

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

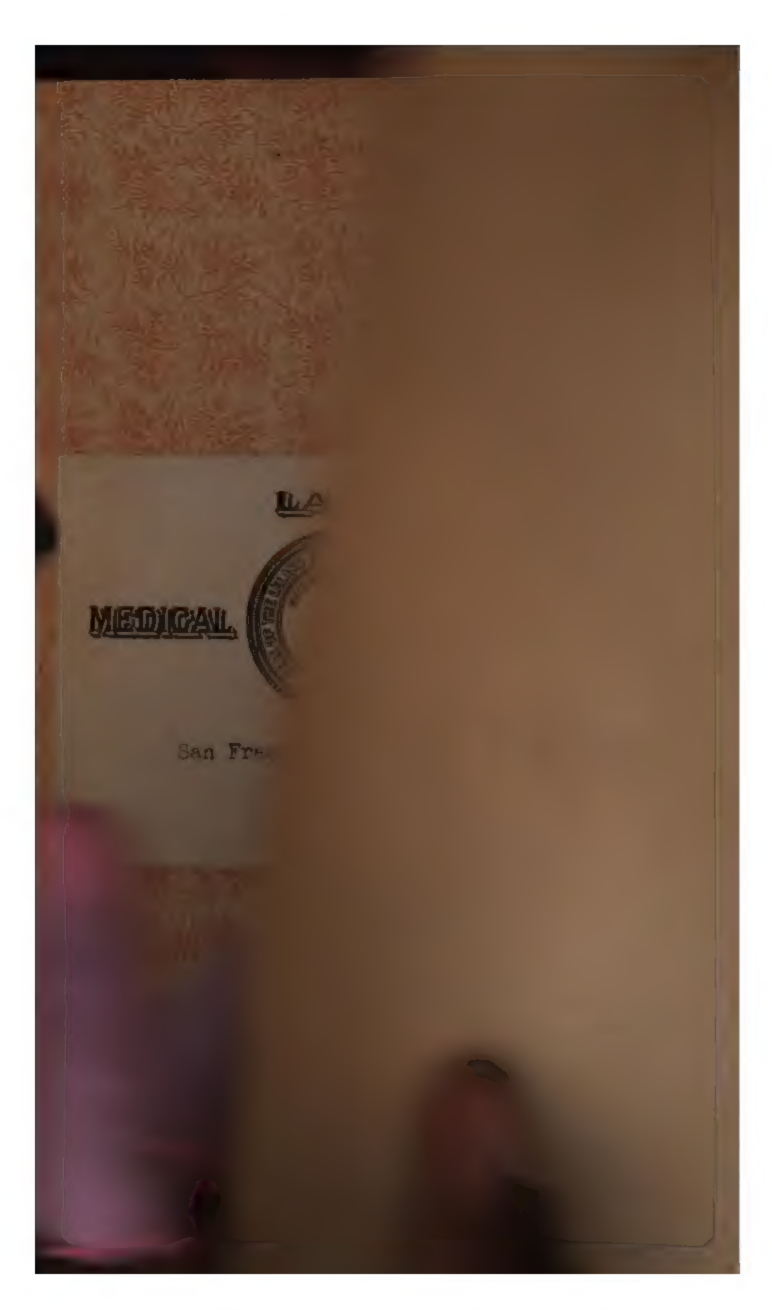
Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

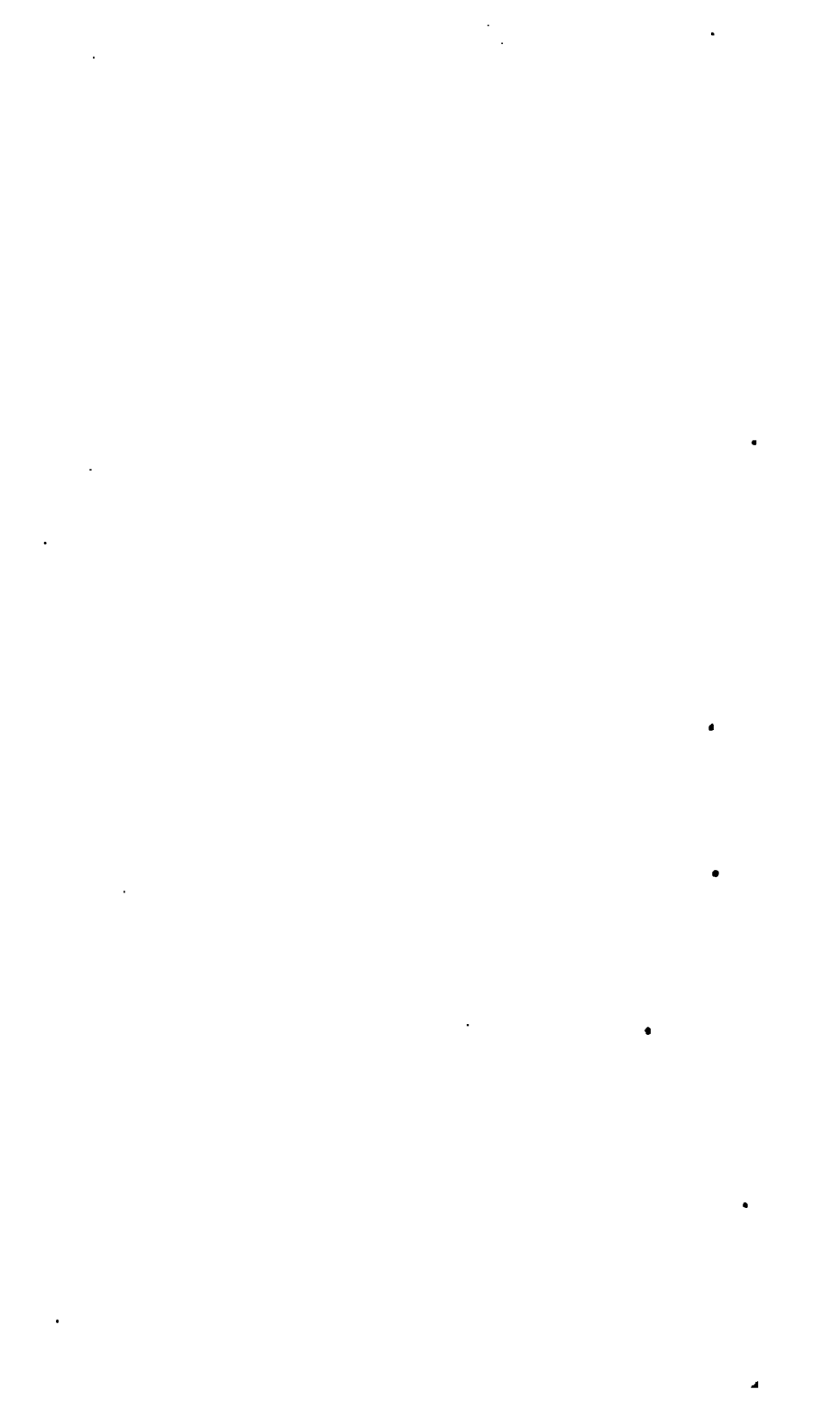
Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.









Sandbuch

ber

chemischen Technologie.

In Berbindung

mit

mehreren Gelehrten und Technikern bearbeitet, und herausgegeben

Dr. A. Birnbaum, Sofrath und Professor der Chemie am Bolytechnicum in Rarlerube.

Mit zahlreichen in den Text eingedruckten Holzstichen.

Neue Folge, Erste Lieferung:

Die Fabrikation chemischer Producte

thierischen Abfällen.

Von

Dr. Hugo fleck.

3 weite Anflage.

Braunschweig, Druck und Verlag von Friedrich Vieweg und Sohn.

1880.

abrikation chemischer Producte

aus

thierischen Abfällen.

Auf

Grund selbstständiger Erfahrungen und mit Berücksichtigung. • der neuesten Berbesserungen bearbeitet

bon

Dr. Hugo fleck,

R. G. hofrath. Brofeffor der Chemie und Borftand der Ronigl. - Chemifden Centralftelle fur dffentliche Gefundheitepflege in Dreeden.

Mit 45 in den Text eingedruckten Holsstichen.

Zweite Auflage.

Braunschweig,

Drud und Berlag von Friedrich Bieweg und Sohn.

1880.



Alle Rechte vorbehalten.

Vorrede zur ersten Auflage.

Die rege Theilnahme, welcher sich mein vor fünf Jahren erschienenes neues Schriftchen über Phosphorfabrikation zu erfreuen hatte, veranlaßt mich, der ehrenden Aufforderung des Herrn Professor Bolley, eine Monographie über die auf der Verarbeitung thierischer Abfälle basirenden Industriezweige zu verfassen, nachzukommen.

Dieselbe ist für Praktiker geschrieben und sucht Alles, was denselben bei Einrichtung und Leitung eines der besprochenen Industriezweige von Vortheil erscheinen dürfte, klar und deutlich darzustellen.

Die Theorie ist nicht bei Seite gelassen, vielmehr als leitender Gedants und Maßstab für das Erreichte und noch zu Erreichende vorausgeschickt worden.

Beigefügte Zeichnungen sind da, wo sie nicht Vorschläge oder Patente wiedergeben, auf Grund eigner Anschauung nach bestimmtem Maß aussegeführt.

Bei der Bearbeitung des Capitels über die Fabrikation des Berliner Blaues stand mir Herr Chemiker Lichtenberger als erfahrener Rathgeber helfend zur Seite und verpflichtete mich durch seine Bereitwilligkeit zum herzlichsten Danke.

Dresben, im October 1861.

Dr. H. Fled.

Y

Vorrede zur zweiten Auflage.

Von dem bereits in der Borrede zur ersten Auslage dieses Buches auszgesprochenen Grundsaße ausgehend, daß dasselbe hauptsächlich als Handbuch für die Praktiker bestimmt sei, ist auch bei Bearbeitung dieser zweiten Auslage der erstere in den Bordergrund gestellt und deshalb alles das aus dem früheren Texte entsernt worden, was diesem Grundsaße fremd geworden war; dagegen wurde mit thunlichster Aussührlichkeit das behandelt, was als erprobt oder als neu, als empsehlens= oder prüfungswerth hervorgehoben zu werden verdiente.

Allerdings sind die technischen Fortschritte auf dem Gebiete der Phosphorund Blutlaugensalzsabrikation im Verlauf der verstossenen 16 Jahre nur als mäßige zu betrachten; dagegen hat sich auf dem Gebiete der Leimfabrikation ein bedeutender Umschwung vollzogen, wie auch durch die Einführung der Ammoniak-Soda-Fabrikation die Darstellung von Ammoniaksalzen aus den Verkohlungsproducten organischer oder fossiler Rohstosse an Bedeutung zu gewinnen verspricht.

Möge daher diese zweite Auflage, welche den angedeuteten Verhältnissen, soweit es der Umfang des Buches gestattet, thunlichst Rechnung zu tragen sucht, sich derselben wohlwollenden Aufnahme erfreuen, wie sie der ersten Ausgabe in so ehrender Weise zu Theil wurde.

Dresben, im Februar 1878.

Dr. S. Fled.

In hall t.

Einleitun	€ e(ite 1
	I. Die Phosphorfabrikation. Geschichte	
		6
Ginfluß nie	derer Temperatur auf die Knochenzersetzung	
Fabritation	der "Masse"	18
Die Reinig	ung, Formung, Aufbewahrung und Berpadung des Phosphors &	30
Ausbeute .		37
Boriciag	einer verbesserten Phosphorgewinnungsmethode unter	
8	leichzeitiger Darstellung des Knochenleimes	39
I. 8	Reinigung, Zerkleinerung und Extraction der Anochen 4	40
II.	Berdampfung und Arystallisation der Anochenlauge, das Auspressen des	
	sauren Kalkphosphats und dessen Mischung mit Kohle 4	42
III.	Destillation und Reinigung des Phosphors	46
•	Eigenschaften des Phosphors	50
	Phosphor	51
Anderweite	Vorschläge zur Darstellung von Phosphor aus Knochen	abritation. 6 10 en 12 re 14 16 jetung 17 18 20 Berpadung des Phosphors 80 rgewinnungsmethode unter nochenleimes 89 ion der Anochen 40 Rnochenlauge, das Auspressen des Wischung mit Kohle 42 phors 46 50 51 sphor aus Knochen 56
	II. Die Leimfabrikation.	. 6 . 10 . 12 . 14 . 16 . 17 . 18 . 20 . 30 . 37 r . 89 . 40 8 . 42 . 46 . 50 . 51 . 56
Gigenschafte	en des Leimes	KΩ
Lederleim		
4001101111	Das Ralfen des Leimgutes	
	Das Schwefeln des Leimgutes	
	Das Bersieden des Leimgutes	
	Filtration der Leimbrühen	
	·	

Ceite

Die Concentration der	Leimbrühen	im	luftleeren	oder	luftver	dünnten	Cent
Raume		• •		• •	• • •	• • • (67
Das Schneiden des Leis	mes					• • •	70
Das Trodnen des Leim	1e\$, .				• • • •	71
Die Trodenräume						• • •	72
Das Gießen des Leimes							
Leim aus Lederabfällen						• • • •	74
Darstellung von Kernleim	• • • • •					• • • •	
Darftellung von Anochenleim (Gela	tine)					• • • •	77
Darstellung von Dampfleim		• •					78
Flüssiger Leim	• • • • •			• •			79
Fischleim							
Elaftischer Leim							
Runftliches Elfenbein	• • • • •			• '•			
Leimsorten					• • •		
Prufung bes Leimes							
				_			
III. Fabrik	ation des s	Blu	tlaugensal	િટ્રસ્ક્ર.			•
Qatx:xia							05
Geschichte							
Rohmaterialien							
Die Pottasche							
Das Eisen							
Die thierischen Rohstoffe							
Die Verkohlung der Rohstoffe	• • • • •	•	• • • • •	• •	• • •	• • • •	90
Ausbeute des Berkohlungsprocesses.							
Stickstoffgehalt der thierischen Rohle							
Der Schmelzproceß							
Der Schmelzproceß in &							
Der Schmelzproceß in							
Brennmaterialaufwand							
Die Schmelze		· ·	ン・・・・ 4	• •	• • •		
Reinigung des Rohfalzes							
Ausschlagen und Trodnen des reine							
Theoretische und praktische Schmelze							
Ursachen der Berlufte	•						
Die Bestandtheile der Schmelze u							
Schmelzproceß		_				•	
Borschläge zur Verbesserung des Si							
Die Berwerthung der flüchtigen Ga							
Borjoläge von Bru	~						
Blutlaugenfalzfabrikation auf naffer	•						
Cyanverbindungen aus den Rückstät							
Eigenschaften des Blutlaugensalzes .							
Ratronblutlaugenfalz (Ferrocyannat							
Rothes Blutlaugensalz (Ferridchank	•						
Cyantalium							
	• • • •	• •	• • • • •	• •	• • • .	• • • •	120

IV.	Fabrikation	nod 1	Parise	r und	Berl	iner	Bla	u.		
Berfahren										190
ere Berfal	ren			• •	• • •	• •	• • •	• •	• •	120
Berliner	Blau			• •	• • •	• •	• • •	• •	• •	194
ull's Blo	au			• •	• • •					. 135
	V. Fabrikation von Ammoniaksalzen. alze aus thierischen Absällen									
ikjalze aus	thierischen A	bfällen								. 136
_	-	•								
	Salmiats									
	mmoniatjalzen									
r das spec	VI. Fab : ifij he Gewicht	•					mutț)		160
a. Nachn	eisung der wie	htiaster	. Tilanani							. 102
-			i illerari	iden &	oulfsa	uellen				
. , . ,										. 163
I. Amorbi	orfabritation	• • •								. 163
	orjabritation jer Phosphor	• • •			• •					. 168 . —
I. Leimfab	orjabritation per Phosphor pritation	• • •				• •	• • • • • •		· · ·	. 163 . — . —
I. Leimfab a. Lede	orfabritation per Phosphor pritation erleim und Fif	dleim				• •				. 163 . — . 164
I. Leimfab a. Lede b. And	orjabritation ger Phosphor pritation erleim und Fis henleim	dleim	• • • • • • • • • • • • • • • • • • •			• •		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		. 163 . — . 164 . —
I. Leimfab a. Lede b. And . Blutlau	orfabritation ger Phosphor pritation rleim und Fif denleim genfalzfabritati	d leim	• • • • • • • • • • • • • • • • • • •			• •		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	. 163 . — . 164 . — . 165 . 166
I. Leimfab a. Lede b. And . Blutlau a. Aus	orfabrikation jer Phosphor rikation rleim und Fis denleim gensalzsabrikati thierischen Al	d leim ion				• • •			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	. 163 . — . 164 . — . 165 . 166
I. Leimfab a. Lede b. And . Blutlau a. Aus b. Blu	orfabrikation jer Phosphor vikation vikeim und Fif denleim genfalzfabrikati thierischen Al	ofällen innung	ohne A	nwend	ung th		er A f	ofälle		. 163 . — . 164 . — . 165 . 166
I. Leimfah a. Lede b. And I. Blutlau a. Aus b. Blu I. Rothes	orfabrikation per Phosphor prikation rleim und Fift chenleim genfalzfabrikati thierischen Al klaugenfalzgew Blutlaugenfalz	chleim con ofällen innung	ohne A	nwend	ung th)er A f	ofälle		. 163 . — . 164 . — . 165 . 166 . —
I. Leimfah a. Lede b. And Elutlau a. Aus b. Blu . Rothes	orfabrikation for Phosphor orikation	chleim on ofällen innung	ohne A	nwend	ung th)er A l	ofalle		. 163 . — . 164 . — . 165 . 166 . — . 167
I. Leimfab a. Lede b. And L. Blutlau a. Auß b. Blu L. Rothes L. Chantal L. Werthbe	orfabrikation per Phosphor prikation rleim und Fift chenleim genfalzfabrikati thierischen Al klaugenfalzgew Blutlaugenfalz	chleim dleim diallen innung er Cya	ohne A	nwend	ung th	ierijd	per Al	ofalle		. 163 . — . 164 . — . 165 . 166 . — . 167 . —



Einleitung.

Die Producte der animalischen Lebensthätigkeit sind, das ist bekannt, die Endglieder aller Erzeugnisse chemischer und vitaler Kräfte. Sie sind die durch das Zusammenwirken der unorganischen und organischen Stosse gebildeten, höchst atomisirten Verbindungen. Zu ihrer Entstehung mußten das Mineralreich und die Atmosphäre der Pflanze ihre Dienste leihen; Tausende von Pflanzenstoffen mußten zusammenwirken, um der animalischen Lebensthätigkeit zinsbar zu sein; der höchste Kraft- und Materialauswand gestaltete die thierische Masse und bedingte ihre Existenz.

Daraus erkennen wir in den Producten des Thierreichs die werthvollsten Materialien, einen Reichthum an verwerthbarem Capital, dessen möglichste Ausbeutung eine Aufgabe ist, zu deren Lösung Wissenschaft und Industrie unaufhörlich zusammenwirken. Es tritt baher bas richtige Verständniß ber umfangreichsten Benutzung animalischer Lebensproducte in die Reihe der zahlreich aufgestellten Maßstäbe, nach benen man ben Civilisationsgrab ber Nation bestimmt. — Die Frage nach Bedürfniß ober Brauchbarkeit, nach Masse ober Gute kann nirgends ba eine zweifelhafte sein, wo die Bevölkerung einen solchen Grad geistiger Bilbung erreichte, um den Werth ber thierischen Masse für das gesammte Staatswohl richtig zu erkennen; benn jedenfalls bleibt ber Grundsatz ein überall gultiger, baß diejenigen Producte bes Zusammenwirkens irgend welcher Kräfte der vielseitigsten Berwerthung fähig sind, zu deren Erzeugung der höchste Capital= und Kraftaufwand beansprucht wurde; und erst dann erfüllen wir die Aufgabe vollkommener Ausnutzung derfelben, wenn wir sie bis zu ihrem letten Gange, bis zu ihrer gänzlichen Zerspaltung beobachten und jeden Moment ihrer Umwandlung zu Gunften ber menschlichen Bedürfnisse ausbeuten.

Ausgestattet mit der Erkenntniß des vollen Werthes obiger Behauptung sehen wir die menschliche Kraft sich nicht nur in der richtigen Verwerthung des von der freigebigen Natur fertig Gebildeten bewähren; wir dürfen — und das ist

ber goldene Faden, der unsere Zeit abelt — ihr emsiges Wirken auch da mit Freuden begrüßen, wo die organische Masse ihren Zersetzungsproceß, ihre Ruckreise nach dem stillen Vaterlande der unorganischen Natur antritt. Mit prüsendem Auge und sicherer Hand führt der menschliche Geist die rücktehrende Materie durch die Werkstätten seiner Bedürfnisse, und sucht ihr den letzten Antheil verwerthbarer Masse abzugewinnen, um sie endlich völlig ausgebeutet dem unorganischen Wirstungskreise einzuverleiben.

Der wollene Lumpen durchläuft die Schmelzkessel der Blutlaugensalzfabriken und liefert das Berlinerblau und alle in der Technik und Medicin verwerthbaren Chanverbindungen. Der thierische Knochen wird seines Leimes, seines Phosphors, seines Kalkes wegen vom Felde zurückbehalten, die Flechsen, Sehnen und Ledersabsälle zur Leimgewinnung verwendet; die Abfälle der Fische zu Fischleim und Fischblinger verarbeitet.

Die Chemie der Thierabfälle ist ein Complex vielseitiger Industriezweige geworden, deren Beschreibung nach dem Stande der heutigen Wissenschaft dem Berfasser zu um so größerer Freude gereicht, als ihm dadurch Gelegenheit geboten wird, alles das, was dis jest in den chemischen Lehrbüchern und Journalen darüber Wissenswerthes gesammelt, oder in den einzelnen Werkstätten der Industrie nach Berhältniß der Dertlichkeit geleistet wurde, zusammenstellen zu dürfen.

Hinsichtlich ihrer Berwendung im Leben und in der Industrie lassen sich die Protesnstoffe, mit welchem Namen man jene höchst atomisirten Berbindungen des Pflanzen= und Thierreiches bezeichnet, in zwei Gruppen theilen: in die Nah-rungsmittel und die Gewerbstoffe.

Dieser Eintheilung nach schließt die erste Gruppe das Eiweiß, den Käsestoff (den Kleber, das Legumin des Pflanzenreiches) und die Fleischsaser, die lette die Spidermis, die Haare (Wolle, Seide), die Hörner, die Hufe, die Nägel, das Schildpatt, das Fischbein ein. Die Verarbeitung der letteren als Gewerbstoffe ist die Aufgabe der Gerberei, Wollen = und Seidenweberei, der Drechslerei und anderer mit diesen correspondirenden Industriezweige. Durch mechanische und chemische Hülfsmittel haben die Gewerbstoffe in den technischen Etablissements Umwandlungen erfahren, durch welche dieselben in ihrer chemischen Zusammensseung nur in untergeordnetem Grade verändert wurden.

Die Gerb- und Beizmittel wirken weniger zersetzend als conservirend auf die Proteinstoffe ein und gestatten, nach deren Abnutzung im häuslichen Leben, noch immer eine genügende und ungestörte Verwerthung ihrer Elementarbestandtheile: des Kohlenstoffs, Wasserstoffs, Stickstoffs, Sauerstoffs, Schwefels und Phosphors.

In keinen anderen Gebilden der organischen oder unorganischen Natur sind diese Elemente in so locker gebundenem und leicht beweglichem Zustande vereinigt, als in den Proteinstoffen, so daß (wie später gezeigt werden wird) schon Temperaturen, welche den Kochpunkt des Wassers um wenige Grade übersteigen, hinreichen, eine Bewegung, eine Umlagerung oder Wanderung der Elementaratome hervorzurusen, — Beränderungen, welche die Bildung einsacher chemischer Berbindungen zur Folge haben, von denen die meisten das wissenschaftliche Interesse schon längst geweckt haben. Wie geringe Temperaturveränderungen, so wirken schwach alkalische oder saure Lösungen theils zersehend, theils umlagernd auf die Proteins

stoffe ein und auch die Producte dieser Umwandlungen sind dis jetzt wenigstens von physiologischem Interesse geworden. Die Erscheinungen der Fäulniß, wie wir denselben hauptsächlich bei der Gruppe der Nahrungsmittel begegnen, sind in ihren ersten Ursachen noch nicht genügend studirt und jedenfalls sortlausende Selbstzersetzungen durch den orydirenden Impuls des Sauerstoffs hervorgerusen. Sie treten dei der Gruppe der Gewerdstoffe in den Hintergrund, indem dei diesen der ihnen zukommende geringe Wassergehalt das Eintreten des Fäulnisprocesses verzögert oder verhindert; schon das Auftreten dieser Proteinstoffe als Hüllen der Organe setzt eine größere Unempsindlichkeit gegen die orydirenden Einslüsse des atmosphärischen Sauerstoffs voraus; sie sind durch ihre größere Dichtheit, durch geringeren Wassergehalt von den Nahrungsmitteln unterschieden und conserviren sich in Folge bessen selbst.

Setzt man dieselben der Einwirkung des kalten Wassers aus, so werden sie durch dasselbe nicht verändert; warmes Wasser erweicht sie, ohne sie zu lösen; verdünnte Mineralsäuren entziehen ihnen die unorganischen Salzmassen; verdünnte alkalische Laugen lösen sie, zumal beim Erwärmen, auf und lassen sie als flodige, chemisch veränderte, käsestoffartige Massen bei der Neutralisation mit verdünnten Säuren wieder ausfallen; die aus der alkalischen Lösung abgeschiedenen Proteinsstoffe haben besonders an ihrem Schweselgehalte eingebüßt, und die ursprüngliche meist dunkele Farbe verändert. In ihrer procentischen Zusammensetzung sind sie sich sehr ähnlich und enthalten im Mittel:

Rohlenstoff 51,0 Procent Wasserstoff 6,8 , Sauerstoff 23,5 , Schwefel 2,5 , Stickstoff

Die Haare und Borsten enthalten sette, meist gefärbte Substanzen, denen sie wahrscheinlich ihre eigenthümliche Färbung verdanken, ebenso nähern sich die Vogelssebern und das Schildpatt der Zusammensetzung der Hornsubstanz. Die Fischsschuppen nähern sich in ihren Bestandtheilen den Knochen, sie enthalten 40 bis 50 Procent phosphorsauren Kall, 3 bis 10 Procent kohlensauren Kall, 40 bis Procent organische mehr knorpelige Substanz.

Die Knochen*), welche das Stelett der Wirbelthiere bilden, bestehen aus einer organischen Substanz, dem Knorpel, und aus erdigen Substanzen, die bei den Säugethieren gegen $^2/_3$ vom Gewichte der Knochen betragen; sie sind an ihrer äußeren Oberstäche mit der Beinhaut umkleidet, welche die äußeren Blutzgefäße enthält, die im Knochen verlaufen und die zur Bildung der Knochen erforzberlichen Stoffe zusühren. Im Inneren sind dieselben mit der Markhaut bekleidet, die ebenfalls Blutgefäße aufnimmt.

Setzt man den Knochen längere Zeit dem Einflusse verdünnter Mineralsäuren (Salzsäure, Salpetersäure) aus, so werden seine Erdsalze aufgelöst und es bleibt nur der Knorpel von der Form des Knochens als elastische, weiche Masse zurück, dem durch Aether noch etwas Fett entzogen werden kann. Wird andererseits ein

^{*)} Regnault, Lehrbuch ber Chemie.

knochens als weiße, dichte und spröbe Masse zurück. Es wird uns dadurch der Beweis geliefert, daß beide Hauptbestandtheile der Knochen, die Knorpelsubstanz und die Erdsalze, die Form derselben gleichzeitig bedingen und neben einander gelagert mechanisch oder chemisch mit einander verbunden sind.

Bu den Knorpeln rechnet man im Allgemeinen die elastischen, fast trodnen Gewebe, die nur einige Procente an Erbsalzen enthalten und sehr verbreitet im animalischen Körper auftreten; bald bient der Anorpel, um zwei gegenüberstehende Anochenenden zusammenzuhalten, so daß sie sich gehörig gegeneinander bewegen können; bald bilden sie z. B. die Rippen, Fortsätze an den Knochenenden, welche dann die nothwendige Elasticität für die besonderen Functionen dieser Theile besitzen; bald bilden sie endlich die feste Substanz gewisser Organe, z. B. die der Nase, der Ohren, der Arterienwände 2c. Die Knorpel sind sich in ihrer Zusammen= setzung und Beschaffenheit nicht alle gleich; einige verhalten sich wie Knochenknorpel und werden durch Kochen mit Wasser in Leim verwandelt; bei anderen, wie bei Nasen = und Ohrenknorpeln, erfolgt die Leimbildung entweder gar nicht oder erst Während man baher früher glaubte, bag bie burch nach fehr langem Rochen. Auskochen der Häute, Knochenknorpel und reinen Knorpelsubstanz erhaltene und Leim genannte Substanz sich gleich sei, hat es sich herausgestellt, daß zwei verschiedene Arten von Leim: das Glutin, der Leim der Knochen und Häute, und bas Chondrin, ber eigentliche Knorpelleim, existiren. In ihrer chemischen Bufammensetzung unterscheiden sich beide Leimsorten von den oben genannten Protein= substanzen, benen sie sonst sehr ähnlich sind, durch ihren geringeren Schwefelgehalt, ber im Mittel nur 0,3 Procent beträgt. — In ihrer praktischen Berwerthung sind beibe Leimarten sich völlig gleich; sie kommen beide unter dem Namen Gelatine und Leim in den Handel. Im reinen Zustande sind beide farblos und durchsichtig wie die Hausenblase; die Auflösung beider Leimarten wird von Gerbsäure=, Quedfilberchlorid= und Chlorlösung gefällt; bagegen fällen Alaun=, Bleiessig= und Bleizuderlösung, Rupfer - und Gisenvitriollösung, Höllenstein - und salpetersaure Duecksilberorybullösung nur bas Chondrin, aber nicht bas Glutin aus seiner . Auflösung aus. Gelbes Blutlaugenfalz giebt mit beiden keinen Niederschlag, woburch sich die Auflösungen der leimartigen Stoffe leicht von den eiweißartigen Stoffen der löslichen Proteinstoffe unterscheiden lassen, die dadurch gefällt werden.

Die thierischen Abfälle nun schließen alle bisher genannten Gewerbstoffe und Nahrungsmittel sammt den Knochen ein, so weit dieselben einer weiteren Berwerthung zu Bekleidungs- oder Ernährungszwecken nicht mehr sähig sind. Sie sind diesenigen organischen Massen, welche man bis in die neueste Zeit an Orten, wo deren Werth nicht genügend erkannt war, dem Schutte einverleibte und sie den Feldern als Düngemittel von verhältnißmäßig geringem Düngewerthe bot.

Die Chemie der thierischen Abfälle bespricht daher die Methoden, durch welche erstere zu Gunsten der menschlichen Interessen von dem Ackerboden zurückhehalten und zu wichtigeren, näher liegenden und einflußreicheren Zwecken, als denen der Düngung, verwendet werden können.

Je mehr die Ansicht Liebig's sich bestätigt, nach welcher das atmosphärische Ammoniak als die vorzüglichste Quelle des vegetabilischen und indirect animalischen Sticktoffs erachtet wird, besto gerechtsertigter erscheint es, die animalischen Proteinsstoffe so weit als möglich von dem Felde zurückzuhalten, desto willsommener erscheinen alle Borschläge, durch welche deren Berwerthung und vollständige Zersetzung zu Gunsten der Industrie ermöglicht wird, da ja die endlichen Zersetzungsproducte derselben in ihrer letzten Metamorphose als Gase der Atmosphäre zurückgegeben und, von dieser aus, der Pflanze zugänglich werden.

Neben den thierischen Abfällen werden aber in Folgendem auch die stickstoffshaltigen Zersezungsproducte der Steinkohlen, soweit sie zu gleichem Zwecke wie die thierischen Abfälle verwendbar sind, besprochen werden, indem wir in ihnen, als den Nebenproducten der Leuchtgassabrikation, die Hauptquelle der technisch verwerthbaren Ammoniakverbindungen sinden.

Die Phosphorfabrikation.

Geschichte. Es bringen über die Entbedungsgeschichte des Phosphors die französischen und deutschen Werke der Chemie aus dem Ende des siebenzehnten und Anfang des achtzehnten Jahrhunderts ziemlich übereinstimmende Berichte, aus welchen sich ergiebt, daß ein durch Bankerott verunglückter Raufmann Brandt zu Hamburg im Jahre 1669 burch Zufall den Phosphor entdeckte, indem er, alchymistischen Träumercien hulbigend, die durch Berbampfung des Harns erhals tenen Salzruckftände in verschlossenen Apparaten der Destillation unterwarf. Nach Zimmermann (Allgemeine Grundsätze ber theoretischen und praktischen Chemie. 1756. Bb. III) verkaufte Brandt sein Geheimniß an D. Krafft in Dresben, welcher mit demselben in Hannover und auch in England Pandel trieb. Er zeigte 1670 dem englischen Chemiker Boyle sein Fabrikat, und Letterer glaubte, nach= dem er, wenn auch unklare, Nachrichten über die Gewinnungsmethode erhalten hatte und es ihm gelungen war, den Phosphor darzustellen, sich ebenfalls das Recht der - Erfindung aneignen zu dürfen; er nannte sein Product Noctiluca. Mit größerem 📑 Larm gerirte sich Johann Kundel, furfürstlich sächsischer Kammerdiener und Chymitus, als Erfinder des Phosphori mirabilis, welches Recht ihm wohl kaum ganz streitig gemacht werden möchte, als er, nachdem er gehört, daß Brandt, zu welchem er gereist war, den Phosphor aus thierischen Stoffen darstelle, denselben selbständig und ohne weitere Hilfsquellen bereitete. Seine "öffentliche Zuschrift von dem Phosphoro mirabili und dessen leuchtenden Wunderpilulen" (Witten= berg 1678) giebt zwar über das Berfahren, welches er einschlug, keine Nachricht, doch läßt die Schilderung der Eigenschaften des "Wunderlichtes" ein genaues Studium und fleißiges Arbeiten über diesen Gegenstand nicht in Zweifel ziehen, sowie Kundel noch ohnedies das Verdienst zugeschrieben werden muß, den Phosphor burch die Anwendung seiner Wunderpillen unter wenn auch sehr gewagten Präs missen in den Arzneischatz eingeführt zu haben. Die Medicin wurde schon durch das Auftreten des merkwürdigen Körpers im Harn ber Menschen hinreichend auf Bedeutung des ersteren für den Lebensproceß aufmerksam gemacht; die späteren Aweisungen desselben im Gehirn burch Bensing (examen chemiae cerebr. ten 1715), durch Spielmann (mister. chem. 1766), sowie dessen Aufung im Pflanzenreich durch Patt und Hoffmann, im Senffamen, Weizen, the durch Marggraf (chem. Schriften Th. I), durch Albinus (Dissert. de esphoro), burch lauth (Dissert. de anal. urinae et acid. phosph. 1781), m in den harzigen Theilen der Pflanzenblätter durch Meyer (Crell's chem. mlen 1784), sowie die Nachweisung phosphorsaurer Berbindungen in den when durch Gahn, in den Blasensteinen durch Fourcron (Scheerer's Journ. N, 1801 und Crell's chem. Annalen 1790), enblich die Entdeckung der hosphorsäure in den Sumpfpflanzen und im Rasencisensteine durch Hassen= at (Crell's chem. Annalen 1789), mit Kalk verbunden bei Logrofan in Estrewura (Spanien) durch Proust (Journ. de Physique 1784), später burch Derner in Sachsen und bei Schlackenwalde in Böhmen, — steigerten das Inwife der Wissenschaft an dem Phosphor und wurden die Anfänge zu den frucht= ken physiologischen Studien der neueren und neuesten Zeit.

Die ersten Nachrichten über ein Verfahren zur Gewinnung des Phosphors riffentlichte Boyle in den "Philosophical Transactions 1680", sowie auch rafft sein Geheimniß 1683 im "Mercur" bekannt machte. Leibnit, welcher wehl durch Krafft die Phosphorgewinnung kennen gelernt hatte, als auch durch Prandt selbst den neuen Körper unter seiner Aufsicht in Hannover darstellen ich theilte 1710 in den "Berliner Miscellen" dieselbe mit und sendete ein Stuck Mesphor an Hughens nach England, welcher es der Atademie der Wissenschaften engeigte. Im Jahre 1737 (Encyclop. methodique T. IV, 1808) wurde im **Moratorium** des königlichen Gartens zu Paris durch einen Fremden Phosphor exeitet, welcher Operation die Herren Geoffron, Duhamel und Hellot beis whnten; Letzterer veröffentlichte bas Berfahren in den Schriften der Akademie. lus Deutschland wurde durch Homberg in den "Memoires de l'Academie des tiences 1692" die Methode, nach welcher er ihn hatte von Rundel barftellen hen, veröffentlicht, und 1726 machte Hoot in dem "Recueil experimental" Brandt'iche Berfahren befannt. — Es folgten in furzen Zeiträumen aufnander verschiedene Borschriften deutscher und französischer Chemiker, welche res empirischen Ursprunges wegen bald an Werth verloren. Im Allgemeinen men sie sich barin überein, daß man Harn und Blut mit Sand ober Roble". ischte und einer trocknen Destillation unterwarf. Bei starker Glühhitze bestillirte blich der Phosphor über, welcher sich als wachsartige Masse an dem Boden des rcipienten ansetzte.

Marggraf zeigte 1743 zuerst, daß die dis dahin noch nicht bekannte wehhorsaure es sei, welche in Verbindung mit brennbaren Stoffen Phosphor ze, und gründete darauf folgendes Versahren (Klaproth und Wolff, Chem. örterbuch Bd. IV, S. 36): der vorher in Fäulniß übergegangene Harn wird zur Honigdide verdunstet. Neun dis zehn Theile desselben vermischt man mit rublei, das nach der Destillation eines Gemenges von vier Theilen Mennige dwei Theilen gepulverten Salmiaks zurückleibt. Diese Vermischung geschieht and nach in einem eisernen Kessel über Feuer, wobei das Gemenge von Zeit

1

zu Zeit umgerührt wird. Man setzt ein halb Theil sein geriebene Kohle hinzu und erhält das Ganze so lange über dem Feuer, dis Alles in ein schwarzes Pulver verwandelt worden ist. Dieses wird aus einer irdenen beschlagenen Retorte, an die eine mit Wasser gefüllte Vorlage angelegt worden ist, bei stetem Feuer überbestillirt. Der erhaltene Phosphor wird hierauf durch eine nochmalige Rectification gereinigt.

Da sich dieses Verfahren auf die völlige Zersetbarkeit des phosphorsauren Bleioryds mit Kohle in der Glühhitze stütt, so konnte nach der Uebertragung der Phosphorsäure des Harnsalzes an das Blei ersterer aller Phosphor entzogen werden, während nach der früheren Darstellungsmethode die an sire Alkalien gesbundene Phosphorsäure unzersetzt in dem Retortenrückstande blieb.

Auf dem Marggraf'schen Princip basirte Giobert (Annal. de chimis T. XII, p. 15 etc.) eine Methode der Phosphorgewinnung, welche darin bestand, daß er eine Ausschung von salpetersaurem Bleioxyd zu frischem oder faulendem Harn setze. Der aus phosphorsaurem Bleioxyd und Chlorblei bestehende Niederschlag wurde auf einem Filter gesammelt, ausgewaschen, mit dem vierten Theile Kohlensstaub gemischt, in einer Pfanne getrocknet und das Gemenge aus einer Retorte bestillirt.

Nach diesen und ähnlichen Verfahrungsweisen stellten Kunckel in Dresden und Gottfried Hantwitz in London, welchem Letzteren Boyle das Verfahren mitgetheilt hatte, größere Mengen von Phosphor dar. Noch zu Anfang dieses Jahrhunderts hatten die Nachkommen von Hankwitz in London (Southamptons Street, Coventgarden) einen Laden, wo sie chemische Producte, welche wegen ihrer Reinheit berühmt waren, verkauften. Ueber der Thür stand die Jahreszahl 1680.

Hundert Jahre nach der Brandt'ichen Entdedung, 1769, gelang es Gahn, bie Anwesenheit der Phosphorsäure in den thierischen Anochen nachzuweisen, nach= dem bereits Bohle (Works T. IV, p. 81) das Verbrennungsproduct des Phosphors als ein saurcs bezeichnet und Marggraf dasselbe als eine eigenthümliche Saure hingestellt hatte, welche durch Behandlung mit einem brennbaren Stoffe in ber Glühhitze Phosphor entwickele. — Scheele gründete auf Gahn's Entbedung sein neues Verfahren, Phosphor barzustellen, indem er weißgebrannte Rnechen durch mehrtägiges Digeriren mit verdünnter Salpetersäure löste, durch Schwefelfaure ben Ralt entfernte, bie Fluffigkeit verdunstete, ben Gips forgfältig absonderte und dann die zur Sprupsdicke verdunstete Flüssigkeit mit Kohlenstaub mischte und in einem irdenen Destillirgefäß glühte. Dieses Verfahren, welches zuerst 1775 in der "Gazette salutaire de Bouillon" bekannt gemacht wurde, erhielt durch Nicolas und Pelletier (Journ. de Physique T. XI et T. XXVIII) insofern eine vortheilhafte Abanderung, daß Lettere auf 11/2 Theile gebrannte Knochen 1 Theil Bitriolöl, mit 8 bis 10 Theilen Wasser verdünnt, unter einstündigem Rochen in einem zinnernen Kessel (Nicolas) oder in einem kupfernen (nach Pelletier) einwirken ließen. Nach Entfernung des Gipses wurde die Flüssigkeit eingedampft, der Salzrückstand geglüht und mit Rohlenstaub gemischt in einer Retorte zersett. — Nach ihm wurden noch durch andere beutsche und französische Chemiker, als Crell, Chaptal, Richter u. A., Borschriften zur Phosphorgewinnung bekannt, die hauptsächlich in dem Berhältniß der Schwefelfäure en Knochen und der Kohle zu den Abdampfungsrückständen von einander aben; doch erst durch Fourcron und Vauquelin, welche 1797 in dem "Journ. harmacie" T. I, Nr. IX die Resultate ihrer Bersuche über die Knochen und den ber Entfernung des Gipses erhaltenen trystallinischen Salzrückstand veröffentm, wurde ein helleres Licht über die Ursachen verbreitet, welche der unvollstän= Bersetzung des Kalksalzes und den geringen Resultaten in der Phosphorgewin-1 2u Grunde lagen. Sie fanden, daß teine Säure, so start sie auch sei, die phorsaure Ralterde der Anochen gänzlich zersetze, daß alle derselben nur einen Men Antheil Kalt entzögen, und daß immer nur ein phosphorfaures Kaltsalz Ueberschuß von Phosphorsäure (phosphate acidule des chaux) resultire. e gleich einfachen als genauen Analysen erklärten die geringen Resultate, welche Letier bei seiner Phosphorgewinnung erzielt hatte. Fourcrop und Bau= Iin stellten die Berhältnisse fest, in welchen die Mengen der Schwefelsäure und Rnochen, behufs der völligen Zersetzung letterer, stehen müßten und ermittelten far die Phosphorgewinnung vortheilhaftes Berfahren. Nach demselben wurden Rnochen völlig weiß gebrannt und gepulvert. 100 Theile dieses Knochen= les übergoß man in einer irdenen Schale mit 400 Theilen Wasser und setzte und nach, unter häufigem Umrühren, 40 Theile Schwefelfäure zu. ihung blieb 24 Stunden stehen, ward sodann auf ein Filtrum gebracht, der kücktand ausgewaschen und zu den gemischten Flüssigkeiten so lange eine Jung von essigsaurem Bleioryd gesetzt, als noch ein Niederschlag von phosphorwas Bleioryd entstand. Letzterer ward, nachdem er auf einem Filtrum gut hemaschen worden, getrocknet und mit ungefähr dem sechsten Theile Kohlender gemischt. So vorbereitet, kam bas Gemenge in eine irbene Retorte, beren b in ein Gefäß mit Wasser tauchte, daß die Mündung desselben unter der Laflache des Wassers lag. Das Feuer ward nach und nach bis zum Rothglühen Retorte gesteigert, wo nach der Entwickelung von phosphorhaltigem Kohlenufferftofigas (Trommsborff) ber Phosphor als eine Substanz, welche bem chamolzenen Wachse gleicht, heraustropfte und in kaltem Wasser erhärtete.

Eine spätere Borschrift von Berzelius (Journ. der Chemie und Physik L. III, S. 33) ließ die Auflösung der gebrannten Knochen in Salpetersäure, it Bleizuderlösung zur Fällung des phosphorsauren Bleiorydes behandeln, das hestene Bleisalz mit Schwefelsäure digeriren, das schwefelsaure Bleioryd durch bieben entfernen und die noch Schwefelsäure haltende Phosphorsäure in einem orzellans oder Platingefäß zur Trockne verdunsten. Drei Theile des verdunsteten kastandes wurden mit einem Theil Holzschlenpulver gemengt und in einer orcellanretorte bei Weißglühhitze der Phosphor gewonnen.

Ein von dem Obigen völlig abweichendes Verfahren wurde durch Wöhler iogg. Annalen Bd. XVII) empfohlen, welches darin bestand, daß man gepulzte Anochensohle mit seinem Quarzsand und etwas Kohlenpulver mischte und Sanze in irdenen Cylindern einer sehr hohen Temperatur aussetze. Diese dethabe, welche in den letzten Jahren wiederholt in Vorschlag gebracht wurde, rspeicht allerdings eine hohe Phosphorausbeute, nur fragt es sich, ob eine solche der Brazis wirklich erreicht wird. Da jedoch das Versahren in der Fabrik von

Das Brennen ber Anochen und Bulvern berfelben.

Die frischen Anochen werben größtentheils aus ben ber Phosphorfabrit zunächst liegenden Abbeckereien geliefert; sie bilden oft noch die vollständigen Stelette der gefallenen Thiere. In der Nähe von Zuderfabriken wendet man disweilen die als Alärungsmittel untauglich gewordene Anochenkohle an; es kann dieselbe jedoch ihres sein vertheilten Zustandes wegen nur schwierig und unter nicht undebeutendem Zeit- und Kostenauswand weiß gebrannt werden, weshald ihr Ankausspreis ein billiger sein muß, soll er dem Fabrikanten Bortheil bieten.

Die Defen, beren man sich zum Brennen ber Anochen bedient, sind, in Meinerem Maßstabe ausgestihrt, den Kaltöfen nicht unähnlich. Auf der 0,86 Meter breiten Sohle eines solchen (in der Zeichnung durchschnittenen) Schachtofens (Fig. 1) breitet man einen Rost von trodnem weichen Holz, schlttet auf diesen die Knochen, entzündet das Holz und unterhält nun durch Ausschlitten frischer Auschen in dem 3,5 Meter hohen, oberhalb 1,15 Meter breiten Schacht des Ofens das Feuer, welches in den den Anochen anhängenden Fettiheilen und Fleischüberresten immer neuen Zundstoff sindet. Die gebrannten Knochen werden aus einer von

Big. 1.

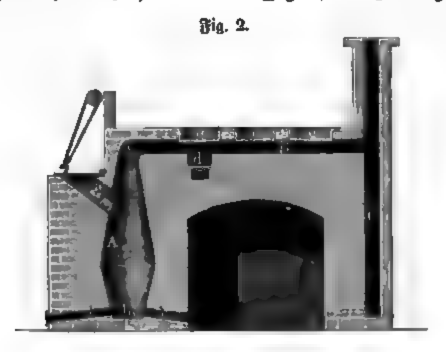


ber Ofensohle ausgehenden Seitenöffnung von 0,55 m Breite und 0,4 m Höhe, die durch einen eisernen Schieber geschlossen werden kann, gezogen und mit dem Auffüllen frischer Anochen fortgesahren. Um die Gluth des Ofens während der Nacht zu erhalten, ohne einen Arbeiter dabei beschäftigen zu müssen, sohne keinen Schacht man den Schacht mit den Retortenrückständen der Phosphorsbsen, welche hauptsächlich aus Kohle und phosphorsbsen, welche hauptsächlich aus Kohle und phosphors

sautem Kall bestehen (siehe unten), unter welchen die Hipe während der Nachtzeit erhalten werben kann, so daß sie am anderen Morgen nach Hinwegräumung der pulverigen Masse, in aufgeschütteten frischen Anochen neue Nahrung sindet. Die Unterhaltung des Osens erfordert die Anwesenheit eines Arbeiters, der mit dem Hinzusühren der frischen und der Wegschaffung der gebrannten Anochen in ein dem Osen möglichst nahe gelegenes Local beschäftigt ist. Behufs der Controle muß derselbe die zum Osen gesichten und aus demselben erhaltenen Anochen nach der Anzahl der Auxen, welche er damit süllte, notiren, nachdem er beim Beginn der Operation aus der Gewichtssumme von 10 Auxen frischer und 10 Auxen gebrannter Anochen das Mittel genommen hat. Es hat sich nun ergeben, daß 100 Psund frische Anochen die Bsund gebrannte liefern, so daß also 45 Sewichtsprocente der Anochenschen dei dem Brennproces dem Fabrikanten verloren gehen. Die dei dem Calcinationsproces der Anochen entweichenden Dämpse verbreiten über die nächste Umgebung der Phosphorsabrik einen so höchst unangenehmen Gerund, daß deren Entsernung oder Bermeidung als eine Ausgabe von Wichtigkeit

betrachtet werben muß. Bayen hat zu biesem Zwede einen Anochenbrennosen construirt, ber ihn in ben Stand setzt, burch Berbrennung aller Gase ben unanzenehmen Geruch zu vermeiden und die Operation wohlseiler zu machen. Die betaillirte Beschreibung bieses Osens nebst Abbildung besselben besindet sich in dessen, Precis de chimie industrielle" und Dingler's polyt. Journ. Bb. 116, S. 56. Dieser Anochenbreunosen ist ein stehender eylindrischer Schachtofen, mit oberhald verengter Dessnung, bessen unterer Theil mit einem Schornsteine communicitt, so daß, wenn der Osen im Gang und mit frischen Anochen gefüllt ist, die entweichenden Gase eine weißglühende Masse durchstreichen und mithin völlig verbrennen mitssen. Der Anwendung dieses Osens steht sedoch, wie die Brazis gelehrt hat, ein Constructionssehler entgegen, indem durch die nach unten schlagende Flamme, sowie durch die von oben einströmende kültere Lust die über den breunenden Anochen aufgeschütteten frischen, seuchten Knochen zu schwierig entzundet werden, als daß ein constanter, ungestörter Osenbetrieb ermöglicht werden kann.

Um biefem lebelstande entgegenzutreten, glaube ich durch die Construction eines Ofens mit nach oben gerichtetem Zuge einen Bortheil erreicht zu haben. Der aufrecht stehende, chlindrische, nach oben und unten sich verstungende Schacht A (Fig. 2) ist durch den Fuchs e und den Zug B, als Feuerungsraum einer



Bfannensenerung, mit dem Schornstein C in Verdindung gesetzt, so daß die durch den Fuchs entweichenden Rohlenwasserstoffe der verkohlenden Knochen über die Rostfeuerung a streichen und daselbst entzündet werden müssen. Die Beschickung des Ofens mit frischen Knochen geschieht, nachdem durch die um die Sohle des Ofens seitlich angebrachten drei Dessaugen bab ein Holze oder Kohlenrost gelegt und entzündet ist, durch die Oessaugen an welche mit einer Klappe von startem Gisenblech geschlossen wird, die durch eine über Rollen gehende Kette bequem gehandhabt werden kann. Die an den unteren Seiten des Osens angebrachten Dessaugen d dienen gleichzeitig zur Entsernung der herabsinkenden gedrannten Knochen, sowie als Zugöffnungen, und sind zu diesem Behuse mit Klappen oder Schiebern von Eisenblech versehen, welche je nach dem Gange des Osens geöffnet

ober geschlossen werden können. Die über dem Canal B aufgestellten Abdampspfannen e dienen zur Verdampfung der unten näher besprochenen Laugen. Sine solche Construction des Knochenbrennosens gestattet das Brennen der Knochen zu jeder Jahreszeit, während bei den oberhalb offenen Desen — die im Freien ausgebaut werden, während die Errichtung meines Ofens auch im Inneren der Fabrikgebäude möglich ist — im Winter und bei unglinstiger Witterung ein ungestörter Ofenbetrieb kaum zu erreichen ist.

Die Zerkleinerung der weißgebrannten Knochen wird durch Walz- oder Pochswerke bewerkstelligt, welche je nach der Lage der Fabrik mittelst Pferdes, Wassers

ober Dampftraft getrieben werben.

Es ist bei dieser Operation barauf Rücksicht zu nehmen, daß das Knochenpulver eine zur vollständigen Zersetzung mittelst Schwefelsäure passende Feinheit besitze, da sich in der Praxis herausgestellt hat, daß bei zu seiner Zertheilung der Knochensubstanz dieselbe zu leicht zusammendalt und dadurch eine Einwirkung der Säure auf alle Theile, selbst bei noch so sleißiger Agitation der Mischung, schwierig, oft völlig unmöglich macht, zumal wenn die gebildeten Klumpen sich mit einer Sipsschicht umgeben haben, welche der Säure den weiteren Zutritt versperrt. Umgekehrt geht durch eine zu geringe Zerkleinerung der Knochen die Zersetzung derselben sehr langsam und oft unvollständig von statten; es kann daher als der geeignetste Grad der Zertheilung das Korn von Linsengröße angesehen werden; dasselbe gestattet eben so schnell der Säure den Zutritt, als es durch seine geringe Feinheit ein Zusammenballen oder Stäuben in keiner Weise besürchten läßt.

Daß sich an Stelle von Walzs oder Pochwerken der in neuerer Zeit von Thomas Carr in Montpelier bei Bristol erfundene und von Richmond und Chanbler in Salsord bei Manchester gebaute "Desintegrator", welcher zur Zerstleinerung von Guano, Kohle, Thon, Ziegel, Scherben u. s. w. jetzt mehrsache Anwendung erfährt, zur Zerkleinerung der gebrannten Knochen qualisicirt, nachdem bessen Leistungsfähigkeit zur Herstellung grober Pulver aus harten Materialien vielsach anerkannt worden, ist kaum zu bezweiseln. Jedenfalls verdiente der gesnannte Apparat, von welchem eine ziemlich aussührliche Beschreibung in "Wagner's Jahresbericht über die Leistungen der chemischen Technologie, Jahrgang 1867, Seite 201" enthalten ist, hier erwähnt und die Phosphorsabrikanten auf bessen Existenz aufmerksam gemacht zu werden. Ueber die Leistungssähigkeit desselben wird die oben genannte Firma in Salsord jedenfalls bereitwilligst Ausschluß ertheilen.

Zersetzung des Knochenmehles durch Schwefelsäure und Behandlung der eingedampften Lösung mit Kohle.

Seitdem Fourcrop und Bauquelin (Scheerer's allgem. Journ. d. Chemie Bd. II, S. 699) nachgewiesen, daß sich bei der Zersetzung des phosphorsauren Kalkes durch Säuren ein lösliches sanres phosphorsaures Kalksalz bilde, und Javal sich überzeugte, daß reine Phosphorsäure, mit Kohle geglüht, wenig oder keinen Phosphor gebe, indem sich erstere schon bei einer Temperatur verslüchstigt, die niedriger als die zu ihrer Zersetzung erforderliche ist, sind die Verhälts

nisse festgestellt, welche in den zur Bildung des sauren löslichen Kaltphosphates nöthigen Mengen Schweselsäure eingehalten werden müssen. Nehmen wir nach der von Papen gegebenen Zusammensetzung der Anochenasche in derselben 80 Prozent Kaltphosphat und 18 Procent sohlensauren Kalt an, so erfordern erstere 41,02, letztere 14,4 Gewichtstheile wasserfreie Schweselsäure; 100 kg Knochenmehl also 55,5 kg wasserfreie Schweselsäure

```
= 106,73 kg Schwefelsäure von 50 Proc. (= 1,5255 specif. Gewicht)

= 85,68 , , 60 , (= 1,7047 , )

= 73,63 , , 66 , (= 1,8340 , )
```

In der Phosphorfabrik, deren Verfahren wir in Folgendem mittheilen, ließ man auf 100 kg Anochenmehl 100 kg Schwefelsäure von 60 Proc. einwirken, eine Menge, welche die Berechnung um 14,32 kg übersteigt, bei deren Verwensdung sich jedoch der Fabrikant der völligen Zersetzung des Kalkphosphates versichert halten durfte.

Leykauf (Leuch's allgem. polyt. Ztg. 1835) läßt auf 50 kg Knochenmehl 35 kg Schwefelsäure von 66 Proc. einwirken, welche Menge der obigen Berechsnung kaum nachsteht; und Karsten (Buchner's Repertorium Bd. XII, Heft 5) empfiehlt auf 100 Theile Knochenmehl 90 Theile rauchende Schwefelsäure von 1,850 specif. Gewicht, eine Menge, die das Resultat der Berechnung (58,16) fast um das Doppelte übersteigt; dieser Angabe gegenüber verwendet Papen auf 40 kg Knochenmehl 17 kg Schwefelsäure von 50 Proc., während der Theorie nach 42,69 kg solche Schwefelsäure erforderlich sind.

Dieses sowie ein an einer anderen Stelle seiner Abhandlung sestgesetes Verhältniß von 50 kg Schwefelsäure auf 100 kg Anochen läßt kaum eine genügende Zersetzung des Knochenmehles erwarten.

Bersetung bes Anochenmehles.

Die Operation wird in Ständern aus Tannenholz von 1,3 m oberem und 1,25 m unterem Durchmesser (im Lichten) ausgeführt; die Holzstärke beträgt 33 mm; jeder Ständer ist mit zwei starken eisernen Reisen gebunden, welche, um sie vor dem zu starken Einfluß der Säure zu schützen, mit schwarzem Pech überzogen werden. In jedes dieser Gefäße werden 140 kg Anochenmehl gebracht und dieses mit so viel kochendem Wasser angerührt, daß letzteres das Pulver eben bedeckt, und dann 140 kg Schweselsäure von 60 Proc., unter stetem Umrühren der durch die entweichende Kohlensäure lebhaft schäumenden Flüssigkeit mit einem hölzernen Spatel, zugegossen.

Dieses Gemisch läßt man 48 Stunden auf einander einwirken, während welcher Zeit ein Arbeiter mit dem sleißigen Umrühren desselben beschäftigt ist. Papen läßt zuerst das Gemenge von Wasser und Schweselsäure (100 kg des ersteren und 17 kg der letzteren) in die Kuse, welche mit Blei ausgestüttert ist, gießen, dann 40 kg Knochenpulver zusetzen und wiederholt dieses Versahren noch dreimal, so daß 160 kg Knochen durch 68 kg Schweselsäure von 50 Proczersetzt werden, läßt dann die Masse unter zeitweiligem Umrühren 12 Stunden auf einander einwirken, 8 bis 10 Stunden absetzen und hierauf die klare Flüssig-

keit abziehen. Nach dem ersteren Versahren hat sich nach Verlauf von 48 Stunden die gewöhnlich grau erscheinende Knochenmasse in einen dicken, weißen Brei verswandelt, auf welchen nun dis zum oberen Rande des Ständers unter Umrühren Wasser gegossen und 12 Stunden lang absetzen gelassen wird. Nach dieser Zeit zieht man die über dem Bodensatz von schweselsaurem Kalk stehende helle Flüssesteit mittelst bleierner Heber so vollständig als möglich ab; sie zeigt am Ardometer 8 bis 10° B. (1,058 bis 1,074 specif. Gewicht) und wird durch hölzerne Canäle nach den Bleipfannen geleitet. Der Gipsrücksand wird nochmals die zur Hälfte der Ständerhöhe mit Wasser übergossen, gut gerührt und sechs Stunden stehen geslassen; die darliber stehende Lauge zeigt 5 bis 6° B. und wird gleichfalls auf die Bleipfannen gebracht, während die nach einem dritten Auswaschen des Gipsniedersschlages erhaltene Ständerslüssigkeit, auf einer Bleipfanne erhitzt, statt Wasser zum Vermischen mit Schweselsäure und Zersehen frischer Mengen Knochenmehles verwendet wird.

Auswaschen des Gipses.

Die Gipsmasse wird nun auf Auswaschständer mit doppelten Boden gebracht, wo sie durch eine mit grober Leinwand bedeckte Strohschicht von dem durchlöcherten Senksboden getrennt, mit Wasser bis zur völligen Erschöpfung ihres löslichen Kalkphosphatzgehaltes ausgewaschen wird. Die ablausende Flüssigkeit wird zur Vermischung mit Schwefelsäure in den Ansasständern benutzt. In einer Phosphorfabrik Lyons sind die Auswaschgesäße terrassenförmig so aufgestellt, daß die von den oberen Ständern ablauzsende Flüssigkeit auf tiefer stehende sließt, dieselben auswäscht und so nach Durchzlausung von 3 bis 5 solchen Gefäßen direct auf die Pfannen gebracht wird.

Nach Gentele kürzen viele Fabrikanten die Auslaugung des erhaltenen Gipses ab und erhalten zugleich stärkere Säuren, indem sie den Bodensatz von Gips, anstatt ihn mit Wasser aufzurühren, in mit Blei ausgeschlagene Kufen bringen, worin sich ein durchlöcherter Senkboden von Blei besindet; auf demselben wird eine Schicht sehr grober Duarzstücke, dann eine Schicht groben Duarzsandes, auf diese eine Schicht seinen Sandes gestreut, und auf letztere wird der Gipsbrei ohne Auswühlen des Sandes gegossen. Die anhängende Säure tropft nun davon ab, und durch eine ganz geringe Quantität Wasser kann alle Säure aus dem Gipse mittelst Verdrängung entsernt werden. Die Gipsschicht läßt sich nachher vom Sande abheben, und dieses Sandsilter kann man lange ohne Erneuerung des seinen Sandes anwenden.

Einfluß niederer Temperatur auf die Anochenzersetzung.

Die Erfahrung hat gelehrt, daß im Winter die Zersetzung der Knochensubstanz durch Schwefelsäure, wegen der zu schnollen Abkühlung der letzteren, nur langsam und oft unvollständig vor sich geht, mithin dem Fabrikanten ein Verlust an Phosphor erwächst, der bei Ueberhandnehmung dieses Uebels nicht gering ist. Sleichzeitig charakterisirt sich der aus solchen Flüssigkeiten erhaltene Phosphor durch sein schwammiges, gelbes Aussehen (im rohen Zustande), und die Operation der Zer-

setnng des Kalkphosphates mit Kohle ist von einer sehr heftigen Entwidelung von Phosphorwasserstoffgas begleitet. Es ist bekannt, daß der Gips in kalkem Wasser leichter löslich als in kochendem ist, mithin mussen die Pfannen kommenden Laugen größere Mengen von Gips im Winter gelöst enthalten, welche auf den Pfannen während der Verdampfung einen so starken Absat verursachen, daß bessen völlige Entsernung aus der die zur gehörigen Concentration gebrachten Lauge kaum zu ermöglichen ist, so daß er zum Theil mit in die Retorten gebracht wird, wo er als Behinderer der völligen Zersetung austritt; gleichzeitig demerkten wir, daß eine bei strenger Winterkälte dargestellte Lauge im Verhältniß zu ihrem Phosphorsäuregehalt bedeutend größere Mengen Kalk enthielt, als das in dem bei höherer Temperatur erzielten Producte der Fall war, was seinen Grund in der Vildung eines relativ weniger freie Phosphorsäure enthaltenden, löslichen Kalksalzes hat und die Veranlassung zu einer bedeutend verminderten Phosphoraussbeute zu werden psiegt. Die Anwesenheit einer solchen kalkreicheren Verbindung giebt sich auch durch das Austreten bedeutenderer Retortenrückstände zu erkennen.

Diese Erscheinungen veranlaßten die Fabrikanten, sich zur völligen Zersetzung der Knochen des Dampfes zu bedienen; es werben deshalb in die Ständer Bleiröhren von 5 cm lichtem Durchmesser eingesenkt, durch welche von einem Dampfteffel aus Dampf eintritt, ber burch sein Einströmen bie Zersetzung in ber Balfte ber bisher verwendeten Zeit bewirft. Gleichzeitig wird durch die möglichst lange Erwärmung der Flussigfeit die Auflöslichkeit des gebildeten Gipses unterbruckt und die Laugen können weniger wasserreich auf die Pfannen gelassen werden. Als einziger und größter Uebelstand treten diesem Berfahren die sehr dicht werdenben Gipeniederschläge selbst entgegen, indem lettere die Deffnung der Röhren verstopfen, sobald diese auf den Boden des Ständers reichen, und dann heftige Explosionen verursachen, auf ber anberen Seite aber in Folge ihrer specifischen Schwere wenig bewegt werden, sobalb ber Dampf über benselben austritt; es muß daher während des Einströmens start gerührt werden und die Ausmitnbung des Rohres bleibt 8 bis 10 cm über bem Boben bes Ständers, wodurch allerbings bem Uebel völlig vorgebeugt ift. In jedem Falle ift die Unterstützung der Knochenzersetzung mittelst fünstlicher Wärme zu empfehlen, da der Vortheile ju bebeutende hervortreten, als daß beren Beachtung eine hintansetzung verbiente.

Die Abdampfung ber Laugen.

Die Bleipfannen, welche zur Aufnahme der Laugen bestimmt sind, besinden sich hinter den Phosphorösen und werden durch die von letzteren abgehende Wärme geheizt. Sie stehen auf einer über Eisenplatten ausgebreiteten Lehmschicht, zu dreien hinter jedem Osen, jede 2,3 m lang, 1 m breit, 0,28 m tief; die Bleistärke beträgt 14 mm. Unter ihnen läuft der Zug vom Osen nach dem Schornstein hin, über ihnen sind zur Beschleunigung der Verdampfung hölzerne Bedachungen mit Danupsfang angebracht, durch deren Anwendung solgende Effecte erzielt wurden:

Nummer	Söhe der	Stärfe	Nac 40	Stunden	Differenz		
der Pfanne	Lauge in Meter	der Lauge	Höhe in Meter	Stärfe	Höhe in Meter	Stärfe	
I.	0,241	8° \ .	0,100	17° B.	0,141	90 %.	
II.	0,241	12° B	0,100	30° % .	0,141	18º B .	
III.	0,212	40 %.	0,086	12º B.	0,126	8º B .	

(Die Pfanne Dr. I ift bie bem Ofen zunächst stehenbe.)

In derselben Zeit schritt die Verdampfung in den unbedeckten Pfannen eines anderen Ofens um $^{1}/_{4}$ langsamer vor sich, und die auftretenden Verhältnißzahlen in Abnahme des Volumens und Zunahme der Concentration in bedeckten und unbedeckten Pfannen waren = 4:3.

Um das Ausbiegen des Bleies zu vermeiden, sind die Psannen mit Steinsplatten umgeben. In ihnen (den Pfannen) wird die Lauge nun auf 45° B. (= 1,45 specif. Gewicht) gebracht und dann ausgeschöpft. Lettere läßt, wie schon oben bemerkt, während der Verdampfung noch viel Gips als schweren, den Pfannenboden in dicker Lage bedeckenden Bodensatz fallen, welcher bei jeder neuen Füllung sorgfältig entfernt werden muß, um einem schnellen Schadhaftwerden der Pfanne vorzubeugen.

Das Füllen berselben, die Controle über die Stärke der Lauge, sowie die Entfernung letterer von den Pfannen wird von denselben Arbeitern verrichtet, welche mit der Zersetzung des Anochenmehles in den Ansatständern beschäftigt sind, es ist daher von Vortheil, daß, sobald die Localitäten es gestatten, die Stänsder, deren für jeden Phosphorofen mindestens sechs aufgestellt sein müssen, nicht zu weit von den Bleipfannen entfernt sind.

Es ist wegen der nur zu häusig eintretenden Reparaturen an den Phosphorsöfen nothwendig, daß immer ein gewisser Vorrath von 45° B. haltender Lauge gehalten werde, damit durch die theilweise Unthätigkeit der Abdampfpfannen die Fabrikation nicht gestört sei. Sbenso ist es von Vortheil, daß außer den an den Defen besindlichen Bleipfannen noch eine Reihe derselben mit besonderer Feuerung aufgestellt sei, damit es, bei eintretenden Hindernissen in der Verdampfung, den im Betrieb begriffenen Defen nicht an Material sehle.

Fabrikation der "Masse".

Die auf 45° B. gebrachte Lauge wird zu 177,5 kg mit 47 kg Holzschlenpulver von Linsengröße gemischt und in zwei gußeisernen Kesseln von 1,15 m oberem Durchsmesser und 0,44 m Tiese, mit separater Feuerung, verdampst. Nach Verlauf von $1^{1}/_{2}$ bis 2 Stunden beginnt die Flüssigkeit stark zu schäumen und droht über den Kessel zu steigen, weshalb sie von dem Arbeiter mit einem Besen geschlagen und vorsichtig bewegt werden muß. Einige Stunden später, nachdem sich der Schaum verloren hat, beginnt eine starke Entwickelung schwessigsauren Gases, welches durch vortheilhafte Ven-

tilation möglichst schnell aus bem Arbeitslocal entfernt werden muß. Eine bachförmige Ueberbedung der Kessel mit hohem Abzugerohr reicht oft schon bin, die sehr beschwerliche Arbeit weniger gefahrvoll zu machen. Gentele empfiehlt, biese gußeisernen Pfannen mit einem steinernen Gewölbe zu überbeden, bas vorn eine Arbeitsöffnung hat, durch welche man die Kessel beschicken und entleeren, sowie das Umrühren barin vornehmen tann. An der hinteren, dem Arbeitsloche entgegengesetzten Seite communicirt das Gewölbe burch eine Deffnung mit dem Schornstein der Resselfeuerung, so daß die sich entwickelnden Gase bahin abziehen. Mit der eintretenden Gasentwickelung verdickt sich die "Masse" und nimmt nun die stete Gegenwart des Arbeiters in Anspruch, welcher durch unausgesetztes Ruhren mit einem langen eisernen Spatel ein Festbrennen auf dem Kesselboden verhüten muß. Sobald die Masse sich zu ballen beginnt, wird sie von dem Arbeiter burch ein Sieb gerieben, welches aus einem durchlöcherten Rupferblech gearbeitet ist, bessen Löcher 7,4 mm Durchmesser haben. Es schreitet nun die Austrocknung der durchgeriebenen Masse sehr langsam und bei sehr schwachem Feuer nur so weit vor sich, daß sich dieselbe, ohne zu stäuben, bequem durch das Sieb reiben läßt, sie muß noch dampfen, und die Hand, ohne anzukleben, schwach befeuchten. In diesem Punkte weichen die literarischen Angaben völlig von der obigen ab. Panen, Dumas und Lenkauf lassen die Masse bis zum Rothglühen bes Reffels, zum staubigen Pulver eintrodnen (nach Dumas in einem mit Thon beschlagenen tupfernen Kessel), doch ergiebt sich aus Folgendem, wie sehr ein gewiffer Wassergehalt die Ausbeute begunstigt. Es wurden gleiche Mengen staubig trodner Masse mit Sand und mit steigender Menge Wasser gemischt, in Retorten unter gleichen Berhältnissen geglüht, woraus sich folgende Resultate ergaben:

```
4,378 kg trodne Masse mit 0,467 kg Sand gab 1,315 kg Phosphor,

", ", ", ", 0,116 "Wasser ", 1,724 ", ",

", ", ", ", ", 1,797 ", "

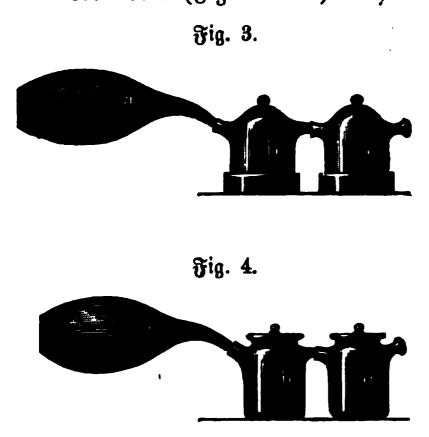
", ", ", ", ", 1,680 ", ",
```

Aus diesem Berhältnisse ergiebt sich, daß ein Feuchtigkeitsgehalt von ungefähr 5,5 Proc. für die Phosphorgewinnung von Vortheil ist, welche Erscheinung durch die Eigenschaft der Phosphorsäure, im Hydratzustande leichter als im wasserfreien durch Kohle zersetzt zu werden, zu erklären sein dürste. Jedenfalls liegt ein nicht geringer Grund zur größeren oder geringeren Phosphorausbeute in der obigen Operation, auf deren geregelten Verlauf daher besondere Rücksicht genommen werden möchte.

Das Verfahren, welches Lenkauf (Leuch's polytechn. Ztg. 1835 und Journ. für prakt. Chemie 1840) zur Verdampfung und Verdickung der Lauge mittelst Kohle einschlägt, stimmt mit dem, welches Dumas in seinem Lehrbuche erwähnt, fast überein. Die letzte Nachricht Lenkauf's empfiehlt den Fabrikanten das Wischen und Gühen des sauren phosphorsauren Kalkes erst mit 1 Proc. Kohlen-pulver vorzunehmen, Wasser und schweslige Säure zu entfernen und dann die übrigen gut ausgeglühten Kohlen zuzumischen. Es bleibt auch hier der Werth des Verfahrens der praktischen Erfahrung anheimgestellt.

Die Phosphordestillation in Galeerenöfen.

Das oben beschriebene Gemisch, welches durch Verdampfung von 177,5 kg der 45° B. haltenden Lauge mit 47 kg Kohlenpulver erzielt wurde, wiegt geztrocknet 136,5 kg und wird, nachdem es in einem bedeckten Gefäße abgekühlt ist, in die Retorten (Fig. 3 bis 4) vertheilt. Je nach dem Betriebe der Fabrik, nach



bem Brennmaterial, bessen gute Auswahl sür den Fabrikanten eine Hauptaufgabe sein muß, weichen die Defen
an Größe und Bauart sehr von einander ab. Es liegen sast von Jedem,
ber über Phosphorgewinnung geschrieben hat, andere Constructionen
vor, deren vollstäudige Aufzählung
das Ziel der hier gestellten Aufgabe
überschreiten würde. Als von praktischem Werthe verdienen solgende
Dseneinrichtungen der Erwähnung:
Der Reverberosen, dessen Dumas
erwähnt, eignet sich zwar nur sür
eine Retorte, zeichnet sich aber durch

vorzüglich guten Zug und durch leicht zu handhabende Ventilationseinrichtungen aus; er diente, so lange die Phosphorfabrikation noch nicht den jezigen Umfang erreichte, als der einzige und beste Ofen zur Darstellung des Phosphors.

Der unter dem Namen alandrier bekannte und in Frankreich angewendete Dfen besteht aus einem Backsteingemäuer mit einem gewölbten Theil, in welchen die Retorte zu liegen kommt. Der Feuerraum ist nicht unmittelbar unter der Retorte, sondern etwas entfernt, und die Flamme geht durch einen wagerechten ober schiefen Canal, umspielt die Retorte in dem gewölbten Raume und entweicht burch eine über die Retorte gesetzte Kuppel. Die Defen für zwei Retorten sind länglich vieredig, in der Mitte der Höhe mit einer Rinne von Bacffeinen, 11,5 cm breit und 58 cm hoch, versehen, die mit dem oberen Theile des Herdes communicirt und dient, um die Flamme in den Raum einzuführen, wo die Retorten sind. Der Raum ift an dem Boben bes Dfens vieredig, gewöhnlich von 38 cm Breite auf 80 cm Länge, bann ist er an einer Seite bes Ofens, in zwei Drittel seiner Höhe, gewölbt, um die Retorten größtentheils zu bedecken. Die Wölbung, beren Spite 40 cm von bem Boden des Ofens absteht, ist an jedem Ende des Ofens geschlossen, in der Mitte bleibt aber ein offener Raum, um die Retorten hineinzubringen. Sind sie darin, so schließt man den Ofen mit Backsteinen und Thon. Will man vier Retorten anwenden, so wird an den ersten Ofen ein zweiter angebracht, beren jeder einen eigenen Feuerherd hat, damit bei einem Unfall nicht die Arbeit aller Retorten unterbrochen werbe. Abbildung dieser Defen befindet sich im Dictionnaire techn. (VXI, p. 120).

pen beschreibt in seiner mehrerwähnten Abhandlung einen Galeerenofen elter Ueberwölbung, in beren jede eine Reihe von fünf Retorten gesetzt inne. Der Feuerraum ist seitwärts von den Retorten und etwas unter dem türenden Canal angebracht; die Flamme, welche sich unter dem ganzen verbreitet, entweicht durch Feuerzüge, die sich über jeder Retorte besinden; sind allmälig sich erweiternd hergestellt, um die Temperatur besser zu

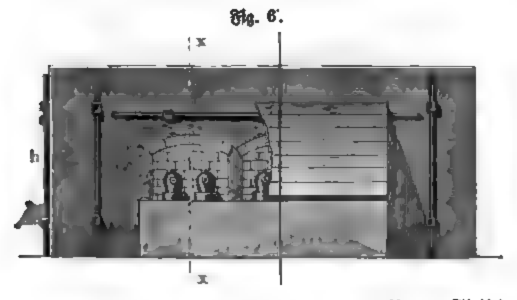
Die Berbrenungsproducte ziehen unter ein Hauptgewölbe, welches sich i Schornstein im Centrum richtet. Eine auf gußeiserne Platten gelegte te, worin man einen Theil der Auflösungen abdampsen kann, gestattet sende Hitze zu benutzen, so daß sich der obere Theil des Ofens nicht zu ht. Im Hauptprincip mit dieser Construction übereinstimmend, sind die Isen eingerichtet, in denen gleichzeitig 36 Retorten der Flamme ansgesetzt den welchen Fig. 5 die Borderansicht des zur Hälfte durch einen



Schnitt nach der Linie xx in Fig. 6 aufgebrochenen Ofens, Fig. 6 Seitenansicht, Fig. 7 (a. f. S.) Längensburchschnitt nach der Linie y in Fig. 5 darstellen.

Ueber zwei Afchenfälle, welche burch ein 0,286 m über ben Roft sich erhebenbes Gemäuer (Fig. 5 e) getrennt sind, ist bas 0,7 m breite, 0,517 m hohe Geswölbe b aus feuerfesten Backteinen gespannt, in bessen beiben Seiten neun

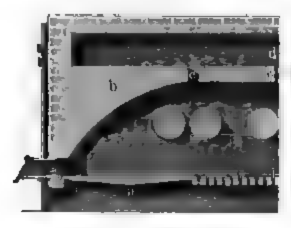
breite, 0,460 m bobe gewölbte Deffnungen jum Ginlegen zweier in jebe berfelben gelaffen find (bie Beichnungen ber Langendurchschnitte,

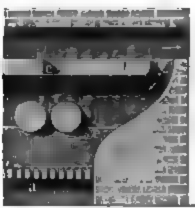


nd Fig. 7 a. f. S., stellen nur ben vorberen und hinteren Theil bes Ofens urch die Bugöffnungen c, welche 0,28 m hoch sind und sich nach bem

hinteren Ende des Ofens erweitern, ist das Gewölde mit dem Zuge d in Bersbindung gesetzt, welcher schwach gewöldt, 0,175 m hoch und 0,695 m breit ist und mit dem unter die Pfanne streichenden Zuge correspondirt. Das 0,2 m breite Gemäuer e (Fig. 7) trennt die beiden Roste und dient gleichzeitig als Unterlage

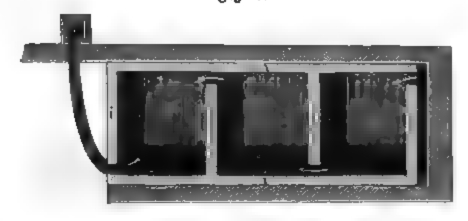
8ig. 7.





der quer über die Fenerung paarweise in die seitlichen Gewölbeöffnungen gelegten Retorten. Der Rost, welcher, 0,55 m lang, dis zum Beginn des ersten Retortenspaares aus Eisenstangen besteht, wird dis an das hinterste Retortenpaar durch Ziegel sortgesetz, welche 0,01 m weit auseinander liegen, um die Asche der ziemelich dis an das hintere Ende gebrachten Holzscheite durchfallen zu lassen. Der ganze Ofen ist 1,61 m hoch, 1,325 m breit und je nach der Zahl der Retortenspaare 6,6 dis 7 m lang. Sein hinteres Ende stößt an ein mit dem oberen Osengewölde d horizontal errichtetes Gemäuer, auf welchem die Bleipfannen ausgebracht sind, unter denen der 0,2 m hohe Zug die aus dem Phosphorosen kommende Hige nach dem Schornstein sührt. Fig. 8 stellt den Bau dieses Zuges

Fig. 6.



nach Hinwegnahme der Bleipfannen dar; es sind zur größeren Concentration der Wärne und zur Regelung des Luftzuges quer über den Zugraum Zungen aus Bachteinen errichtet, um welche der Rauch gezwungen ist zu streichen und seine Wärme an die über denselben und auf ihnen liegenden Eisenplatten abzugeben, auf welchen die Bleipfannen, durch Einsetzen in eine 0,02 m hohe Lehmschicht, errichtet sind. Die Retorten (Fig. 3 und Fig. 4) sind flaschenförmige dünne Gefäße, aus einem seuersesten Thon angesertigt, welche so lang sind, daß sie noch mit ihrem gekrummten Halse 0,14 m aus der Bewöldmauer herausragen, während

sie mit ihrem hinteren Ende auf bem Gemäuer e ruhen können. Bevor sie mit der getrockneten Daffe gefüllt werden, muffen sie zweis bis dreimal mit einem bunnen Lehmbrei bestrichen und nach jedesmaligem Bestreichen getrocknet werben. Che sie in Gebrauch genommen werben, prüft man, indem man fie bis an den Hals unter Wasser halt, durch Hineinblasen, ob sie beschäbigt sind, mas durch Aufsteigen von Luftblasen im Wasser erkannt werden wurde. Ift dies nicht ber Fall, so senkt man sie in einen bunnen Lehmbrei, welcher, sobalb er zu quarzreich fein follte, mit etwas Pferbebunger vermengt ift, und stellt bann die Retorten zum Abtrodnen auf die obere Fläche ber bachartigen, hölzernen Bedeckung der Borlagen (Fig. 5). Hierauf werben fie mit bem tohlehaltigen, fauren Kaltphosphat, ber Masse, gefüllt und bann paarweise in die Seitenöffnungen des Dfens eingelegt, lettere hierauf mit Ziegeln zugesett, mit Lehm bestrichen und während ber Ofen langsam burch ein schwaches Feuer angewärmt wird, die Borlage an den über das Gemäuer herausragenden Hals der Retorte angesetzt. Vorlagen werden besonders zwei Formen (Fig. 3 und Fig. 4) benutzt, die älteste ist die Topfform (Fig. 4). Diese Gefäße, beren Durchmesser oben und unten 0,12 m im Lichten ift, werben mit Deckeln geschlossen, welche mittelft Lehnt aufgesetzt find; fie werben bis an ben Bals ber nach oben gehenden röhrenförmigen Deffnung mit Baffer gefüllt und burch biefen Röhrenansat mit bem Retortenhals verbunden, ber in benselben ein Stud hinein, jedoch nicht in das Wasser reichen barf. ber entgegengesetzten Seite befindet sich ein gleiches nach unten geneigtes Rohr, welches dazu bestimmt ift, mit einer zweiten Borlage c vereinigt zu werben, welche ebenfalls zur Aufnahme des letteren eine nach oben stehende röhrenförmige Deffnung befitt, an der entgegengesetten Seite aber in einem durchbohrten Anopf endigt, der als Ausströmungsöffnung der Gase dient. Jeder dieser Töpfe ist 0,168 m hoch, bauchig geformt, von glasirtem Thon. Die andere Form der Borlage, die Haube (Fig. 3 b und c) besteht aus einem oben geschlossenen, unten offenen, hutförmigen Gefäße, welches in einen mit Wasser gefüllten Untersetzer Diese Gefäße sind bis an die Spige 0,18 m hoch, ihr unterer Durchmeffer beträgt 0,154 m, die an die Retorte stoßende, nach oben zeigende Röhrenöffnung ist 0,07 m weit, die Untersetzer sind 0,02 m hoch und haben 0,240 m lichten Durchmeffer. Die Befestigung ber Borlagen, beren je zwei zu einer Retorte gehören, unter sich und mit den letteren geschieht mittelft fetten Lehme, bem man etwa 1/4 Pferdedünger zugemischt hat. Die Füllung der topfförmigen Borlagen, wie die der Untersetzer mit Baffer wird vor dem Ansetzen derselben an die Retorte vorgenommen und darf nur soweit gehen, daß der Hals der Retorte und der ersten Vorlage noch wenigstens 0,01 m über bem Wasser ausmündet. Sobald diefe Arbeit beendigt, wird das Feuer in dem Ofen verstärkt. Der oben beschriebene Ofen ist nur für Holzseuerung eingerichtet; jede Operation erfordert 0,35 cbm, dem Gewichte nach ungefähr 935 kg völlig lufttrodnes weiches Tannenholz. Die Dauer berselben schwankt nach dem Gange des Ofens zwischen 36 und 48 Stunden, mahrend welcher Zeit die Arbeiter mit der Vorbereitung eines neuen Ofens, mit Hinzuführen von Holz und genauer Ginhaltung eines guten Dfenganges beschäftigt sind. Während der ganzen Operation treten nun im Allgemeinen folgende Erscheinungen auf: Nach Berlauf einiger Stunden

beginnen sich an ber vorberen Deffnung ber zweiten Borlage weißblaue Flammehen zu zeigen, 1 bis 1½ Stunden darauf entwickeln sich starte Dämpse und Gase, welche mit heller, weißer und leuchtender Flamme brennen und von Dumas für ein Gemisch von Kohlenoryd und Phosphorwasserstoffgas, vielleicht mit geringen Mengen Phosphordamps gemischt, angesehen werden und nach einiger Zeit einen bläulich-grünen Schein annehmen, wobei der Geruch nach Phosphorwasserstoff immer stärter hervortritt. Gar oft geschieht es, daß bei zu startem Osengange die Phosphordämpse nicht genug in der Borlage verdichtet werden und die knopfsörmige Ausströmungsöffnung der letzten Borlage mit rothem Oryd verstopsen, wodurch regelmäßig ein Abspringen der Lehmverkittung zwischen Retorte und Borslage bedingt wird, in dessen Gesolge ein nicht unbedeutender Berlust an Phosphorsteht. Es muß daher der Arbeiter stets einen starten Eisens oder Aupserdraht zum Durchstechen der sich schließenden Ausströmungsöffnung und frischen Lehm, zum Berkitten der entstehenden Risse im trocknen Kitte, bereit haben.

Bebufs ber möglichst schnellen Entfernung ber auf die Gesundheit ber Arbeiter nachtheilig wirkenden Gase aus bem Arbeitsraum überdeckt man die Borlagen ber ganzen Länge bes Ofens nach mit zwei nach oben aufzuschlagenben, bachartigen Bretterverschlägen f (Fig. 5), in beren Mitte ein Schornftein von Holz g die Gase durch das Dach nach außen führt. Die Stärte ber Flammen aus ben Borlagen nimmt nach Berlauf von 24 Stunden ab und ihre Farbe geht nach und nach in Blau (Rohlenopyb) über, und erft, wenn bei Bellrothglubbige ber Retorte feine Gasentwickelung mehr ftattfinbet, wird bas Feuer verringert, bie Deffnung bes Michenfalles mit Steinen verfest und ber Dien langfam erfalten gelaffen. Babrend ber Beit bes Dfenganges muß barauf geseben werben, bag bie Ofenthur möglichst geschloffen und bas jebesmalige Einschieben ber Holzscheite von beiläufig 1 m Lange, möglichst beschleunigt werbe, ba ber geringfte talte Luftftrom bon außen fofort ein Berfpringen ber vorberen Retorten gur Folge haben wurde. Die irrige und taum ju tilgende Anficht ber Arbeiter, bag burch Deffe nen ber Feuerthur ber Bug verftartt werbe, tann oft nur burch Einrichtungen verbannt werben, die bas Offensteben ber Thur unmöglich machen; eine folche wird baburch erreicht, bag man in bie Feuerungeöffnung einen Rahmen von Bufeisen (Fig. 9) fest, welcher mit einer schiefaufliegenben, von unten nach oben

Big. 9.



auszuschlagenden Rappe geschlossen ist und als Thur den Feuerraum dedt. Mittelft dieser Borrichtung wird es dem Arbeiter wenigstens sehr erschwert, sein Princip durchzusühren, indem die Rappe nach jedesmaligem Deffnen immer wieder zuschlägt; wenigstens ist dadurch dem Uebelstande in Etwas entgegengetreten und die Tontrole erleichtert.

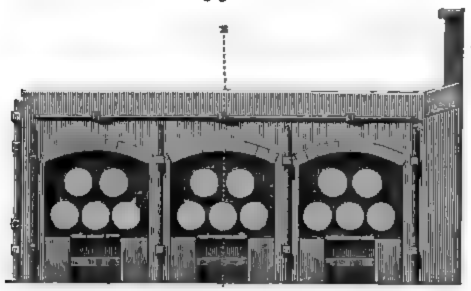
Nachbem bas Feuer im Ofen ganglich erloschen, schreitet man jum Ausnehmen ber Retorten. Es werben bie Borlagen

von letteren abgelöst und ihre Deffnungen mit Holzpfropsen geschlossen, um einer Entzündung des an den inneren Wandungen hängenden Phosphors vorzus beugen; die das Retortenpaar umschließende Ziegelmauer d (Fig. 6) wird aufgedrochen und das vordere Halsende der Retorte mit dem noch anhängenden Lehmsrande, dem Kragen, abgeschlagen und schnell in Wasser geworfen, da in demselben

immer etwas Phosphor verdichtet ist. Hierauf zieht man die Retorten mittelst hölzerner Stabe, welche man in dieselben stedt, aus dem Feuerraum, schüttet den schwarzen, staubigen Inhalt aus und wirft sie weg. Nachdem sich ber Arbeiter überzeugt hat, daß die Masse ausgeschürt, d. h. daß kein unzersetzter saurer phosphorsaurer Kalt mehr barin ift, was man baran erkennt, daß die Brudyflächen ber schwarzen Körner weiß erscheinen, wird zum Reinigen ber Vorlagen und Retortenkragen geschritten. Dazu bedient sich der Arbeiter eines etwa 0,2 m langen und 0,05 m breiten eisernen, spatelförmigen Instrumentes, welches schwach geschärft ift, und fratt, indem er die Borlage stets unter Basser halt, den darin befindlichen Phosphor heraus. Diese Reinigung muß, um jedem Berlust an Phosphor vorzubeugen, auf das Genaueste ausgeführt werden; ebenso verfährt man mit ben Rragen ber Retorten. Das Wasser, in welchem die Reinigung ber Geräthschaften vorgenommen wurde, enthält immer noch fein vertheilten Phosphor und Phosphororyd, und wird deshalb zum Absetzen hingestellt. Das in den Borlagen befindliche Wasser reagirt stark sauer von einem Gehalt an Phosphorsaure und wird zu ber Schwefelsaure in die Ständer zurudgegoffen. Bum Ausraumen und Einseten eines Ofens find zwei Arbeiter erforderlich. Sie beginnen, nachbem während ber Nachtzeit der Ofen ausgeschürt und ausgefühlt ist, früh 6 Uhr mit dem Ausräumen deffelben, legen an die Stelle ber ausgenommenen Retorten sogleich frischgefüllte, mauern bieselben ein, und während ber eine der Arbeiter mit der Reinigung der Geräthe beschäftigt ist, beginnt ber andere mit bem langsamen Anfeuern bes Ofens, so bag um 9 oder 10 Uhr die gereinigte Vorlage sogleich wieder an die neue Retorte gesetzt werden kann. Die abgeschlagenen Lehmverkittungen, welche feste rothgelbe Klumpen bilben und bisweilen mit Phosphor stark imprägnirt sind, werden durchgesehen, der anhängende Phosphor losgelöst und erstere bann zerstoßen und mit Wasser zum Berkitten wieber aufgeweicht.

Während der oben beschriebene Ofen sich nur für Holzseuerung eignet, so ist ber in den Figuren 10 bis 14 gezeichnete hauptsächlich auf Steinkohlen- und Coatsfeuer berechnet. Es stellt berfelbe einen aus brei Separatfeuerungen com= binirten Retortenofen bar, ahnlich benen, wie sie zur Leuchtgasfabrifation erbaut sind; jedes Feuerungsgewölbe schließt fünf Retorten ein und mündet mit den anderen Feuerungen in den gemeinschaftlichen nach den Pfannen führenden Zug c (Fig. 11). Ueber den 31 cm hoben, 55 cm breiten Aschenfall und 5,5 dm breiten und 8 dm langen Rost erhebt sich ber 11 dm breite, 11 dm hohe, 1 m tiefe, gewölbte Feuerungsraum, welcher durch die 27 cm hohe, unterhalb 12, oberhalb 15 cm weite Deffnung b in den Zug c mündet. In die vordere und hintere Wand jedes dieser Gewölbe sind zwei 8 cm starke Gisenstangen (Fig. 13) eingelegt, welche als Retortenlager dienen und 26 cm weit über einander entfernt liegen. Zwischen sie werden, nach= dem die Retorten eingelegt sind, Mauerziegel eingesetzt und das Gewölbe so ge= Die Retorten bilden cylindrische Thonröhren von 1,17 m Länge und 25 cm Durchmeffer, welche auf der einen Seite geschlossen, auf der anderen offen sind und mit der offenen Seite der Ofenthur gegenüber gelegt werden. burch einen Deckel verschließbar, an dessen mittlere Deffnung ein gebogenes Thonrohr angefügt wird, welches in die Vorlagen mündet. Deckel und Ansatröhren werben mittelft Lehm angebichtet, ber bei ju großent Sanbgehalt mit etwas Pferbeblinger gemifcht wirb. Statt ber cylinbrifchen Retortenform fann auch bie Muffelform gewählt werben, und es bleibt ber Praxis anheimgestellt, einer berfelben ben Borgug zu ertheilen. Die Retorten werben vor ber Erwärmung bes Feuerraums eingelegt, nachdem fle juvor noch mit einer blinnen Lehmichicht beschlagen worben find, bas Gewolbe vermauert und nun ber Dien vorsichtig angefenert; wahrend biefer Beit geschieht die Beschickung ber Retorten mit bem Gemifch von Rohle und faurem phosphorfaurem Ralt, fo bag bie aus 300 kg

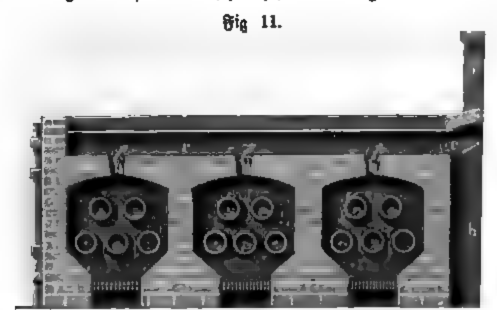






frifcher Anochen erhaltene Daffe in 15 Retorten vertheilt wird, beren je fünf einer Feuerung angehören. Es werden hierauf die Dedel und Röhren angelegt und an bie Retorien und Borlagen festgefittet. Ale Borlagen bringe ich muffelartige, unterhalb offene Thongefage in Borfdlag, welche in einer gemeinschaftlichen Rinne e, burch welche ein conftanter Bafferstrom fließt, ju zweien hinter einander aufgestellt find. Es sind biefelben 11 dm lang, b (Fig. 13), oberhalb mit fünf Deffnungen gur Aufnahme ber aus ben Retorten tommenben Röhren verfeben. nach vorn mit zwei bergleichen, und zwar ift bie bem Dien gunachftftebenbe burch Röhren mit ber bavorftebenben berbunden, welche wieberum gwei Deff.

nungen zum Ausströmen ber entweichenden Gase hat. Sie stehen gemeinschaftlich in einer breiten Rinne o und zwar so, daß die dem Wasserstrom entgegenstehende Seite ber Borlage unterhalb eine schwache, nur wenige Millimeter betragende



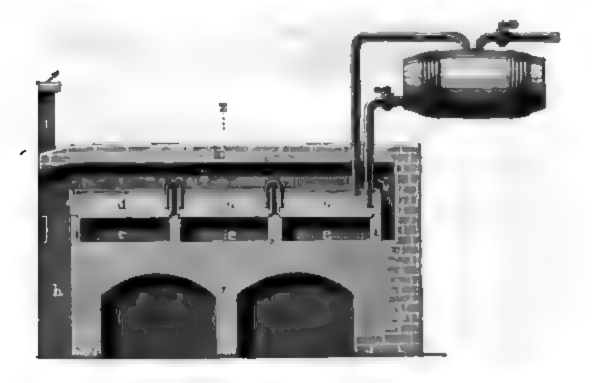
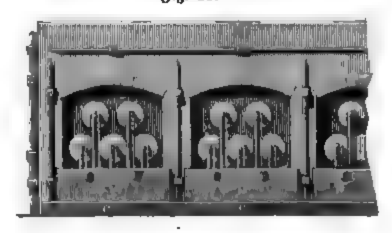


Fig. 12.

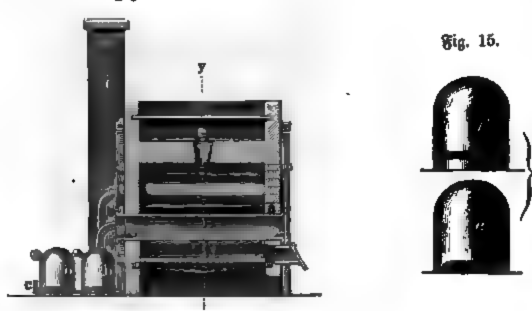


Fig. 13.



Deffining besitzt a (Fig. 15), während die entgegengesette Seite, welche also geneigter steht und an welche sich der Phosphor leicht anlegen kann, 2 am über dem Boden eine solche besitzt β (Fig. 15), so daß wohl das Wasser die Borlage durchsließen, den Phosphor aber nicht mit fortstühren kann. Das aus der Rinne kommende Wasser sließt in ein Faß, in welchem sich der vielleicht mit fortgerissene Phosphor
absehen kann, und von da ab. Es gewährt dieses Bersahren die Sicherheit, daß

Fig. 14.



aller in die Borlage tretende dampfförmige Phosphor verdichtet wird, ehe die ihn mit sich führenden Gase dieselben verlassen. Die aus den Retorten mündenden Thonröhren ragen 3 cm in die Borlage und mitssen ebenso wie die Borlagen unter sich sest gebichtet sein. Sobald Alles auf diese Weise vorbereitet ist, wird ein stärkeres Coaksseuer gegeben, dem hin und wieder Steinkohlen beigemischt werden mitssen.

Die Destillation sindet nun unter denselben Berhältnissen statt, wie früher, und es ist die Hauptaufgabe der Arbeiter, eine möglichst gleichmäßige, zu Ende der Arbeit steigende Temperatur zu bewertstelligen. In neuester Zeit ist den Franzosen Barbe und Lancauchez ein Patent auf Phosphor-Retortenösen unter Anwendung von Generatorgasen ertheilt worden.

Der erhaltene rohe Phosphor bildet in den den Retorten zunächstehenden Borlagen erhärtete, rothe, gelbe, hier und da durchscheinende, häusig mit rothem Phosphororyd und Kohlenstoffphosphor bedeckte Massen von der Form des Borslagebodens; der Infalt der zweiten Borlage stellt häusiger eine Lockere, gelbrothe, schwammige Masse dar, welche auf dem Wasser schen Phosphors geschieht, ins dem man den in einem Fasse gesammelten Phosphor durch vorsichtiges Abgießen und gelindes Pressen mittelst eines darauf gedeckten Brettes so gut als möglich von seinem Wasser befreit, ihn dann in einen anderen Kübel, der sammt seines Wasserinhaltes gewogen ist, schlittet, und den auf dem Wasser schwimmenden leichsten Phosphor mittelst eines kupsernen durchlöcherten Lössels abnimmt und hinzussingt. 136,5 kg der in die Retorte gebrachten Rasse liesern dei gntem Ofengange

1 21 bis 21,1 kg feuchten, rohen Phosphor, der nach dem Umschmelzen chtigen Abtrocknen 17,36 kg wiegt.

I die Ausbeute an Phosphor in den Defen mit Holzseuerung möglichst en sein, so sind es hauptsächlich drei Bedingungen, denen vor Allem Gesistet werden muß:

ine möglichst vortheilhafte Construction des Dfens,

in gang trodnes, leichtes Holz,

eine regelmäßig sich steigernde und zum Schluß ber Operation langsam ernde Hitze.

muffen die Gewölbe des Ofens von guten feuerfesten Steinen ausgeführt inem nicht zu schnell verglasenden Mörtel verbunden sein. 8 muffen von außen leicht zugänglich und ohne großen Zeitverlust zu ein. Es ist vorzüglich wichtig, daß die vorderen Retorten nicht zu nahe ungsöffnung liegen, in welchem Falle dieselben bei einem gut ziehenben wenig Stichstamme erhalten würden. Dan legt baber bie beiden ersten Deffnungen erst 0,55 m hinter ber Feuerungsöffnung an, bis zu welcher 8 Gewölbe langsam ansteigt, so daß die ersten zwei links und rechts 1 Retorten etwa 0,6 m hinter die Ofenthür zu liegen kommen (Fig. 7). ift, sobald es nicht sehr trocken ist, die Ursache, daß der Phosphor, je affelbe, um so schwammiger und orndreicher ausfällt. Es mag dies baen, daß bei zu geringer Hitze die Gasentwickelung zeitweilig unterbrochen die äußere Luft baburch Gelegenheit hat, in bas Innere der Borlagen rten einzudringen und die Phosphordämpfe im statu nascenti zu ornbann statt eines gelben, machsartigen, festen Ruchens in der ersten Borlbe schlammige Masse auftritt, die gewöhnlich erst in der letzten Vorauch da ungern, angetroffen wird.

durch wechselnde Ab= und Zunahme der Temperatur hervorgerufene nziehung und Ausdehnung des Ofengemäuers würde unbedingt schon r Zeit den Ofen unbrauchbar machen, ware nicht durch eiserne Schienen, Dfen in seiner Länge, Breite und Höhe burchziehen und unigeben, deffen stigkeit bedingt. Diese Gisenstäbe h (Fig. 5 und Fig. 6), Schlaubern, gebracht, daß zwei berselben, von 0,67 m Breite, ben Ofen ber Länge lich des oberen Gewölbes, durchziehen und an der vorderen Seite durch eingelassene Eifenstangen von der Bobe bes Ofens gehalten werben; jen 12 Querschlaubern zwischen bem Feuerraum und dem oberen Gech und werden durch seitlich zwischen den Retortenlagern aufgestellte gehalten, um welche noch eine gleiche Umfassung eiferner Stäbe sich urch diese Ginrichtung wurde es bem Fabrikanten, dessen Berfahren ich wile, möglich, daß auf einen Phosphorofen ein Dampftessel mit zwei en von der Länge des Ofens gesetzt und durch die abgehende Wärme rben konnte, dessen Dampf bann in die Ansatständer geleitet und zum r Anochenmühle verwendet wurde. Gleichzeitig wurde der Dampftessel wei starke, in den Fußboden eingelassene eiserne Pfosten gestütt.

den Lehrbüchern der Chemie finden sich überall die Vorlagen aus Kupfer dargestellt und mittelst tupferner Röhren mit den Retorten verbunden, —

eine Angabe, beren praktische Aussührbarkeit im Großen und bei einem starken Betrieb zu der Unmöglichkeit gehört. Abgesehen davon, daß das Kupfer den sich während des Ofenbetriebes entwickelnden Säuredämpfen kaum mehr als einigemal Stich halten und mithin ein bedeutender Auswand von Betriebscapital nur sür die zur Phosphorfabrikation nöthigen Geräthschaften erwachsen würde, ist das Kupfer ein zu guter Wärmeleiter, als daß nicht durch dessen schnelle und leichte Abkühlung durch die äußere Luft ein häusiges Verstopfen der Röhren, ein Untauglichwerden des ganzen Apparates erfolgen und ein Verlust an Phosphor außerdem noch herbeigeführt werden müßte.

Mit großer Gefahr ist das Einsenken der Retortenhälse oder deren Berlänsgerung in Wasser verbunden; der geringste Temperaturwechsel, welchem selbst bei noch so vorsichtiger Feuerung kaum vorzubengen, bewirkt ein Zurückteigen des Wassers in die Retorte und kann die Ursache gefährlicher Explosionen werden. Es sind daher irdene Geschirre mit theilweiser Wassersüllung, schon des geringeren Kostenpreises wegen, den kupfernen jederzeit vorzuziehen und in der neueren Praxis auch ziemlich allgemein angewendet.

Die Reinigung, Formung, Aufbewahrung und Verpacung des Phosphors.

Die Befreiung des rohen Phosphors von seinen meist aus Phosphororyd und Kohlenphosphor bestehenden Verunreinigungen kann entweder durch mechanische Filtration oder Pressung, oder durch eine nochmalige Destillation bewerkstelligt werden.

Das Versahren des Auspressens durch Gemsleder, wie solches in allen Lehrbüchern dis auf die neueste Zeit mitgetheilt ist, mußte verlassen werden, sobald die Menge des producirten Phosphors sich der hinlänglichen Beschaffung dieses Leders entgegenstellte, und sindet nirgends mehr Anwendung; statt desselben bedient man sich in französischen Phophorsabriken poröser Steinplatten (Chamottesteine), die in eiserne Chlinder gesenkt und mit einer Dampsmaschine in Verdindung gesetzt sind, welche Damps in denselben comprimirt und dadurch den geschmolzenen Phosphor durch die poröse Steinmasse preßt. Vor dieser Behandlung mengt man den Phosphor mit Kohlenpulver und verhindert dadurch ein zu schnelles Unbrauchbarwerden der Steinplatten durch Verstopsen der Poren. Die rückständige kohlige Wasse wird vom Steine sorgfältig entsernt und dem Retorteninhalte vor der Phosphorgewinnung beigemischt, oder nochmals in besonderen Retorten destillirt.

Diese Manipulation soll nur 5 Proc. Berlust am Gewichte des rohen Phosphors mit sich führen.

Die Destillation des Phosphors wird in gußeisernen Retorten (Fig. 16) vorgenommen, welche je zwei oder drei neben einander in eine Feuerung mit seit- lichem Heizraum leicht eingemauert und wieder daraus entfernt werden können. Der rohe Phosphor wird in einem kupfernen Kessel unter Wasser geschmolzen und mit dem achten Theil seines Gewichtes seinen, reinen Quarzsand innig ge-

· mischt, sobann wirb, während bes fortwährenden Umruhrens der Maffe, taltes Baffer bis zum Erstarren des Gemisches hinzugesetzt und letteres einige Stunden stehen gelassen, um eine möglichst vollständige Erfaltung der ganzen Mischung vor der weiteren Behandlung zu bewertstelligen.

Dan schöpft hierauf ben mit Sand gemischten Phosphor, eine bröcklige, rothe Maffe, mittelft eines großen Seihlöffels von Aupfer in einen Rübel und vertheilt

Fig. 16.



bas Brobuct einer Ofenoperation von 36 Retorten in 2 Retorten. legt diese hierauf so um, bag bas bem Inhalte noch aubängenbe Wasser ablaufen kann und senkt fle bann in ben Ofen. Che biefer in Gang gesett wird, ftellt ber Arbeiter vor jede Retorte einen Rubel mit Waffer, unter beffen Dberfläche bie wenigstene 0,06 m weite Deffnung Retortenhalfes 0.015 0.020 m tanden muß. In die Rübel werben bleierne

Räpfe gesenkt, welche an langen eifernen Griffen leicht zu handhaben find, und als Borlagen für den übergehenden Phosphor dienen.

Rachbem so Alles vorbereitet, beginnt man ein sehr langsames, gelindes Feuer, welches die Entfernung der Feuchtigkeit aus der Retorte zum Zwecke hat, damit die nach einer Stunde erfolgende und niemals ausbleibende Entwicklung selbstentzündlichen Phosphorwasserstoffgases keine zu stürmische werde; denn je schneller der Arbeiter heizt, und je früher die eiserne Retorte start erhiet wird, besto früher geht die Zersehung des Wassers auf Rosten des Phosphors vor sich und desto heftiger werden die Explosionen; treten diese ein, so muß der vordere Theil des Retortenhalses sleißig mit Wasser abgefühlt, jedoch das Feuer nicht zu sehr verringert werden, damit nicht ein Zurückleigen des Wassers in das Innere der Retorte neue Verluste verursache. Die Destillation ist beendigt, sobald die von Zeit zu Zeit ausgeleerten Bleiunterseher bei schwacher Rothglühhite der Restorte keinen Inhalt mehr zeigen.

Die erhärteten Phosphortuchen, welche im Anfang der Operation fast durchsichtig, dem gebleichten Wachse sehr ähnlich erscheinen, nehmen gegen das Ende
berselben, etwa 8 Stunden nach dem Einsehen der Retorte, eine gelbe, oft gelbrothe Farbe an und müssen nach diesem Berhalten vom Arbeiter genau sortirt
werden; die letzte, rothe und trilbe Wenge wird einer neuen Destillation beigemischt
und wieder mit Sand verschmolzen. Der in den eisernen Retorten verbleibende
Rücktand, ein schwarzes Gemisch von Kohle und Sand, ist an die Wände derselben sehr sestgebrannt, er wird durch mehrere starte Hannerschläge getrennt und
mit einem trummen gebogenen Eisen aus der Retorte gekrat.

Das ganze Berfahren ber Destillation erforbert einen gelibten, bentenben Arbeiter, ber filr die Erzielung guter Resultate Interesse haben und feine Dabe

scheuen soll, das Gelingen derselben zu befördern. Es hat mich die Beobachtung gelehrt, daß, sobald mahrend ber ersten zwei Stunden die Retorten nur gelind erwärmt wurden, so daß eine möglichst vollkommene Wasserentfernung vor dem Rochpunkt des Phosphors erstrebt wurde, die Gasentwickelung eine sehr geringe, der Phosphor fast bis zu Ende der Operation ein völlig weißer und die Ausbeute eine oft um 5 und 6 Proc. größere war, als sie bei nachlässiger Anfeuerung und unaufmerksamer Behandlung aussiel. Es muffen sich baber bie Interessen bes Fabrikanten in dieser Abtheilung der Phosphorfabrik concentriren und nur zuverlässige und gebildete Arbeiter babei beschäftigt werden. Es kann nicht fehlen, daß die Qualität des von dem Ofen gebrachten roben Phosphors auf die Ausbeute von reinem und dessen Aussehen bedeutenden Ginflug üht, und die Erfahrung hat ergeben, daß, je schwammiger, lockerer und röther der rohe Phosphor erschien, desto schlechter sich auch die Ausbeute an gereinigtem gestaltete; auf der anderen Seite aber ließen sich bei geringem rohen Phosphor durch eine vorsichtige Destillation doch noch ziemlich gute Qualitäten gereinigten Phosphors erzielen. die Destillation wurden von wasserfreiem, robem Phosphor im gunstigsten Falle 90 Proc. des Gewichtes erhalten; bei nachlässigem Arbeiten konnte die Ausbeute auf 85 und 80 Proc. herabsinken, und bei schlechtem Ofengange, zumal im Winter, wurden oft noch geringere qualitative und quantitative Resultate erzielt. Mit günstigerem Erfolge wird in der Phosphorfabrik des Herrn Charles Biolet in Paris die Reinigung des rohen Phosphors nach einer von Wöhler aufgefundenen Methode in der Weise bewerkstelligt, daß man in dem kupfernen Kessel, welcher zum Zusammenschmelzen des roben Phosphors verwendet wird, auf 100 kg roben Phosphor die Lösung von 31/2 kg doppelt chromsauren Kalis, mit 31/2 kg englis scher Schwefelsaure gemischt, dem schmelzenden Phosphor unter lebhaftem Umrühren portionenweise zusett. Es erfolgt hierbei ein schwaches Aufschäumen, die über dem Phosphor stehende Flüssigkeit erscheint grin bis grungelb und der rohe Phosphor selbst hat ein fast völlig farbloses, durchscheinendes Ansehen erlangt. Man wäscht ben so gereinigten Phosphor zur Entfernung ber freien Säure mehrmals mit Waffer aus und fann ihn bann birect in Stangenform bringen. Nach diesem Reinigungsverfahren liefern 104,22 kg roher Phosphor 100 kg gereinigten, also 96 Procent.

Die Formung des Phosphors in Stangen scheint eben so alt zu sein, als sein erstes Auftreten im Handel, denn schon die ersten Nachrichten über die Gewinsnung des Phosphors geben gleichzeitig ein Mittel an die Hand, ihm die Stangensform zu ertheilen. Man bediente sich dazu früher langröhriger Glastrichter, welche unterhalb geschlossen und dann ihrer Länge nach mit Phosphorstlichen gefüllt werden; hierauf tauchte man die Röhren in warmes Wasser und stieß den zusamsmengeschmolzenen und durch Sintauchen der Röhren in kaltes Wasser erstarrten Phosphor mit einem Drahte aus denselben. Die Langwierigkeit und Schwersfälligkeit dieses Versahrens machte einem anderen Platz, welches darin besteht, daß man das Ende einer etwas conischen, 2,5 bis 3 dm langen, im Lichten 0,5 bis 1 cm Durchmesser haltenden Glasröhre in den geschmolzenen Phosphor taucht und mit dem Munde vorsichtig am entgegengesetzten Ende saugt, dis der Phosphor so weit vorgestiegen ist, daß er noch 3 oder 6 cm vom Munde entsernt ist; dann

wan die untere Deffnung der Röhre mit dem Finger oder taucht, die we noch im Munde haltend, schnell in kaltes Wasser, um ein schnelles Erkalten unteren Phosphorschicht zu bewirken und legt dann das Rohr völlig in das. Durch einen kleinen Stoß, den das Rohr erhält, giebt sich der Moment Erstarrung des Phosphors zu erkennen. Der erstarrte Phosphor wird dann der Röhre gestoßen und nach der Länge der Gesäße zertheilt. Dumas schlägt sich statt des Ausziehens mit dem Munde einer Kautschukblase zu bedienen, wan mittelst eines Stöpsels an das Ende einer Röhre befestigt, sodann unmendrückt, um die Luft daraus zu entsernen. Taucht man nun das andere der Röhre unter Phosphor und überläßt die comprimirte Blase ihrer Elastischer Kohre in Folge ihres Ausschwellens der Phosphor in der Glasröhre unterhe, sodald ersterer die gehörige Höhe erreicht hat, unter kaltes Wasser unter wird.

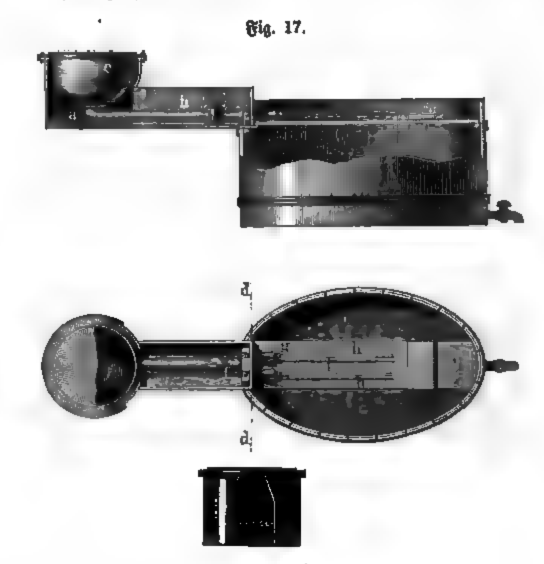
Es ist nicht zu leugnen, daß das Aufziehen des Phosphors mit dem Munde ticker Hinsicht gefahrvoll bleibt, bennoch hat dieses Bersahren in neuester Zeit in allen Phosphorfabriken Frankreichs wieder Platz gegriffen und wird in der ist ausgeführt, daß jedes Glasrohr, deren 12 bis 20 zur Benutzung bereit wird in dessender Ansatz als Saugrohr versehen ist, in dessen Mitte sich keicht beweglicher, gut schließender Hahn befindet. Der Arbeiter saugt an dem kurchre, dis das über dem Phosphor stehende und diesem voransteigende Wasser des erstere einzudringen beginnt, dann schließt er den Hahn und senkt das Rohr lakes Wasser; nach Berbrauch aller Röhren werden die gefüllten und erkalteten in Desseng des Hahnes und Einführung eines Eisenstädigens ausgestoßen und wieder durch Ansaugen gefüllt. Ein gelibter Arbeiter kann auf diese Weise sich 100 kg Phosphor sormen, ein Resultat, welches in dem Seubert'schen parate kaum zu erreichen ist.

Derselbe wurde 1844 von seinem Erfinder in dan Annalen der Chemie und jarmacie empfohlen und fand eben so schnell in allen Phosphorfabriten Gingang, ber zumal aus den französischen wieder entfernt worden ist. Es besteht die enbert'sche Borrichtung (Fig. 17 a. f. S.) in einem tupfernen, eingemauer-Leffelchen a, welches von unten geheizt wird; an dessen rechte Seite stößt seiner wen Sobe nach ein wagerechter, oben offener Canal b, ebenfalls von Rupfer, mit seinem anderen Ende in den oberen Theil eines ovalen Holzfasses c min= ; eine verschiebbare, mit zwei Deffnungen zur Aufnahme zweier Glasröhren febene Scheibewand & theilt ben Canal in zwei Balften. In dem Resselchen pt ein anderes Gefäß von verzinntem Rupfer e, welches ungefähr die Gestalt es Trichters mit horizontaler Röhre hat und mit einem Metallhahn f versehen ist. f die vordere, erweiterte Mündung des Hahnes wird eine Kupferplatte bicht= Tefend aufgeschraubt, die mit zwei Löchern versehen ist, auf benen zwei kupferne, a 2 301 lange, nach vorn sich zu 1 Zoll Durchmesser erweiternde Röhren auf= n (g); lettere bienen zur Aufnahme und Befestigung zweier fußlanger Glasren &, an welchen man einen kleinen wulftigen Rand umgebogen hat, der verbert, daß sie aus dem Korke, mittelst welches sie in die Rupferröhren einget und mit denselben eingekittet sind, herausgezogen werden können. effer gefüllte Holzfaß dient zur Aufnahme ber fertigen Phosphorstangen, Shemilde Broducte aus thierifden Abfallen.

und ift um bas Gelbwerben letterer zu vermeiben, mit einem Dedel vor bem Lichte

geschütt.

The dieser Apparat in Gebrauch genommen wird, stillt man beibe Ressel mit Wasser und legt in den oberen e den zu schmelzenden Phosphor; sobald der Inhalt des unteren siedet und der des oberen heiß, der Phosphor geschmolzen ift, wird der Hahn geöffnet und sobald ein Theil Phosphor aus der Glasröhre gessolsen ist, schnell geschlossen. Es versteht sich, daß das Faß ebenfalls die über



die Glastöhren, welche etwa 1/3 Fuß weit horizontal in dasselbe einragen, mit Wasser gestüllt ist. Man schneibet ben an den Glastohrenden breit gestossenen Phosphor mittelst eines an der äußeren Rundung geschliffenen, sichelsörmigen Wessers ab und zieht mittelst eines spiralsörmig gewundenen Drahtes, von der Stärke des halben Röhrendurchmessers, vorsichtig den Phosphor aus dem Rohre, nachdem vorher der Hahn wieder geöffnet worden ist, schneidet die gezogenen Stangen ab, sobald sie die an das Ende des Brettes i gelangt sind, welches als Unterlage und Berlängerung des Canales von gleicher Breite desselben, das Hotzssaß seiner Länge nach überdeckt, und zieht nun langsam die aus den Glastöhren hervorstehenden Phosphorstangen nach. Ist das Wasser in den Kesseln zu heiß, so hat der austretende Phosphor während des Durchganges durch die Glastöhren nicht Zeit genug zum Erstarren und sließt dann, sobald er aus den Röhren kommt.

ist das Wasser in den Kesseln nicht heiß genug, oder das des Fasses sehr dann reißen die Phosphorstangen und mit ihnen meistentheils die Glas= , wo dann durch das Nachbohren in die Röhren, oder das Wechseln derviel Zeit verloren geht. Bur größeren Sicherheit mundet über den Glasber Sahn eines seitlich stehenden Wasserreservoirs aus, welches zur Abkuh= ber Glasröhren wie zur Regelung der Temperatur in den Gefäßen über= bestimmt ift. Zur Entfernung des aus diesem Reservoir in das Faß strön Wassers und zur Einhaltung eines stets gleichen Niveaus in letzterem ift Höhe der Glasröhren ein Abflugrohr angebracht. Der Arbeiter verrichtet iehen des Phosphors sitzend zwischen dem Wassergefäß und dem Ofengemäuer, j er den Canal in Brusthöhe vor sich hat. Seubert giebt an, daß ein er Arbeiter in einer Biertelstunde 15 bis 20 Pfund Phosphor in Stangenumwandeln könne, ein Resultat, welches ich bei noch so geubten und aufamen Arbeitern niemals erreicht fand; benn bei sehr gunstigen Temperatur= Utniffen, die einzuhalten eine Hauptaufgabe des Arbeiters ist, konnten nicht t als 50 kg Phosphor in 6 Stunden, circa 4,5 Pfund pr. Biertelstunde, gen werden, und ba, wo durch Zerspringen von Röhren durch schnelles Erhiten : Erfalten des Wassers in den Resseln ober in den Röhren Störungen ein= m, erreichte das Gewicht der Phosphorstangen oft kaum die Halfte der obigen pbe. Abgesehen davon, daß neben dem Zeitverlust durch häufiges Zerspringen Glasröhren zumal im Winter für den Fabrikanten ein nicht geringer Schaben Raterial und Arbeitslohn erwächst, so geht mit der Zertrümmerung des Glases Mulich eine Entzündung des Phosphors Hand in Hand, welche, da der Arbeis während des Ziehens mit dem Gesicht den Glasröhren nicht allzufern ist, für eten von großem Nachtheil sein kann. Diese Uebelstände, vor Allem die den wertungen nicht entsprechenden Resultate im Gebrauche dieses Apparates, reichhin, an seine Stelle das ältere Verfahren wieder zur Hand zu nehmen, für n Berbesserung resp. praktische Durchführung folgender Borschlag nicht unbeichtigt bleiben möge:

Da jede Phosphorfabrik über fließendes Wasser in reichlichem Maße verfligen , so liegt nichts näher, als die vorhandene Wasserkraft als aspirirenden or bei der Formung des Phosphors zu verwenden. Weil nämlich eine Wasservon 1,90 m einer Säule flussigen Phosphors von 1 m Höhe das Gleich ht halt, so genügt es, einen Basserstrom durch ein Rohr a (Fig. 18 a.f. S.) dem 3 bis 4 m langen Abflugbleirohre b zu leiten, welches bei 8 bis 10 mm r Weite dazu dient, aus dem in eine Spite ausgezogenen Glasrohr c, d, d, den Wasserstrom die Luft wegzusaugen, und dadurch auch in den Gummi= c, welcher mit benjenigen Glasröhren verbunden wird, die in dem zu enden schmelzenden Phosphor tauchen, einen luftverdunnten Raum herzustellen, er andererseits das Aufsteigen des Phosphors in dem an e gefügten Glasrohre Das Manometer f dient als Controlvorrichtung für die Dichtheit des Bahrend die Regelung des Wasserzuflusses durch einen bei b1 anges rates. ten Quetschahn bewerkstelligt wird, ist ein gleicher an dem Gummirohr e unden, durch welchen die Aspiration des geschmolzenen Phosphors nach den fügten Glasröhren geregelt werden kann. Lettere find bann mit einem

Messingansatz versehen, in welchen ein Hahn eingelassen ist, der zur Abschließung bes Glasrohres nach erfolgter Aspiration Berwendung sindet. Während nun der Arbeiter die Fallung der ungefähr 1 m langen, schwach conischen Glasröhren, deren eine größere Anzahl vorhanden sein muß, besorgt, ist ein Kind damit desschäftigt, die bereits gefällten Röhren in kaltes Wasser zu legen und den erstarrten



Phosphor unter Waffer aus benfelben herausauftogen, um bie entleerten Röhren bem Arbeiter von Reuem zur Füllung gurudzugeben. Durch biese Theilung ber Arbeit ist eine bebeutenbere Leiftung gesichert und bie Befahr ber Selbstentzlindung bes Phosphors, wie bie Unbequemlichkeiten, welche mit einer Auffangung bes schmelzenben Phosphors burch ben Arbeiter felbst verbunden find, völlig befeitigt. Db und inwieweit bie Stangenform bes Phosphors dem Fabritanten oder dem Comfumenten bequem erscheint, darkber gehen zur Beit die Ansichten noch aus einander. Jebenfalls bebingt aber die erstere einen bedeutenben Ballaft an Baffer, ber bie Frachtspefen erhöht und in dem Maße beseitigt wird, in welchem unter bichterer, compacterer Form ber Phosphor zur Berfenbung gelangt. Große Blode, welche bie Berpadungegefage fast gang ansfüllen, find wegen ihrer unbequemen Bandhabung und schwierigen gefahrvollen Zertleinerung ju bermerfen. Es ift beshalb von Albright & Wilson ber Borfchlag gemacht worben, ben Phosphor in Scheiben von 2 bis 3 cm Starte ju gießen, welche an einzelnen Stellen ihres Durchmeffers fo bunn find, baß fie fich mit Leichtigkeit in mehrere Stlide gerbrechen laffen, aber burch Uebereinanderschichtung Chlinder von beliebiger Bobe liefern, welche bie Ausfüllung ber Berfandigefäße ohne großen Bafferverbranch fichern.

Die Anfbewahrung bes in Stangen ober Scheiben geformten Phosphors geschieht in einer mit Eisenblech wasserbicht ausgeschlagenen, verschließbaren Rifte, welche bei 80 om Länge, 70 om Sohe und Tiefe ungefähr 300 kg Phosphor mit einer mehrere Centimeter hoben Schicht Wasser zu fassen vermag.

Die Berpadung und Bersenbung bes Phosphors erfolgt in verlötheten Bitchsen von verzinntem Eisenblech (Weißblech) ober in Fässern von Hartholz. Erstere, von 0,5 m höhe und 0,1 m Durchmesser, fassen circa 5 kg Phosphor in Stangen, 6 kg in runden Scheiben von gleichem Durchmesser.

Im Winter wird zur Ausfüllung berselben statt reinen Wassers eine Mischung von gleichen Theilen Altohol und Wasser, oder ein Gemisch von 40 Proc. reinen Slycerins (80° Tralles) von 1,26 specif. Gewicht (30° Beaumé) mit 60 Proc. Wasser verwendet.

Es versteht sich von selbst, daß bei der Verpackung des Phosphors in gelöstheten Blechbitchsen auf den vollkommensten Verschluß die größte Sorgsalt zu verwenden ist. Die Prilsung derselben auf ihre Dichtheit geschieht am besten in der Weise, daß man die Blechgefäße, nachdem sie verlöthet und vollkommen abgetrocknet sind, mit der gelötheten Fläche nach unten auf weißes Löschpapier stellt und beobachtet, ob nach längerer Zeit ein seuchter Fleck auf dem Papier wahrzunehmen ist; gleichzeitig kann man dadurch, daß man die Büchse sammt dem darunter liegenden Bogen Papier umkehrt, die noch offene Stelle leicht aufsinden, und, indem man die seuchte Stelle des Papieres durchsticht, markiren.

Da aber die Vernachlässigung dieser und ähnlicher Vorsichtsmaßregeln schon häusig Veranlassung zu Unglücksällen gewesen ist, und als Grund benutzt wurde, den Versandt des Phosphors in Blechbüchsen zu verbieten, so ist jedenfalls die Verspackung des Phosphors in gut gearbeiteten Buchenholzfässern darum die sicherste, weil mit dem Aufquellen derselben durch das eingeschlossene Wasser ein dichter Verschluß von selbst garantirt ist.

Solche Fässer, welche bei 70 cm Höhe, 40 cm oberem und unterem Durchmesser mit 20 bis 25 Reisen bicht umschlossen sind, fassen circa 50 kg Phosphor. In dem oberen Theile dieser Fässer befindet sich eine circa 15 cm lange und 10 cm breite, halbrunde Dessaug, welche mittelst eines Deckels, der nach innen mit einem vorspringenden Rande versehen, durch eiserne Schraube und Mutter versichlossen werden kann. Die Zwischenfugen werden mit einem guten Delkitt versstrichen und die Fässer dann nach ihrer Filllung in der oben beschriebenen Weise auf ihren seeschluß geprüft.

Ausbeute.

Bei genauer Einhaltung ber angegebenen Gewichtsverhältnisse ber Betriebsmaterialien sind die zu erwartenden Resultate in der Phosphorsabrikation von
ber Theorie nur wenig entsernt, doch wirken Einstüsse, wie z. B. strenge Winterkälte,
seuchte Brennmaterialien, schlechter Ofenzug, oft so störend auf die vollkommene
Zersetzung des Kalkphosphates, daß die erlangte Ausbeute mit der zu erwartenden
um mehrere Procente differirt. Eine Masse, d. h. das trockne Gemisch von
Rohle und saurem, phosphorsaurem Kalk, im Gewicht von 117 kg, lieferte in
den Monaten Februar und März oft nur 10,7 kg reinen Phosphor, während in
der wärmeren Jahreszeit 15 kg erhalten wurden.

Im Allgemeinen resultiren aus 100kg Knochenmehl 8 bis 9 kg (statt 11kg nach der Theorie) reiner Phosphor. Ein Drittheil des Phosphors bleibt in den an sich wenig werthvollen Retortenrückständen.

Lettere erscheinen als schwarzes Pulver, mit dichtgesintertem, auf dem Bruche weißem Korn, welches sich durch die Einwirkung von concentrirter Schwefelsäure theil-

weise in ein Gemisch von Gips und saurem, phosphorsaurem Kalk umsetzt und in dieser Eigenschaft zur Darstellung von Superphosphat als Düngemittel Berwenbung finden kann.

Neben dem Berlust des Knochenleimes, der durch das Breunen zerstört wird, tritt als ein nicht geringer Kostenpunkt der Aufward an Schwefelsäure auf: Während einer Campagne von sechs Monaten, in welcher 220 Ofenoperationen ausgeführt wurden, betrug der Aufwand an Schwefelsäure (zu 600 B.) 48644,5 kg, für welche von der Fabrik 7303 M. entrichtet wurden, die Ausbeute au Phosphor in derselben Zeit betrug 3900 kg, an Werth 20865 M. so baß also mehr als ber dritte Theil des Productes den Answand an Schwefelsäure allein aufwog. Obgleich sich nun nicht leugnen läßt, daß durch den Berbrauch von Kammersäure, b. h. der Schwefelsäure, wie sie direct aus den Bleikammern erhalten wird, eine Ersparniß erreicht werden könnte, so läßt sich doch dabei die Frage wegen des durch ben Transport der Schwefelsäure erwachsen Frachtaufwandes nur zu Gunften einer möglichst starten Säure beantworten, beren Berbunnung bann bem Phosphorfabritanten anheimfällt. Schlägt man zn bem obigen Aufwande an Schwefelfaure noch den an Holz, Arbeitslohn und Retorten (beren zu jeder Operation 34 bis 36 verbraucht werden), so kann für den Fabrikanten ein nur geringer Nuten erwachsen. Es ergiebt sich dies aus folgender Calculation.

Während sechsmonatlichen Betriebes wurden bei 220 Dfenoperationen consumirt:

```
88444,5 kg Anochen (50 kg mit Brennfosten 2 16 55 3). . = 4070 16 77 3
 48644,5 kg Schwefelsäure (50 kg 7 16 803) . . . . . . . = 7604 , 54 ,
 Abnutung der Apparate (pr. Operation 4 M.) . . . . . . = 880
                      Summa . . .
                              18616 16 50 8
      Phosphor wurde producirt an Werth: . . . . .
                              20864 , 50 ,
    Mithin verbleiben dem Fabrikanten . . . . . . .
                              2248 M - A
wovon er gleichzeitig die auf Lager befindlichen Borrathe verinteressiren muß.
```

In der Phosphorfabrik des Herrn Charles Violet in Paris wurden zur Zersetzung von 900 kg Knochenmehl, welches aus 1758 kg frischer Knochen ershalten worden war, 950 kg Schwefelsäure von 66° B. (50 kg = 7 M. 44 L) verwendet und daraus 870 kg Lauge von 75° B. erhalten, welche mit 250 kg Holzkohlenpulver vermischt und eingedampft 780 kg Masse lieferte. Letztere wurde in 75 Retorten vertheilt, zu deren völliger Ausseuerung 70,000 kg Kohlen und 600 kg Holz erforderlich waren. Als Product resultirten 105 kg roher Phosphor, nach dessen Keinigung 100 kg gezogener Phosphor. Während demnach, der vorhergehenden Calculation zusolge, 100 kg frischer Knochen 4,4 kg reinen Phosphor

Ausbeute. 39

lieferten, werden in letzterer Fabrik 5,7 kg gewonnen, welche Mehrausbeute wohl nicht zum geringsten Theil der besseren Reinigungsmethode des rohen Phosphors (1. Seite 32) zugeschrieben werden muß.

Es liegt auf der Hand, daß ein Berfahren, welches neben der Phosphorsproduction gleichzeitig die Gewinnung des Anochenleims gestattet, doppelten Werth bieten muß, wenn durch dasselbe zugleich die Gewinnung des Phosphors aus der Anochensubstanz ermöglicht wird, ohne den Kostenauswand um ein Bedeutendes zu erhöhen. Die vortheilhalfte Darstellung eines guten Leimes macht die Phosphorproduction dann bezahlt, und letztere fällt dem Fabrikanten als Reingewinn zu.

Die Fabrikation bes Knochenleims durch Extraction der Knochen mit Säure ober Wasserdampf hatte die jetzt für die Phosphorfabrikation keinen Werth; denn geschah die Behandlung der Knochen mit Salzsäure, so nußte die erhaltene Ralklösung mittelst Kalkmilch gefällt werden, und der dadurch erhaltene Niederschlag war dann, wie bereits oben erwähnt, so reich an Aeskalk, daß der Auswand an Schweselsaure zur Zersetung des Niederschlages dem Fabrikanten zu theuer zu stehen kam; die Extraction der Leimsubskanz mittelst Dampsdruck war disher Sache der Leimsabrikanten, welche die unorganischen Rücktände den Feldern anheimsallen ließen oder an Zuckersabriken verwertheten; gleichzeitig ist die Ausbeute an Leim nur halb so groß, als der wirkliche Gehalt der Knochen an organischen Bestandtheilen beträgt, und es bleibt daher der praktische Werth der Darcet'schen Wethode noch immer in Frage gestellt.

Unter diesen Berhältnissen glaubte ich burch ben

Borschlag einer verbesserten Phosphorgewinnungsmethode unter gleichzeitiger Darstellung des Knochenleimes

ber Fabrikation eine Richtung zu geben, in deren Verfolgung sich die Producenten jedenfalls nur Vortheil versprechen durfen.

Es beruht dieses Berfahren auf der Löslichteit des phosphorsauren Kalts in Salzsaure und bessen Abscheidung als saurer phosphorsaurer Kalt durch Berdampfung dieser Lösung in irdenen Gefäßen. Der Berechnung nach erfordern 156 Gewichtstheile phosphorsaurer Kalt 72,92 Gewichtstheile wasserreie Salzsäure, woraus 110,92 Gewichtstheile Chlorcalcium, 100 Gewichtstheile saurer phosphorsaurer Kalt und 18 Gewichtstheile Wasser entstehen. Ferner werden durch das Glühen eines Gemisches von 100 Gewichtstheilen sauren phosphorsauren Kalt und 20 Gewichtstheilen Kohle in Retorten 21,3 Gewichtstheile Phosphor, 52 Geswichtstheile neutraler phosphorsaurer Kalt und 46,7 Gewichtstheile Kohlensorphgas erzeugt. Wird nun das als Rückstand bleibende Gemisch von neutralem phosphorsaurem Kalt und Kohle eingeäschert und wiederum mit Salzsäure beshandelt, so scheidt sich nach dem Eindampsen dieser Lösung von Neuem saures Kaltphosphat ab, und so fort, dis, wollte man diesen Proces mit derselben Menge sortseten, schließlich eine ummeßbar kleine Quantität phosphorsaurer Kalt im Kückstand bleiben muß. Diesen Ideengang in die Praxis überzusühren, ist die in diesem

Berfahren zu lösende Aufgabe, und es geht aus den bis jetzt damit angestellten Bersuchen hervor, daß es auf diese Weise möglich ist, den Knochen alle Antheile an Phosphor zu entziehen, sobald 1. die Salzsäure eine von Schwefelsäure mög-lichst freie, 2. die verdampste Lösung eine hinreichend concentrirte, 3. die erhaltene Krystallmasse von saurem phosphorsaurem Kalt eine möglichst reine ist. Bei der Anwendung frischer Knochen resultirt aus dieser Versahrungsweise der Vortheil, daß die völlig gereinigte rücktändige Knorpelsubstanz bei Anwendung einer verbünnten Salzsäure einen vorzüglichen Leim liesert; soll jedoch auf die Leimgewinnung verzichtet werden, so geht, bei allerdings größerer Zeitersparniß, dem Fabrikanten ein sehr werthvolles Nebenproduct verloren.

Es zerfällt die Gewinnung des Phosphors und Leims in 1. die Reinigung, Zerkleinerung und Extraction der Knochen; 2. die Verdampfung und Krystallisation der Knochenlauge, das Auspressen des sauren Kalkphosphats und dessen Vermischung mit Kohle; 3. die Destillation und Reinigung des Phosphors und 4. die Leimserzeugung.

I. Die Reinigung, Zerkleinerung und Extraction der Knochen.

Die in die Phosphorfabrik gelieferten Anochen werden in großen, luftigen Localen aufgespeichert und vor ihrer Verarbeitung einer mechanischen Reinigung dadurch unterworfen, daß man bedeckte Holzkörbe oder Nete von Strohgeflecht mit denselben anfüllt und einige Zeit in fließendes Wasser hängt; es werden badurch sowohl Staub als die anhängenden Blutüberreste davon entfernt und gleichzeitig findet schon eine wenn auch geringe Erweichung ber Sehnen und anderer Gefäß-Die aus dem Wasser gezogenen Knochen werden nun entweder in ben Körben aufgehängt, um bas noch anhängende Wasser ablaufen zu lassen, ober auf eine rein gefegte Tenne, mit etwas geneigter Fläche, geschüttet und ausgebreitet, bis das anhängende Wasser möglichst entfernt ift. Sobald dies geschehen, bringt nian die Knochen auf ein Balz- ober Stampfwerk, welches diefelben zu etwa wallnufgroßen Studen zerkleinert. Um meisten biesem Zwede entsprechend wirken zwei horizontal neben einander liegende Walzen, deren Oberfläche ber Länge nach mit 1,5 cm tiefen Furchen versehen ist, so daß die dadurch entstehenben Erhöhungen nach oben feilförmig zugeschärft erscheinen. Es wirken bann bieselben, indem sich die Walzen in entgegengesetzter Richtung bewegen, gleichzeitig zerdrückend und schneibend. Unter ben Walzen befindet sich ein eisernes Gefäß mit geneigtem Boden, welches die zerkleinerten Anochen aufnimmt und die aus benselben fliegende Marksubstanz burch eine am Boden angebrachte, mehr breite als hohe Deffnung abfließen läßt. Bur möglichst vollständigen Entfernung der anhängenden Fetttheile werden die zerkleinerten Knochen in Körben in einen Bottich, mit Wasser von 50° bis 60° C. gefiillt, eingehängt, auf bessen Oberfläche sich bann alles Fett abscheibet, welches durch Schöpfgefäße abgehoben, erstarren gelaffen und als Maschinenschmiere verwendet wirb. Nach dieser letten Reinigung bringt man die Körbe sammt Inhalt, nachbem dieselben durch Abtropsen möglichst vom Wasser befreit sind, in hölzerne Standgesäße, welche so hoch sind, daß die Körbe die zur Hälfte der Höhe in dieselben einragen, hängt letztere an quer über die Ständer gelegte Stäbe oder an über den Ständern angebrachte Querbalten und setzt die Knochen nun der Einwirkung einer mittelst Wasser auf 7° B. (1,05 specif. Gew.) gebrachten Salzsäure aus. Es wird die Mischung dieser Säure in den Gesäßen vor dem Einhängen der Knochenkörbe vorgenommen und letztere nur so lange mit dieser Flüssigseit in Berührung gelassen, die die obere Knochenschicht diegsam und schwach durchscheinend geworden ist, ein Zeichen der hinreichend vorgeschrittenen Extraction des Kalkes.

Ift das Gewichtsverhältniß der Knochen zu dem der Säure richtig eingehalten (man rechnet gewöhnlich auf 1 Theil frischer Knochen 4 Theile Salzsäure von 7° B.), so ist die Einwirkung nach 6 die 7 Tagen beendigt; gewöhnlich jedoch sindet die Extraction in concentrirter Säure nicht vollständig statt, wie es übershaupt rathsam erscheint, die Knochen nur so lange mit letzterer in Berührung zu lassen, dies sie anfangen zu erweichen und biegsam zu werden; man zieht dann die Körbe aus den Ständern und senkt sie in solche, welche die etwas über die Hälfte ihrer Höhe mit Säure von 3° B. angefüllt sind; hier geht die Extraction völlig vor sich, während die vorhergehende Flüssigkeit, welche nun eine Lösung von saurem phosphorsaurem Kall und Chlorcalcium ist und am Aräometer 16° B.

(1,12 specis. Gewicht) zeigt, auf die Abdampspfannen gebracht wird.

In der zweiten verdünnten Salzsäure verweilen die Anochen bis zu ihrer völligen Erweichung und werben dann, sobald dieser Punkt eingetreten ift, welchen man baran erkennt, daß die Anochen, ohne zu brechen, sich leicht nach allen Richtungen biegen, an allen Stellen bruden lassen, und ein burchscheinendes Ansehen besitzen, herausgezogen, abtropfen gelassen und wiederum einige Zeit, etwa 1/4 Stunde, einem Strome frischen Wassers ausgesetzt, hierauf in ein Gefäß mit Kaltwasser eingetaucht und nochmals gewaschen. Das Kaltwasser wird erhalten, indem man in einen großen Bottich frisch gelöschten, fetten Ralt bringt, benfelben mit seiner 200fachen Gewichtsmenge Basser übergießt, geborig mittelft eines hölzernen Spatels umrührt und dann einige Stunden, sorgfältig bedect, stehen läßt; es scheibet sich ber ungelöste Ralt am Boben ab und die überstehende wafferhelle Fluffigkeit wird mittelst bleierner Beber in bas Gefäß abgezogen, in welches bie in ben Körben befindlichen Anochen eingefenkt werden sollen. dieser letten Behandlung sind die Knochen zur Leimbereitung genügend rein und liefern unter Beobachtung der später zu besprechenden Berhältnisse einen sehr reis nen und hellen Anochenleim. Die verdünnte Salzsäure, welche auf 30 B. gebracht, zur zweiten Behandlung der Knochen diente, wird, da sie gewöhnlich nur wenig Ralt aus den Anochen aufgenommen hat, mit der gleichen Menge der vorher angewendeten starken Salzfäure vermischt und zur Extraction frischer Anochen wieder verwendet. Die Anzahl ber Gefäße, in welchen die Behandlung der Knochen vorgenommen wird, richtet sich nach ber Anzahl ber vorhandenen Phosphoröfen; jeder Phosphorofen erfordert, da die Behandlung mit stärkerer Säure sieben Tage währt, eine gleiche Anzahl hölzerner Bottiche, welche zur Aufnahme der stärkeren Säure, vier solcher Gefäße, welche zur Füllung mit schwächerer Säure, und zwei Bottiche, die zur Darstellung des Kalkwassers bestimmt sind. Es sindet auf diese Weise täglich die Füllung und Ausleerung eines Bottichs statt, dessen Größe durch die Zahl der Retorten, welche täglich gefüllt werden, bestimmt ist. Ein Phosphorosen, wie Fig. 10 vorstellt, bedarf täglich das Kalksalz aus 300 kg frischer Knochen, zu deren Extraction also ein Gesäß beansprucht wird, welches durch 1200 kg Salzsäure von 7° B. zu 3/4 seines Raumes gefüllt wird und in runder Zahl 15 hl Wasser faßt.

II. Verdampfung und Arpstallisation der Anochenlauge, das Auspressen des sauren Kaltphosphats und dessen Wischung mit Rohle.

Die größten Schwierigkeiten in der völligen Durchstührung meiner Methode liegen in der Aussührbarkeit der in diesem Abschnitt zu besprechenden Manipulationen. Es sehlen dis jest über die Wahl der Abdampsgefäße für salzsäurehaltige Flüssigkeiten alle praktischen Erfahrungen, weil alle technisch-chemischen Operationen von der Berdampsung derselben abstehen. Unter den unedlen Metallen ist das Aupfer das einzige, welches dem Einfluß der Salzsäure auf längere Zeit widersteht — Blei wird von derselben mit großer Heftigkeit angegriffen —, doch wirkt die gleichzeitig austretende freie Phosphorsäure, wie schon oben erwähnt wurde, sehr stark auslösend auf das Aupfer. Unter diesen Umständen bleiben Gefäße aus glastrem Steingut oder scharf gebrannte Thongesäße die einzigen, welche der Einwirkung dieser Säure am sichersten widerstehen und zu welchen ich baher meine Zuslucht nehmen mußte. Ueber die Brauchbarkeit derselben entnehme ich einem Schreiben des Herrn Fikentscher in Zwidau solgendes Urtheil:

"Die Abdampsvorrichtung, welche Sie für salzsäurehaltige Flüssigeit beabssichtigen, ist ganz wohl aussührbar, wenn das Steingut hart gebrannt ist und wenn Sie auf einen beträchtlichen Auswand an Brennmaterial gesaßt sind. Dersselbe kann sich allerdings mindern, wenn Sie die vom Heizgewölbe abziehende Wärme noch weiter benutzen können, würde sich aber sicher auf das Dreis dis Biersache von dem belausen, welcher bei einer gewöhnlichen Abdampspfanne erforsbert wird, falls Sie die Hitze nicht weiter benutzen. Sollte das Steingut nicht gar zu empsindlich gegen Temperaturwechsel sein, so würde es sich ohne Zweisel günstiger gestalten, wenn Sie die Flamme, nachdem sie über das Heizgewölbe weggezogen, noch unter die Pfannen gehen ließen. Zum Schutz derselben könnten solche auf Ziegelplatten in Lehm gesetz sein, wodurch die Uebertragung der Wärme allmälig und, wie ich aus Ersahrung weiß, mit großer Sicherheit geschähe."

Der hiernach auftretenden größten Schwierigkeit in der Anwendung thöners ner Abdampfgefäße, dem Aufwand an Brennmaterial, bin ich dadurch entgegensgetreten, daß ich auch hier die vom Phosphorofen abgehende Hitze den Abdampfsgefäßen zu Sute gehen lasse und zwar mit der Abänderung, daß der vom Phosphorsofen kommende Zug zuerst in ein über die Abdampfpfannen gespanntes Sewölbe tritt, wodurch die verdampfenden Flüssigkeiten von oben erhitzt und durch den Luftzug die entweichenden Dämpfe sogleich weiter geführt werden.

Aus Fig. 11 und 12 ersieht man, wie die Berlängerung des Zuges über pur Aufnahme der Flugasche bestimmten Raum h in g mundet und die Hitze bie Pfannen hinweg und unter dieselben führt, zulett in den Schornstein Es sind in ber Zeichnung drei Abdampfpfannen bargestellt, beren jede m lang, 0,3 m hoch und 1,0 m breit ist, und welche zur Berdampfung aller ben täglichen Bedarf eines Phosphorofens erforderlichen Lauge genügen; da choch rathsam erscheint, immer filr einen Borrath trystallisationsfähiger Flitssig= zu sorgen, so ist die Aufstellung von wenigstens vier Abdampfpfannen hinter m Dfen zu empfehlen. Das bazu bestimmte Material muß, wie Herr entscher rath, ein hartgebranntes Steingut sein, boch zweisle ich nicht, baß x gut gebrannte Thon sich zu diesem Zwecke eignet, sofern nur die Glasur Gefäße von der Art ist, daß durch längere Einwirkung der sauren Flüssigkeiten R Anflösung berselben nicht zu befürchten steht. Es liegt auf ber Hand, bie Anfertigung dieser Pfannen wie der später zu besprechenden Retorten bem Borhandensein eines Thones basirt, der im gebrannten Zustande einer Jen Temperatur und einem öfteren Wechsel berselben zu widerstehen vermag. mehr die Zusammensetzung desselben sich dem Kaolin nähert, je geringer k Raligehalt ist, desto vorzüglicher eignet sich berselbe zur Ansertigung dieser **Mise, und es unterliegt keinem Zweifel, daß bei den bedeutenden Fortschritten,** the in neuester Zeit die Fabrikation der Thongefäße zu Gunsten der Industrie mecht hat, die Erzeugung thönerner Abdampfgefäße von obigen Dimensionen hme größeren Aufwand, als den Ankauf metallener Pfannen und Retorten zu wirklichen ist. Was die Fabrikation der Pfannen insbesondere betrifft, so ist wer ber gleichmäßigen Dichtigkeit ber ganzen Masse eine durch alle Theile, Boben Banbe, gleiche Stärke Haupterforderniß. Die innere Glasur muß ein schwer fmelzbares Silicat, eine Hohofenschlade sein, deren Ausdehnungscoöfficient in erschiedenen Temperaturgraden mit dem des gebrannten Thones möglichst gleich t, um ein Springen der Glasur und ein Undichtwerden des Geschirres zu ver-Die Erfahrung ift hier die einzige und sicherste Lehrerin, und der Rath mes in den verschiedenen Zweigen der Töpferei erfahrenen Praktikers kann über e Bahl des Materials den sichersten Aufschluß geben. Die Aufstellung der fannen geschieht hinter den Phosphorösen so, daß der obere Pfannenrand 14 m über den Boden des Canals c (Fig. 11) zu stehen kommt. efäße stehen auf einem 0,25 m hohen Gemäuer von Backteinen, bessen innerer aum mit Zungen i (Fig. 8) durchzogen ist, welche die aus dem oberen Ge= Abe nach unten tretende Wärme unter ben Pfannen hin und nach dem Schornin leiten. Diese Zungen sind aufrechtstehende Backsteine, welche den Pfannen ed beren Unterlage als Stilte dienen. Bevor die Abdampfgefäße auf dieselben fest werben, überbedt man sie mit Gifenplatten, welche mit einer 3 cm biden, tten Lehmschicht überzogen werden. In biesen Lehmteig werden die Pfannen fest und mit Bacffeinen rings ummauert, so daß die äußeren Wände vor ber recten Einwirkung der Stichflamme geschützt sind. Das sie umgebende Seiten= mauer ist so errichtet, daß es ohne große Schwierigkeiten leicht zu öffnen ist, m, bei einem Schabhaftwerben einer Pfanne, dieselbe herausnehmen zu können, me bas barüber gespannte Gewölbe zu zerstören. Bu biesem Zwecke sind an

jeder Ede des Gemäuers und zwischen den einzelnen Pfannen Unterlagen von Eisen ober festem Stein angebracht, auf welche eiserne Schienen von ber Breite und Länge des Gemäuers gelegt sind; sie dienen als Stützen des über die Abdampfpfannen gespannten Gewölbes und liegen etwa 2 cm über dem oberen Pfannenrande, so daß die Abdampfpfannen bequem unter ihnen hinweggezogen werden Das über ben Pfannen errichtete Zuggemäuer (Fig. 11) ift aus Bacsteinen gewölbt und mit Seitenöffnungen versehen, welche durch Eisenklappen, die im Innern mit Lehm beschlagen sind, geschlossen und bei dem Füllen oder Entleeren der Pfannen nach oben geöffnet werden. Es ist nun bei dem Gebrauche dieser Pfannen darauf Rücksicht zu nehmen, daß dieselben nie völlig entleert, sondern immer möglichst gefüllt gehalten werden, damit die aus dem Phosphorofen über sie streichende hiße nicht zu stark auf die Seitenwände einwirke; wird aber diese Borsichtsmaßregel gehandhabt, so ist leicht ersichtlich, daß ein Zerreißen ber Gefäße nur selten und vielleicht nie zu befürchten steht. Um das Füllen und Umfüllen der Pfannen zu erleichtern, glaube ich eine Ginrichtung in Borschlag bringen zu dürfen, wie solche im Kleinen bereits zum Auswaschen von Niederschlägen in chemischen Laboratorien gehandhabt wird. Nachdem nämlich ber Inhalt der Gefäße durch Bleiheber so verbunden ist, daß sich die verdampfenden Flüssigkeiten durch Ueberströmen aus den gefüllten Pfannen immer wieder ersetzen (Fig. 11), wird an der letzten Pfanne ein Faß aufgestellt, welches mit bem Spundloch nach oben, mit ber vorderen Seite nach ber Pfanne gekehrt liegt. Es ist in lettere ein Hahn eingefügt, der mit einem Thonrohr in Berbindung sleht, welches so gebogen ist, daß es nahe bis auf den Boden der Abbampf= pfanne reicht. In das Spundloch sind zwei Bleiröhren fest eingekittet; das eine biegt sich nach der Pfanne zu und endigt in ein Thonrohr, welches durch das Gewölbe 3 cm in die Pfanne reicht, das zweite Bleirohr ist zum Fullen bes Fasses mit den Ständern in Verbindung gesetzt und durch einen Hahn, am besten von Thonmasse, leicht zu schließen. Sobald das Faß mit Knochenlauge gefüllt ist, schließt man den oberen Hahn und öffnet den unteren; es füllt sich badurch die Pfanne bis 3 cm unter den Pfannenrand, wo die Deffnung des aus dem Spunde kommenden Rohres burch die Flüssigkeit geschlossen und ein Ausströmen burch das Hahnrohr so lange gehindert wird, bis die Flüssigkeit wieder unter die Deffnung der oberen Röhre gesunken ist, und durch Einströmen von Luft das Ausströmen neuer Mengen Lauge gestattet wird. Beim Fillen des Fasses schließt man den unteren Hahn und öffnet ihn wieder, sobald der obere geschlossen ist. Es unterliegt keinem Zweifel, daß noch einfachere Dichtungen, als die burch Sahne, angebracht werden können, und oft vertritt ein gut gearbeiteter Lehmpfropfen die Stelle eines leicht zerstörbaren Bentiles am sichersten. Die einzelnen Theile werden durch einen guten Delkitt, aus gleichen Theilen Aetfalt, Pfeifenthon und Leinöl gemischt, geschlossen. Statt ber schwieriger barstellbaren Hähne von Thonmasse sind auch Holzhähne anwendbar, nur lassen sie ein schnelleres Unbrauchbarwerden befürchten.

Sind so die Pfannen gefüllt und werden sie durch die besprochene Borrich= tung auf einem gleichen Niveau erhalten, so schreitet die Concentration der Lauge schnell vor sich, und zwar wird die der Wärmequelle zunächststehende vordere ne die concentrirteste Lauge enthalten und von ihr aus die Entleerung be-

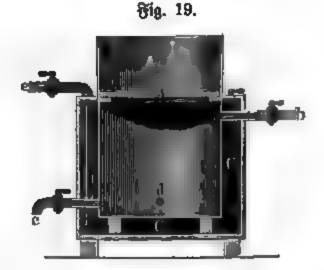
Die Lauge ist frystallisationsfähig, sobalb sie am Ardometer 380 B. zeigt; bet sich dann auf berselben eine Krystallhaut, welche zerbrückt wird, und nun mit der Berdampfung so lange fortgefahren, bis sich auf dem Boden der me ein trystallinischer Rieberschlag von saurem phosphorsaurem Ralt zu bileginnt. Ift dieser Bentt eingetreten, so wird die Pfanne schnell entleert ihr Inhalt in einen bolgernen Ständer gebracht, in welchem die Abscheidung Saizes während des Erkaltens der Lauge schnell vor sich geht. Die über Prostallbrei stehende Mutterlauge wird mittelst Heber abgezogen und noch einauf die Pfanne gebracht. Es geschieht diese Berdampfung am besten in men mit besonderer Feuerung, da diese Mutterlaugen ein weniger reines Kalt= edscheiben, welches am besten noch einmal zu frischer Lauge gebracht und ge-Die von der zweiten Krystallisation sich abscheidende Mutterlauge wird Baffer verbünnt, in hölzernen Bottichen mit Rallmilch verset, bis die Flussig-Wlig neutral reagirt, und der sich abscheidende phosphorsaure Kalk, nachdem igelaufen und getrocknet ift, mit Salzsäure behandelt, wie später bei den brtenrückständen besprochen werben wird.

ben, den Punkt genauer zu bestimmen, bei welchem die Lauge den meisten ben, den Punkt genauer zu bestimmen, bei welchem die Lauge den meisten ben phosphorsauren Kalk abscheide, ohne besürchten zu lassen, daß letzterer zu leblorcalcium einschließe, da die Resultate im Kleinen nicht allein maßgebend beinen können. Der abgeschiedene Krystallbrei wird auf einen Bottich mit plochertem Senkboden oder in möglichst dichtgeslochtene Körbe gebracht und wablausen gelassen und dann ausgepreßt, da ein Auswaschen natürlich durch e Löslichkeit in Wasser nicht gestattet ist.

Die Operation des Auspressens ist die für die Ausbeute an Phosphor wichse und bedarf einer besonderen Ausmerksamkeit, da von dem größeren oder geseren Feuchtigkeitszustande des sauren phosphorsauren Kalkes die Phosphorsente abhängig ist und ein zu großer Gehalt an Chlorcalcium störend auf den geinwirkt. Es lassen sich zur Entsernung der Mutterlauge aus dem Krystallstei Wege einschlagen, von denen die zwei ersteren bei größerem Zeitauswande weriger Zeit beanspruchen.

- I. Die in dem Holzbottich oder Korbe abgelaufene Krystallmasse wird in e Filztlicher, welche mit Stroh belegt sind, gepackt und dem Drucke einer guten randenpresse ansgesetzt. Nach dem völligen Abpressen der Mutterlauge erscheint Krystallmasse weiß, zwischen den Fingern gedrückt knirschend, von perlmuttersem Glanze; es löst sich dieselbe in wenig Wasser vollkommen auf und wandelt bei der Behandlung mit starkem Weingeist in freie Phosphorsäure, die in ng geht, und unlöslichen, neutralen phosphorsauren Kalt um; sie schmilzt zu n durchsichtigen Gase von metaphosphorsaurem Kalt, der mit Kohle geglüht Trittheil seines Phosphors als solchen abgiebt, mit dem letzten Theil zu ralem phosphorsaurem Kalt verbunden bleibt.
- II. Ein mit Blei ausgeschlagenes gußeisernes Gefäß (Fig. 19 a. f. S.) ist eine porbse Chamotteplatte a, welche auf einem angegossenen Falz sest eine

gekittet ift, in zwei Abtheilungen, A und B, getheilt. Nachdem in dem oberen Theil A, ber so groß sein muß, daß er die zu einer Ofenoperation nöthige Wenge Arystallbrei faßt, derselbe eingetragen ist, wird durch das Rohr b ein Dampstrom in den unteren Raum B geleitet; der eintretende Dampf treibt durch das geöffnete



Rohr c die atmosphärische Luft aus dem Gesäße und süllt letteres aus. Sodald dieser Punkt eingetreten, werden die Hähne der Röhren d nud c geschlossen, und nun ein Wasserstrom durch das Rohr e in das Gesäß C, einen Holzständer, eingelassen, in welchem das Gesäß AB bis zur Höhe der Chamotteplatte eingessenkt ist. Durch die entstehende Abslihlung muß sich der in B enthaltene Damps verdichten und nun die äußere Luft, welche nur auf die seuchte Arystallmasse in A wirken kann, die Mutter-

lauge vor sich her durch die Chamotteplatte drücken, um den luftverdinnten Raum B aussüllen zu können. Nach genommener Rücksprache mit Technikern soll der Aussührung dieser Methode nichts im Wege stehen, sobald die Chamotteplatte gut gebrannt und porös genug ist, um Wasser leicht und schnell durchsließen zu lassen. Nachdem die auf diese Weise ausgebrückte Masse aus A entsernt worden ist, wird die Platte mit Wasser begossen und die durchgelausene Lauge durch den unteren Hahn d abgelassen.

III. Eine britte Methode tann mittelst einer unter der Chamotteplatte angebrachten Saugpumpe ansgesührt werden, welche burch Dampstraft in Bewegung gesetzt wird, bei welcher schon einige Kolbenzüge hinreichen, um die Mutterlange des Arnstallbreies völlig zu entfernen. Dieses letztere Berfahren beansprucht allerdings die Anwesenheit einer Dampsmaschine, welche schon bei der Zerkleinerung der Knochen, beim Kneten des für die Retorten zu verarbeitenden Thones und in der Leimfabrikation besonders hinreichende Berwendung sindet.

Das auf eine biefer Beisen seiner Mutterlauge entledigte Kalkfalz wird mit einem Biertheil seines Gewichtes Holzkohlenpulver unter Erwärmung bis auf 100° C. in einer Thonpsanne mit separater Feuerung gemischt und durch ein Kupfersieb, von gleichen Dimensionen wie oben, gerieben, dis sich die Rasse zwischen den Fingern zerreiben läßt, schwach seucht ansühlt, aber nicht klebt, und diese nun in die Retorten vertheilt.

III. Die Destillation und Reinigung bes Phosphors.

Die Destillation der auf diese Weise erhaltenen Rasse wird in den oben besichtiebenen Defen und Retorten ausgeführt. Es treten hier neben Phosphorswasserstoff, besonders zu Ansang der Operation, eigenthilmliche Kohlenwasserstoffe auf, welche durch die Zersetzung der zwischen den Kalkfrystallen noch liegenden, von den frischen Knochen gelösten Leimbestandtheile herrithren mögen, und dann

läßt sich, sobald die Auspressung des Kalkphosphates keine sehr gute war, die Entwickelung von Salzsäuregas beobachten, woraus sich immer auf eine geringere Ausbeute an Phosphor schließen läßt, da die vorhandene freie Phosphorsäure auf das Chlorcalcium zersegend einwirkt und sich neutraler phosphorsaurer Kalk bildet, der sich durch Kohle nicht mehr zersett.

Rach Beendigung der Destillation, das ist nach Erkaltung der Ansapröhren und Borlagen bei Hellrothglühhiße der Retorten, werden die Röhren aus den Borlagen gezogen, letztere abgehoben, beides in kaltes Wasser gelegt und der Phosphor aus der Rinne des Ofens c (Fig. 13) geschaufelt. Die Steigung der letzteren darf eine nur sehr geringe sein, so daß das Wasser möglichst ruhig und in einer Höhe von etwa 3 Centimeter darin sließt.

Der in den Retorten zurückleibende phosphorsaure Ralt mit Kohle wird, indem die Retorten in dem Ofen liegen bleiben, aus benselben auf den Phosphorofen gebracht und baselbst eingeaschert. Bu diesem Zwede ift ber Bug c, Fig. 11, mit Gifenplatten bebect, und biefe mit einem 1 dm hohen Gemäuer umbaut; es tommen die darauf gebreiteten Retortenrudstände zum Erglühen, die Rohle verbrennt, und der zurückbleibende phosphorsaure Kalk wird nebst den aus den Mutterlaugen mittelst Kalkmilch erhaltenen Niederschlägen in hölzernen Bottichen der Einwirkung concentrirter Salzsäure ausgesetzt; man erhält baburch sogleich fehr concentrirte Laugen, welche nur turze Zeit auf ben Pfannen zu stehen brauchen, um trystallisationsfähig zu sein. Auf diese Weise wird es möglich, ben Anochen unter verhältnißmäßig geringem Roften= und Zeitaufwand die letten Antheile Phosphor zu entziehen und diese zu verwerthen. Da bei jeder Ofenoperation eine nicht unbedeutende Menge tohlehaltiger Retortenruckstände resultiren, so muß der mit dem Schuren des Ofens beauftragte Arbeiter gleichzeitig die auf dem Ofen befindlichen Retortenruckstände fleißig umrithren, damit jeden Tag eine vollfommene Einäscherung bewerkstelligt werbe und ber Rückstand so schnell als möglich wieder ju Phosphor verarbeitet werben fonne.

Nach beendeter Operation ist zur Schonung der Retorten vorzügliches Ersforderniß eine langsame und sehr vorsichtige Abkühlung derselben. Es wird daher nach Herausnahme der Retortenrückstände jede Retorte wieder mit einem durchslöcherten Deckel verschlossen, ferner der Aschenraum und die Osenthür gut versdichtet und so der Osen während einiger Stunden stehen gelassen. Sobald die Retorte dunkel geworden, öffnet man den Deckel und beschickt jede mit dem vorher erwärmten oder noch warmen Gemisch des sauren Kalkphosphates und der Kohle, dichtet Deckel, Röhren und Vorlagen gut an und öffnet nun den Feuerungsraum, stößt die glimmenden Kohlen zusammen und beginnt ein neues Feuer.

Der erhaltene rohe Phosphor wird nach einer der oben angeführten Methoden gereinigt und geformt.

Es sind im Borhergehenden an verschiedenen Stellen die Bortheile ebenso als die zu befürchtenden Nachtheile des zuletzt geschilderten Berfahrens der Phosphorssabrikation vor dem bisherigen genannt worden, und ich glaube, daß eine Tabelle, in welcher ich beide Operationen in ihrem Berlauf zusammenstelle, den Ueberblick erleichtern wird, so daß es dann jedem Leser leichter möglich ist, ein Urtheil über den Werth der einzelnen zu fällen. (S. die Tabelle auf S. 48 und 49.)

Aelteres Berfahren.

	Operation.	Product und Aufwand.				
I.	Brennen der Knochen in Schachtöfen.	Weißgebrannte Anochen. Kohlenwasserstoffe, welche zu Betrieb einer Pfannenfeuerung be wendet werden können.				
II.	Pulvern der Anochen.	Anochenmehl, zu dessen Bereitun ein Stampf= oder Mahlwerk erforden wird.				
III.	Extraction des Anochenmehles mit Schwefelsäure.	Saurer phosphorsaurer Reli und Gips. 100 kg frische Anochen, 55 "Schwefelsäure 60° B.				
IV.	Eindampfen der Kalklösung in Blei= pfannen und eisernen Pfannen mit Kohle.	Maffe.				
v.	Destillation des Phosphors in Ga- leerenöfen aus Thonretorten mit Holzseuerung.	Roher Phosphor. Ein Drittel des Phosphors in de Retortenrückständen; letztere schwieri zu verwerthen; Verlust aller Retorien				
VI.	Reinigung des Phosphors.	100 kg frische Anochen, 55 " gebrannte Anochen, 4—5 " reiner Phosphor.				
VII.						

Es geht aus dieser Tabelle hervor, daß der Auswand an Rohmaterial ein verhältnißmäßig gleicher ist, das erzielte Resultat ein doppelt so großes des neuen Bersahrens dem alten gegenüber. Denn der Werth an 144 kg Salzssäure von 20° B. ist dem an 55 kg Schwefelsäure von 60° B. darum gleich zu setzen, weil die Darstellung der ersteren dem Phosphorfabrikanten leicht aussührsbar und bei billigen Rohsalzpreisen sogar ein sehr vortheilhafter Nebenbetrieb ist. Ja, in England, wo die Salzsäure als ein Ballast nur zu häusig verloren gegeben wird, ist ihr Werth dem der Schwefelsäure gegenüber ein verschwindender.

Renes Berfahren.

Operation.	Product und Aufwand.						
der frischen Anochen durch körben, Trodnen derselben auf einer Tenne.							
der Knochen durch ein Walz- tsettung derselben durch heißes Wasser.	Reine Knochenmasse und Knochenfett.						
der Anochen mit verdünnter alzsäure von 7° B.	Saurer phosphorsaurer Kalt und Chlorcalcium. 100 kg frische Anochen erfordern zur völligen Extraction 140 kg Salzsäure von 20° B.						
der Knochenlauge in Thons chftallisation, Auspressen der , Mischen der Prekrücktände tohle in Thonpsannen.	Masse.						
28 Phosphors in Röhrenöfen 1606len: und Coaksfeuerung.	Roher Phosphor. Retortenrückstände auf Phosphor verarbeitet; Verlust keiner, wenn nicht durch die Operation nothwendig verworfene Retorten.						
igung des Phosphors.	100 kg frische Anochen, 6—7 "Phosphor,						
Uung des Anochenleimes.	10—20 Proc. Leim der verwendeten frischen Knochen.						

a durch die Einrichtung sestliegender Retorten der Consum derselben id vermindert ist, so glaube ich, daß bei Anwendung eines guten Thones swand an Thongesäßen ein verhältnismäßig geringer werden muß. Bei wendung von nur irdenen Gefäßen, wie sie das zuletzt vorgeschlagene Bersbeansprucht, deren Aufwand durch die gleichzeitige Fabrikation der Salzsus irdenen Cylindern ein vergrößerter wird, ist es unbedingtes Erforderniß, Ansertigung dieser Geräthschaften in der Phosphorsabrik selbst geschieht; dadurch dem Fabrikanten gleichzeitig zuerst möglich, Berbesserungen in mische Producte aus thierischen Absallen.

der Wahl des Rohmaterials, im Bau der Brennöfen 2c. zu treffen, abgesehen davon, daß eine Ersparniß an Arbeitslohn und Zeit damit Hand in Hand geht.

Ueber die Berwendung der bei dem neuen Verfahren in großen Mengen sich sammelnden Chlorcalciumlaugen muß die Dertlichkeit der Fabrik den besten Aufsichluß geben; sie sind, wie die Gipsrückstände des bisherigen Versahrens, die unswilksommensten Nebenproducte, und ihre Verwerthung bildet noch immer eine nicht hinreichend beantwortete Frage (s. Salmiaksabrikation). Ebenso wie die Gipsrückstände die meiste zu der Zersetzung des Knochenmehles verwendete Schweselssäure einschließen, so sühren die Chlorcalciumlaugen alle zu der Zersetzung der frischen Knochen verwendete Salzsäure mit sich, und nicht unwilksommen würde es sein, diese letztere auf einem billigen Wege wieder erhalten zu können.

Es stellt sich jedoch einer Wiederverwendung der Chlorcalciumlösungen zur Salzsäurefabrikation der durch die Verdampfung derselben hervorgehende Kostenauswand entgegen, und schon deshalb müssen sie, sobald sie nicht zur Darstellung von Salmiak theilweise Verwendung finden, wie die Sipsniederschläge dem Fabrikanten verloren gehen oder höchstens ein von den Landwirthen gesuchtes Düngemittel abgeben.

In neuester Zeit sind Chlorcalciumlösungen zum Besprengen staubiger Straßen als besonders geeignet empfohlen worden.

Ueber den durch die Beränderung der Ofenconstruction erwachsenden Aufwand an Brennmaterial wage ich jetzt noch kein Urtheil abzugeben, da sich durch die Praxis der Werth derselben erst herausstellen muß. Es ist nicht unmöglich, daß durch die Einwirkung der directen Flamme auf die unteren drei Retorten ein Berlust an letzteren zu befürchten steht, dem jedoch durch Einrichtung eines mit Zügen durchbrochenen Gewölbes zwischen Feuerraum und Retorten mit Vortheil entgegengetreten werden kanu, doch steht hier ein Mehrauswand an Vrennmaterial im Gefolge.

Gentele stellt den Aufwand an Brennmaterial als den größten und unüberwindlichsten Uebelstand der Phosphorfabrikation hin. Nach dem obigen, sehr getreuen Calcül beträgt der Holzauswand ½ der gesammten Fabrikationskosten, während die Schweselsäure ziemlich die Hälfte derselben beansprucht. Es steht wohl zu erwarten, daß die Anwendung von Steinkohlen in Defen mit chlindrischen Retorten den ersteren noch bedeutend herabdrücken wird.

Um endlich eine möglichst ununterbrochene Abdampfung der Laugen hinter den Phosphoröfen zu erreichen, ist es von besonderem Vortheil, wenn die Beschickung und Reinigung der einzelnen Osenabtheilungen zu verschiedenen Zeiten vor sich geht, so daß immer zehn Retorten im Gange begriffen sind, während fünf derselben von Neuem beschickt werden; es muß hierbei die Einäscherung der Retortenrückstände und deren schleunige Verwerthung mit dem Ofenbetriebe immer gleischen Schritt halten.

Eigenschaften des Phosphors. Der gereinigte Phosphor erscheint als eine weiße die weißgelbe, durchscheinende, dem Paraffin ähnliche Masse; durch langsame Oxydation an der Luft oder in lufthaltigem Wasser überzieht er sich, zumal unter dem Einflusse des Lichtes, mit einer gelbrothen Oxydhaut, weshalb er in geschlosse-



undurchsichtigen Gefäßen (Holz- oder Blechkisten) ausbewahrt werden muß. Aus nebsungen in ätherischen Delen oder Schweselkohlenstoff trystallisirt er in Octaö"Dodecaödern oder Würfeln; sein specif. Gewicht ist 1,896. Nach Pelletier ilzt er bei $+45^{\circ}$ C., tühlt sich nach dem Schwelzen in flüssigem Zustande auf io C. ab. Bei dem dann erfolgenden Erstarren steigt seine Temperatur wieder auf C. Erhöht man die Temperatur des Wassers dis nahe zum Siedepunkte, so wird die dation des Phosphors beschleunigt, so daß oft Phosphor, der nach der Destiln völlig weiß erschien, bei längerem Verweilen im Seubert'schen Formerate, wo das Wasser über die Schmelztemperatur des Phosphors bedeutend irmt worden war, in gelben, weniger ansehnlichen Stangen zum Vorschein

Der geschmolzene Phosphor bleibt in der Ruhe oft weit unter seinem melapunkt noch fluffig, felbst noch bei + 40 C., worauf die Berührung mit n festen Körper ober schnelle Bewegung die Erstarrung bewirkt. Der Phosflebet bei 250° C. (Beinrich), bei 288° C. nach Dalton, bei 290° C. Pelletier und verwandelt sich in farblosen Dampf von 4,35 specif. Be-L Die Berunreinigung des Phosphore mit Arfenit, wie sie von Bert, rwald, Liebig u. A. nachgewiesen worden ift, rlihrt von dem Arsengehalt jur Berfetzung des Knochenpulvers verwendeten Schwefelfaure her. Dampft bie Lösung eines arsenhaltigen Phosphors in fehr verdunnter Salpeterfäure so trubt sie sich bei einer gewissen Concentration unter vollständiger Ausbung des Arfens in Gestalt eines schwarzen Pulvers, durch die vorhandene phorige Saure und den bei ihrem Erhiten entwickelten Phosphorwasserstoff Leichter und sicherer findet man Spuren von Arfenit, wenn man ben cirt. sphor in Salpeterfäure löst und bis zur vollständigen Entfernung aller saligen Säure und Salpetersäure tocht, bann die erhaltene Phosphorsäure auf 3 Bint gießt und bas fich entwickelnbe Bafferstoffgas burch Silberlösung chen läßt, wo die geringsten Spuren von Arfenit burch die Reduction bes vers und eine graue Trubung ber Flussigkeit angezeigt werden. Die Probe dage aus Phosphor und jelbst noch in Phosphorsaure, welche aus Phosphor und peterfäure bargestellt war und aus welcher bas Arsenit burch Schwefelwassergas unter Erwärmung als Schwefelarsenit abgeschieden worden mar, Spuren Arfenit nachzuweisen vermochte.

Amorpher Phosphor.

Die zuerst von Berzelius entbeckte Eigenschaft des Phosphors, durch die wirkung des Lichtes, zumal des violetten, eine rothe Farbe anzunehmen, die inschaft des Leuchtens zu verlieren, ohne an Gewicht zu gewinnen, veranlaßte sesson Schrötter, genauere Versuche über die Ursache dieser Erscheinung ansellen. Es ergab sich aus denselben, daß dieses interessante Phänomen nicht durch das Licht, sondern auch durch Wärme hervorgebracht werden könne. Es ein, wenn man vorher vollkommen getrockneten Phosphor in einer sauerstoffs und Atmosphäre 40 bis 60 Stunden lang einer Temperatur von 240° bis

250° C. ausset; ber geschmolzene Phosphor scheibet dann nach und nach ein rothes Pulver, ben amorphen Phosphor, ab, welchem, sobald der größte Theil des Phosphors in diesen Zustand übergegangen ist, durch Schwefeltohlenstoff der nach nicht amorphe Phosphor entzogen werden kann. Es bildet ersterer nach seiner Behandlung mit Kalisauge, Wasser und Schwefelsäure in successiver Anwendung ein heller oder dunkler rothes Pulver von größerer Dichtigkeit als der des gewöhnslichen Phosphors.

Durch diese Umwandlung hat der Phosphor eine seiner gefährlichsten Eigenschaften, die Endzündbarkeit an der Atmosphäre außerhalb des Wassers, verloren; er ift unlöslich in Aether, Altohol, Steinöl und Schwefeltohlenstoff geworben und entzündet sich an der Luft erst bei 2600 C. Bei sehr langem Erhitzen, nahe der Umwandlungstemperatur in gewöhnlichen Phosphor, bildet der amorphe Phosphor eine erhärtete, rothbraune Masse von muscheligem Bruch und der Härte des Rallspathes, welche an der Luft völlig beständig bleibt und nur dann gefährlich wirken tann, sobald geringe Mengen unveränderten Phosphors in dieselbe eingeschloffen sind. So sehr sich baber diese lettere Form für den Transport eignete, so bat man boch die Pulverform des amorphen Phosphors beibehalten. Nach dem Trodnen erscheint diese Modification als ein vollkommen glanzloses, amorphes Bulver, bessen Farbe vom Scharlachrothen bis ins Dunkelcarmoisinrothe wechselt und sogar ins Dunkelbraune und Bräunlichschwarze übergehen kann. Dieselbe nimmt, wenn das Pulver von einer Flüssigkeit bedeckt ift, bedeutend zu; wird es aber auf weißes Papier gerieben, so zeigt es eine ins Braunrothe gehende matte Farbe. Beim jedesmaligen Erwärmen erscheint die Farbe bunkelviolett.

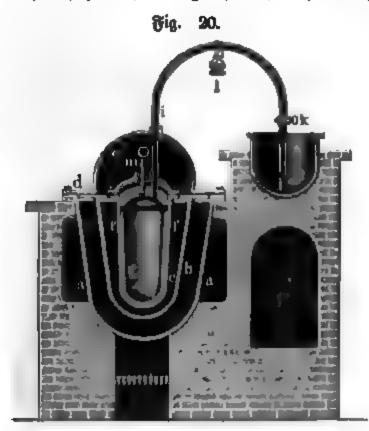
Der amorphe Phosphor bleibt an der Luft vollkommen unverändert. 3m Finstern leuchtet er bei gewöhnlicher Temperatur gar nicht; erhitzt man ihn aber bis nahe zu der Temperatur, wo er sich entzündet, so beginnt er schwach zu leuch-Läßt man ihn jedoch, wenn er zu leuchten begonnen hat, erkalten, so hört er jedesmal wieder zu leuchten auf. Mit Schwefel verbindet sich der amorphe Phosphor bei der Temperatur, bei welcher der Schwefel schmilzt und noch gelb und dunnflussig ift, nicht, sondern bleibt in der Flussigteit gleichmäßig vertheilt. Erhitt man dagegen den Schwefel bis zum Zähewerden, so löst sich der Phosphor barin ohne irgend eine auffallende Erscheinung. Kalilauge löst ben amorphen Phosphor beim Rochen unter Entwickelung von nicht felbstentzundlichem Phosphormasserstoffgas, um so leichter, je concentrirter sie ist, wobei der feinvertheilte amorphe Phosphor bunkelchocoladenbraun wird. Chromfäure und doppeltchromsaures Rali, mit demselben trocken zusammengerieben, entzünden ihn, wobei er ohne Geräusch abbrennt; im gelösten Zustande wirken beibe selbst beim Rochen nicht auf ihn ein. Chlorfaures Kali verpufft, mit amorphem Phosphor zusammengerieben, augenblicklich und sehr heftig unter farter Lichtentwickelung.

Mit Salpeter läßt er sich trocken verreiben, ohne sich zu entzünden; beim Erwärmen brennt er ohne bedeutendes Geräusch ab. Mennige und Bleihyperoryd entzünden ihn beim Zusammenreiben, so daß er bei ersterer mit geringem, bei letzterem mit heftigem Geräusch verbrennt. Mit Zucker und anderen organischen Substanzen läßt sich der amorphe Phosphor in allen Verhältnissen und ohne merkliche Veränderung mischen (Schrötter). Um den amorphen Phosphor in

coharenter Form zu erhalten, setzte Prosessor Schrötter gewöhnlichen Phosphor einer Temperatur aus, welche ber, bei welcher er umgewandelt wird, sehr nahe lag und erhielt ihn lange Zeit hindurch, ungefähr acht Tage lang, underändert auf derselben. Rach Beendigung des Bersuches war der Phosphor in eine ganz seize. Rach Beendigung des Bersuches war der Phosphor in eine ganz seizende Rasse der Bruchslächen eisenschwarze und undolltommenen Betallglanz zeigende Rasse verwandelt; dieselbe war spröde, von muscheligem Bruch, auf dem Striche von gelber Farbe; ihr Gehalt an unverändertem Phosphor, der noch 0,2 die 0,3 Proc. betrug, machte die Rasse sehr leicht entzündlich und daher, wie schon oben erwähnt, sür den Gebrauch und die Ausbewahrung außer Wasser höchst gesährlich.

Durch Arthur Albright in Birmingham ift folgenber im Jahre 1851 patentirter Apparat zur Darftellung bes amorphen Phosphore empfohlen worden:

Fig. 20 a ift ein in ben Ofen eingemauertes gußeifernes Gefäß, unter welchem fich bie Feuerung befindet; b ift ein abuliches gugeifernes Gefäß, welches



man in ersterem baburch befestigt, bag man burch bie Ohren am oberen Theile jebes Gefäges Schraubenftifte ftedt; ben Raum awifchen beiben Gefägen nimmt ein Metallbab aus gleichen Theilen Binn und Blei ein. Das Befag b ift mit einem gugeifernen Dedel o verfeben; letterer hat an feinem unteren Ranbe einen Rrang, welcher in eine entiprechenbe Bertiefung im oberen Rande bes Gefäges b pagt, und wird an ber Flantiche bes Gefages a burch Schraubenbolgen d befeftigt. Diefer Dedel hat hauptfächlich ben Zwed, Unfalle ju verhuten, und ift nicht unumganglich nothwendig; e ift

ein bewegliches eisernes Gefäß, in einem Sandbad f befindlich; es enthält ein Gefäß von Glas ober Borzellan g, in welches ber umzuwandelude Phosphor kommt. In den Deckel des Gefäßes e ist das eine Ende eines krummen, eisernen oder kupfernen Rohres i geschraubt, welches frei durch eine Deffnung im Deckel o geht; das andere Ende dieses Rohres taucht in ein Gefäß j, welches Wasser oder Quecksilber (mit einer Schicht Wasser bedeck) enthält; dieses Rohr wirkt als Sicherheitsventil, indem das Quecksilber oder Wasser das Eindringen von Luft in das Gefäß e verhindert. Das Rohr ist mit einem Sperrhahn k versehen, damit der Inhalt des Gesäßes j nicht in das Gesäß e zurücktreten kann; diesen Dahn muß man nach Beendigung der Operation schließen, bevor man den Apparat erkalten läßt oder das Gesäß j beseitigt. Während der Operation kann man muter dem Rohr i eine Weingeistlampe l aushängen, um dasselbe heiß zu erhalten,

damit es sich nicht burch Berbichtung des destillirenden Phosphors verstopfen Der Deckel wird auf dem Gefäß e durch eine Schraube m befestigt, welche durch eine mit Schraubengewinde versehene Deffnung in der Mitte eines breiarmigen Halters geht und in eine Bertiefung im Deckel tritt; unter bem Ende der Schraube ist eine kleine concave Scheibe oder eine Feder von Stahl angebracht, bamit der Deckel einiges Spiel hat, falls im Gefäße e eine heftige Wirkung eintreten ober das Rohr i sich verstopfen sollte. Um mittelft biefes Apparates amorphen Phosphor zu bereiten, verwendet man gereinigten, vorher mittelst Fließpapier gut abgetrockneten Phosphor. Dieser wird in das Gefäß g gebracht, worauf man die Deckel an ihrer Stelle befestigt. Dann macht man Feuer unter das Gefäß a und erhöht die Temperatur hinreichend, um die Luft auszutreiben, sowie das im Innern des Gefäßes auf Kosten des anhängenden Wassers bei 250° C. erzeugte selbstentzundliche Phosphormasserstoffgas, welches am Ende des Rohres i austritt und durch das Quecksilber ober Wasser in die Luft entweicht; bringt man in das Gefäß j Quecksilber, so ist es zweckmäßig, dasselbe mit einer Wasserschicht zu bededen, weil etwas Phosphor überbestilliren und im Rohre i hinabziehen kann, welcher dann durch das Wasser gegen die Beruhrung mit Luft geschützt ist. Die Temperatur muß allmälig gesteigert werden, bis Blasen am Ende bes Rohres i entweichen, welche sich beim Austritt in die Luft entzünden; man kann dann die Temperatur, welche ein in dem erwähnten Metallbad befindliches Thermometer anzeigt, bald auf 260° C. erhöhen. muß eine gewisse Zeit lang (beren Dauer von den Umständen abhängig und nur durch die Erfahrung festzustellen ist) eher über als unter dem erwähnten Grade erhalten werden. Sobald der Phosphor in den amorphen Zustand übergegangen ist, läßt man bas Gefäß erkalten; hierauf nimmt man ben Phosphor heraus, wozu man bisweilen das Glas- oder Porzellangefäß zerbrechen muß. Sollte man es geeignet finden, den Druck auf die Gefäße e und g zu erhöhen, so muß das Gefäß j tiefer sein, damit es mehr Duckfilber faßt. In diesem Falle wird es nöthig fein, die Scheibe ober Feber zu entfernen, sobald ber Dampf und die leuchtenben Blasen, welche im Anfange bes Processes aufsteigen, aufgehört haben am Ende des Rohres i zu erscheinen.

Nachbem der Phosphor aus dem Gefäße g genommen ist, reibt man ihn unter Wasser zu einem feinen Pulver und bringt ihn dann in einen Sack oder auf ein Filter, um ihn abtropsen zu lassen. Wenn die Operation zweckmäßig geleitet worden ist, enthält der gewonnene amorphe Phosphor nur geringe Spuren von gewöhnlichem Phosphor. Um den feingeriebenen Phosphor zu reinigen, breitet man ihn, noch seucht, in dünnen Schickten auf flache Tröge von Eisenblech oder Blei aus, welche durch ein Dampse, Wasser, Sande oder Chlorcalciumbad erwärmt werden, und läßt so den unveränderten krystallinischen Phosphor sich langsam orydiren; die Temperatur muß hierbei allmäsig erhöht und der Phosphor sleißig umgerührt werden, die er im Dunkeln keine leuchtenden Dämpse mehr entwickelt. Bei dieser (allerdings sehr gefährlichen) Operation muß man Wasser zur Hand haben, um die Entzündung des so erwärmten Phosphors, sobald diese einstritt, sosort zu löschen. Ist der Reinigungsproces so weit beendigt, so wird der amorphe Phosphor mit Wasser ausgewaschen, die die ablausende Flüssigkeit nicht

the sauer reagirt. Bei größeren Mengen krystallinischen Phosphors wird zur einigung des amorphen Phosphors Schweselkohlenstoff vorgeschlagen, womit der itere ausgewaschen und hierauf die ablausende Flüssigkeit durch Destilliren im asserbade gereinigt wird. Doch vermehrt die leichte Endzündbarkeit dieses Aufungsmittels und zumal seines Dampses die Gesahr, welche die Anwesenheit des skallisirbaren in dem amorphen Phosphor mit sich sührt, so bedeutend, daß ein uerer Vorschlag von E. Nickl, die Trennung des ersteren von letzterem ohne send welche Gesahr und mit größerer Genauigkeit zu bewerkstelligen, nur willsumen geheißen werden dars.

Die Trennungsmethobe besteht wesentlich barin, daß man das Gemenge von torphem und gewöhnlichem Phosphor mit einer Flussigkeit schüttelt, beren specihes Gewicht geringer ist als das des amorphen Phosphors (2,106) und größer 3 das des gewöhnlichen (1,770). Eine Chlorcalciumlösung von 38 bis 400 B. nn hierzu benutt werden. Der gewöhnliche Phosphor begiebt sich auf die Oberche und tann leicht durch etwas Schwefeltohlenstoff aufgenommen werden, so daß Dperation in einem geschlossenen Gefäße ausgeführt werben kann. nen ift bas Berfahren folgenbes: In ben Rolben, in welchem entweber die Umundlung des gewöhnlichen Phosphors in amorphen vollzogen worden ist, oder welchen man die aus obigem Apparate genommene Masse des zu reinigenden torphen Phosphors gebracht hat, gießt man die Chlorcalciumlösung, nachdem cher der amorphe Phosphor durch etwas Schwefeltohlenstoff und Eintauchen 3 Rolbenbodens in warmes Wasser von den Wänden gelöst worden ist, verließt benfelben und schüttelt. Rach zehn Minuten haben beide Fluffigkeiten sich a einander geschieden. Der amorphe Phosphor befindet sich dann um Boden 3 Rolbens, und auf der Chlorcalciumlösung schwimmt der mit dem gewöhnlichen 108phor gefättigte Schwefelkohlenstoff, den man durch Decantiren davon treunt.

Enthält der amorphe Phosphor nicht mehr als 25 Proc. gewöhnlichen Phospor, so genügt diese Behandlung; besser ist es aber, nochmals Schweselkohlenstoff zugießen und zu schütteln, und wenn die beiden Phosphormodisicationen etwa gleichen Theilen vorhanden waren, ist dies sogar nothwendig. Drei solche aschungen sind immer hinreichend, den gewöhnlichen Phosphor gänzlich zu sernen.

Nachdem der Schwefelsohlenstoff das letzte Mal decantirt ist, gießt man die t dem amorphen Phosphor gemengte Chlorcalciumlösung auf ein Tuch, auf lichem derselbe dann zurückleibt. Es ist nun so rein, daß das Kochen mit Kalisige, welches der gewöhnliche Phosphor verlangt, und durch welches Coignet, ter Anwendung von Natronlauge, die Trennung des gewöhnlichen Phosphors 1 amorphem Phosphor allein zu bewertstelligen vorgeschlagen hat, überslüssig ist. e ganze Operation kann in einer halben Stunde ausgeführt werden, ist vollsnummen sicher bezitzlich der Vermeidung von Entzitndungen und verhütet fast 12 die Entstehung von Schwefelsohlenstoffdampf, welcher bekanntlich nicht ohne ichtheil sür die Gesundheit der Arbeiter ist.

Anderweite Vorschläge zur Darstellung von Phosphor aus Knochen.

Aus dem über die Zersetzung des Knochenmehles oben Mitgetheilten ergiebt sich, daß die ganze Menge der Schwefelsäure oder Salzsäure, welche hierbei zur Anwendung gelangt, dem Phosphorfabrikanten verloren geht, und daß gerade durch den großen Ausmand an Schwefelsäure, der gegen 48 Proc. der Fabrikations-kosten beansprucht, die Phosphorproduction wesentlich vertheuert werden muß.

Es liegt daher nahe, daß man bestrebt gewesen, diesen Verlust zu beseitigen und daß der Wöhler'sche Vorschlag, statt der Schwefelsäure Kieselsäure in Form von Quarzmehl zur Zersetzung des Knochenmehles in dem Schmelzproceß unter gleichzeitiger Anwendung von Kohlen in Vetrieb zu ziehen, immer von Reuem wieder praktisch versucht worden ist.

Im Jahre 1868 schlugen Aubertin und Boblique vor, den phosphorfauren Kalk in Form von Anochen, Apatit ober von anderen Phosphaten in Pulverform mit dem doppelten Gewicht Sand oder Quarzpulver und dem zwölften Gewichtstheil Kohlenpulver zu mischen und das Gemisch bei Weißgluthite zu zerseten. Ob und inwieweit dieser Borschlag praktisch durchführbar sei, barliber liegen keine weiteren Berichte vor; es ist nur bekannt geworden, bag nach dem genannten Princip in der Phosphorfabrif von Coignet frères in Lyon Phosphor dargestellt werden soll. Dann aber bürfte jedenfalls das folgende Berfahren, welches die Anwendung niedrigerer Schmelztemperaturen gestattet, in Anwendung Brisson in Chalons sur Saone setzt zur Erzielung eines leichter schmelzbaren Natron- und Kalksilicates bem Gemisch von Anochenasche, Sand und Rohle noch Soba zu und führt dasselbe in einen hochofenähnlichen Schachtofen ein, dessen Gichtgase seitlich der oberen Ummauerung mit den Phosphordämpfen nach entsprechend vorgelegten Condensatoren geführt werden. Unterhalb des im Gestell des Schachtofens eingeführten Gebläses sammeln sich die glasartigen Schlacken und werden am Herbe abgezogen. Bedingung ist, daß die in ben Schacht eingeführte Gebläseluft auf ihrem Wege durch benselben so vollständig besorydirt wird, daß eine Verbrennung des Phosphordampfes im oberen Ofentheile nicht stattfinden fann.

Eine Stizze hieses Phosphor-Hochofens befindet sich im "Polytechnischen Centralblatt 1870", indeß sehlt über Materialauswand und Ausbeute jede Angabe, welche es gestattete, zwischen der Rentabilität dieses und des früheren Berfahrens entsprechende Bergleiche anzustellen.

Als Extractionsmittel des Kalkphosphates aus den frischen Knochen sind im Jahre 1864 von Gerland wässerige Lösung von schwesliger Säure, von R. Wagner Milchsäure in Vorschlag gebracht worden. Die Anwendung des ersteren Extractionsmittels wird später bei Besprechung der Darstellung des Knochensleims aussührlicher beschrieben werden; gegen den zweiten Vorschlag spricht Alles, was die praktische Durchsührung einer Idee im Großen zur Unmöglichkeit macht.

Anderweite Vorschläge zur Darstellung von Phosphor aus Knochen. 57

Alle im Borhergehenden mitgetheilten Borschläge haben es nicht vermocht, das völlige Eingehen der beutschen Phosphorfabriken zu verhindern. Denn während im Jahre 1865 die Phosphorproduction

pon	Frankreich u	nb	31	alio	m	•	•	•	•	2000	Centner
77	Deutschland		•	•	•	•	•	•	•	1800	79
77	England	•	•	•	•	•	•	•	•	1500	77

betrug, so ift dieselbe seit 1869 in Deutschland völlig erloschen und nur Frankreich und England, in neuester Zeit auch Schweben, besitzen noch Phosphorfabriten. Der Grund für diese Erscheinung soll in dem Umstande liegen, bag burch die Buderfabritation, als bem Hauptconsumenten ber Anochen, dieses Rohmaterial zu theuer zu stehen tommt, um in Deutschland, wo zur Zeit eirea 330 Rübenzuckerfabriten im Betriebe sind, die Fabritation von Phosphor noch rentabel erscheinen zu lassen, wie andererseits die Landwirthschaft, als Hauptconsument der naturlichen Phosphate: Phosphorit, Apatit u. s. w., diese der Phosphorproduction entzieht.

Ein sprechendes Zeugniß hierfur liefern die Statistiken der Berg- und Mineralwerke und Fabriken der Firma Joh. Dav. Stork in Böhmen. Dieselbe ereine Phosphorfabrik, welche im Jahre 1848 richtete 1847 in Rasnau 2263/4 Centner Phosphor producirte und in welcher 1863 diese Fabrikation die Höhe von 8171/2 Centner erreichte, aber durch den großen Aufschwung der Buckerindustrie und die damit verbundene enorme Steigerung der Knochenpreise

fcon mit Schluß 1868 wieder aufgegeben werben mußte.

Die Leimfabrikation.

Unter Leim versteht man im Allgemeinen die gallertartige, getrocknete Masse, welche sich beim Auskochen der Haut, der Knochen- und Knorpelsubstanzen mit Wasser bildet und im aufgelösten Zustande als Bindemittel praktische Verwerthung sindet. Ob sich nun gleich herausgestellt hat, daß zwei verschiedene Arten von Leim (siehe Einleitung): das Glutin, der gewöhnliche oder Knochenleim, der Leim aus der Unterhaut (corium), aus den Sehnen, Darmmembranen, permanenten Knorpeln, aus Hirschhorn, Fischknochen, Hausenblase und Kaldssüßen, und das Chondrin, der eigentliche Knorpelleim aus Rippen und Gelenksnorpeln, existiren, und der Brazis nur insoweit einen Unterschied, als man sich der Anwendung knorpelsartiger Substanzen so viel als möglich enthält, so daß das Glutin es hauptsächlich ist, welches bei der Leimbereitung erzielt wird.

Eigenschaften bes Leimes.

Die Gallerte (Knapp, chem. Technologie Bb. II), wie man sie unmittelbar burch Kochen ber genannten Stoffe erhält, besitzt noch nicht die Eigenschaften, welche den Leim charafterisiren; sie erhält diese Eigenschaften erst durch das Einstrocknen. Es sind mithin dreierlei Dinge zu unterscheiden: die leimgebenden Gebilde, die daraus gekochte Gallerte und der Leim.

Das Berhalten der Gallerten und der Leimarten aus verschiedenen leimgebenden Gebilden bietet gewisse für die Praxis sehr wichtige, bis jetzt noch nicht erklärbare Verschiedenheiten dar, die nicht von äußeren Umständen, Bereitung und dergleichen, abhängen. So ist die Umwandlung der Haut in Gallerte viel schwieriger und zeitraubender, als die der thierischen Knochensubstanz und der Fischblasen; der Leim aus Haut besitzt dagegen eine Klebkraft, welche höchstens von der des Knochenleimes erreicht wird, aber die der anderen Leimarten, besonders die des Fischleims, weit hinter sich zurückläßt. Auch die Temperatur, welche zur Umwandlung der leimgebenden Substanzen in Gallerte erforderlich ist, ist für dasselbe Gewebe nach Alter und Art verschieden. Sbenso verhält es sich mit der Festigkeit der aus gleichconcentrirten Lösungen gestehenden Gallerte verschiedener Gewebe.

Die reine Gallerte ist farbs, geruchs und geschmacklos, durchsichtig, ohne Reaction auf Pflanzenfarben und hinterläßt nach dem Eindampfen eine glasige Dasse von benselben Eigenschaften, die burch ben auffallenden Zusammenhang ihrer Theile ausgezeichnet ist; sie löst sich weber in Alkohol, Aether, noch fetten Körpern auf, sondern wird durch erstere aus ihren mafferigen Lösungen als burchscheinende Masse abgeschieben. In kaltem Wasser schwillt die eingetrocknete Gallerte auf, ohne sich zu lösen; bei 40 bis 50° C. zersließt sie zu einer filtrirbaren Lösung, welche nach bem Ertalten wieber zu fester Gallerte gesteht, wenn tein zu großer Ueberschuß von Basser vorhanden war; mit ihrem 100fachen Gewicht Wasser soll die Gallertlösung noch gestehen, in dem 150fachen gelöst nur eine gallertartige Flüssigfeit bilben. Dieses Berhältniß sowie die Auflösungstemperatur ber Gallerte ift übrigens unter gleichen Umständen sehr von ihrem Ursprung und von der Darstellung abhängig. Durch anhaltendes Kochen verliert die Gallertlösung die Fähigkeit, zu gerinnen und wird in eine gummiartige Masse um-Durch Stehen an der Luft bei Commertemperatur wird die aufgelöste Gallerte leicht sauer, zerfließt und fault bann schnell; Gewitterluft soll biesen Borgang fehr beschleunigen. Berbunnte Säuren verhindern das Gelatiniren nicht; concentrirte Effigfaure löft bie Gallerte auf, ebenso verdunnte Salpeterfaure, ohne ihr die Alebtraft zu benehmen. Concentrirte Schwefelsäure zersetzt die Gallerte vollständig unter Bildung von Leucin, Zuder 2c., concentrirte Salpeterfäure unter Bildung von Rleefaure und Buderfaure. Bei anhaltendem Rochen mit Ralilauge und bei vorsichtigem Schmelzen mit Kalihydrat bilben sich Glycocoll, Leucin n. s. w. Durch die alkalischen Lösungen wird gleichzeitig ber vorhandene phosphorfaure Rall abgeschieben. Bei Destillation mit Schwefelsäure und Braunftein ober dromfaurem Rali bilben sich flüchtige Fettsäuren, Bittermanbelöl, Benzoöfaure zc. Chlorgas erzeugt in Leimlösung gallertartige Nieberschläge und schleis mige, auf der Flussigkeit schwimmende Massen. Gerbsäure vereinigt sich mit der Leimsubstanz zu unlöslichen Nieberschlägen von ziemlich constanter Zusammenfetung, fo bag man bas Glutin als Bestimmungsmittel bes Gerbstoffes in Borschlag gebracht hat. Bersett man eine warme, concentrirte Leimlösung mit concentrirter Alaunlösung, so fällt theilweise ber Leim als durchscheinende farblose, steife Maffe aus. Berdunnte Leimlösung (1 Thl. auf 12 Thle. Wasser) wird durch geringen Alaunzusatz sehr zähe. Geringer Zusatz einer Säure, z. B. Essigfäure, verhindert jede Wirkung der Thonerdesalze. Gegen Gisenopphsalze verhält sich, mit Ausnahme der Färbung des Niederschlages, Leim ganz gleich. Niederschläge sind Verbindungen von Leim mit Thonerde und Gisenoryd, die in . Wasser schwer= und in Kochsalzlösung unlöslich sind. Leim, der Thonerbesalze enthält, ift wenig bindend, baher Alaunzusatz zum Klären bes l'eimes zu vermei-Wird Leim in dem sechsfachen Gewicht einer starten Abkochung von Campeches ober Fernambukholz gelöst und dann mit einer Lösung von doppelts

chromsaurem Kali erwärmt, so erstarrt die Flüssigkeit zu einer undurchsichtigen und unlöslichen Gallerte. Werden Leimschnitte, welche eine genügende Menge der oben genannten Farbstoffe oder des Eisenvitriols enthalten, in eine kalte Lösung von zweisachschromsaurem Kali gestellt, so bleibt der Leim unlöslich. Darauf hat Hylten=Cavallius eine Methode der Schnells, Farbens und Mineralgerberei gegründet.

. Leberleim.

Zur Darstellung des Leberleims verwendet man unter dem Namen Leims gut die Hautüberreste der Lohs und Weißgerbereien, Kalbssüße und Sehnen, die Suronenhänte und den Narbenabstoß von Sämischgerbereien. Der Leimgehalt schwankt zwischen 15 und 60 Proc. der getrockneten Rohstoffe, so daß z. B.

	Abgange ber Weißgerbereien .	•	•	•	•	•	•	•			45	Proc.
	Oberhaut der Ochsenhäute .	•	•	•	•	•	•	•			30	7 0
	Hafen- und Kaninchenfelle	•	}						50	bis	60	 20
	Suronenhäute, Pergamentabfäll Flechsen, Schwanzstücke	ie I)									•
	Geschlicchtstheile vom Rindvieh	}	•	•	•	•	•.	•	15	bis	18	**
	Lohgerbereiabfälle (Ohrlappen von Hammeln, Kühen,											
•	Hammelsfüße mit Sehnen	u.	f.	w.)	•	•	•	•	38	bis	42	· "
Leim	geben.											

Unter diesen Rohmaterialien ertheilt der Leimfabrikant den Abfällen der Weißgerbereien einen unbedingten Vorzug, indem dieselben bereits gereinigt und conservirt durch Behandlung mit Kalk, geboten werden, wodurch eine nicht underrächtliche Zeits und Materialersparniß bedingt wird, die den Leimreichthum, wie er in anderen Rohstoffen angetroffen wird, genlügend ersetzt.

Alle anderen oben genannten Rohstoffe mussen vor ihrer Verarbeitung zu Leim einigen Operationen unterworfen werden, welche ihre Reinigung durch mechanische und chemische Hulfsmittel und die Erreichung größerer Haltbarkeit zum Zwecke haben.

Mit diesem Zweck der Reinigung und Conservirung des Leimgutes sucht der Leimfabrikant aber noch einen dritten zu verbinden, den der Auslockerung, Anspuellung des Leimgutes, weil er mit der Erreichung dieses Zustandes den Bortheil erlangt, den Uebergang in Leimgallerte in um so kürzerer Zeit zu erreichen, je vollsständiger diese Ausquellung, die auf eine Wasserbindung zurückzusühren sein dürste, erfolgt ist, und der Fabrikant andererseits zur Erzielung eines guten Leimes mit hoher Bindekraft eine thunlichste Abkürzung des Leimkochens anstreben muß.

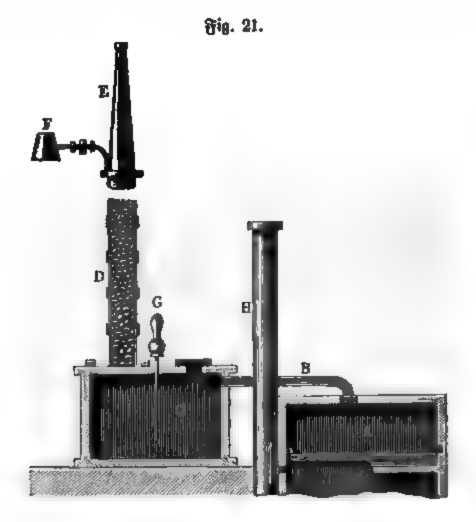
Dieser gemeinschaftliche Zweck der Conservirung und Auflockerung wird sowohl durch Anwendung verdünnter alkalischer Lösungen, wie durch die Anwendung von Säuren erreicht und sindet seine Lösung im Kleinbetriebe durch Ueberführung des Leimgutes in Kalkmilch, im Großbetriebe durch Behandlung des letzteren mit schwesliger Säure.

Das Ralten des Leimgutes, d. i. die Behandlung beffelben im Raltafcher, besteht in einem zweis bis achtwöchigen Beichen (Maceriren) in mit Kallmilch von 1 bis 2 Proc. Raltgehalt gefüllten Gruben, wobei zu beobachten, bag die Kalkmilch, welche durch löschen von 2 kg gebranntem Kalk mit 1 hl Wasser hergestellt wirb, zeitweilig erneuert werbe. Diese Behandlung hat den Zwed, bas Leimgut von anhängenden Fetttheilen burch beren Berfeifung mit dem Ralte bes Aeschers zu reinigen, anhängende Fleisch- und Bluttheile zu lösen und bas leimgebende Gewebe zu lodern und zu schwellen. Ift bies in genügender Beise erreicht, so wird ber anhängende Ralt burch Eintauchen des Leimgutes in fließenbes Wasser möglichst entfernt; man hängt nämlich basselbe in Körben ober Negen in ben Fluß ober unter einen Brunnen und läßt es unter häufigem Umruhren mehrere Tage bem Einfluß bes Wassers ausgesetzt. Das gewaschene Leimgut breitet man noch während zweier ober breier Tage an der Luft aus, um den vorhandenen Ruchalt an Ralt in tohlensauren zu verwandeln, und läßt es bann, sobald es längere Zeit aufbewahrt werben soll, in Trodenräumen vollständig austrodnen. Bisweilen läßt man es bann auch, nach ber eigentlichen Behandlung im Aescher, in schwächerer Ralkmilch aufbewahrt bleiben. Diese mehrfache Behandlung mit Ralt erschwert indeß seine völlige Entfernung durch das spätere Auswaschen in dem Maße, als das leimgebende Gewebe aufquillt, weshalb es vortheilhafter erscheinen dürfte, fatt der Ralfmilch eine dunne Aetlauge anzuwenden, bie sich am leichtesten in ber Beise herstellen läßt, daß man ein Gemisch von gelöschtem Ralf und Holzasche mit Wasser auslaugt und das Leimgut in die mit solcher verdünnter Lauge gefüllten Gruben (Aescher) einlegt. Auch ein Gemisch von 5 kg calcinirter Goba und 7,5 kg Aestalt in Waffer wird ben Zweck ber Reinigung von 150 bis 200 Centner Leimgut völlig erfüllen. In Stablissements, wo Leimfabritation und Lohgerberei gleichzeitig betrieben werden, läßt man mit Bortheil auf bas mit Kalfascher behandelte Leimgut gebrauchte alte Lohbrühe in der Weise wirken, baß man ersteres in einem Troge, ber mit solcher Flussigkeit gefüllt ift, einige Standen unter Umrühren macerirt. Der Milchfäuregehalt ber Lohbrühe begunftigt Die Entfernung des Ralles aus dem Leimgut, und auf der Oberfläche besselben bilbet sich ein schwacher Ueberzug von gerbsaurem Protein, welcher beim späteren Bertochen als Klärungsmittel ber Leimbruhe von vorzüglicher Wirkung ist. Der Berinft an Leim ift hierbei so gering, daß er bem erzielten, hellen Producte gegenüber nicht in Anschlag gebracht werben tann.

Das Schwefeln des Leingutes ist ein erst in neuerer Zeit in Anwensdung gebrachtes, und bereits 1864 von W. Gerland zur Extraction der Anochen und zur Darstellung von Knochenleim eingeführtes Macerationsversahren, welches nenerdings von Dr. Terne in Cambridge zur Aussührung wiederum empsohlen worden ist, indem man nach Einweichen und Waschen des Leimgutes in kaltem Wasser dasselbe in geeignete Holzgefäße, die vollständig verschlußfähig sind, überführt und mit einer gesättigten Lösung von schwesliger Säure behandelt. Die Dauer der Einwirfung ist je nach der Beschaffenheit des Materiales sehr verschies den und ist es allein durch Erfahrung möglich, für dasselbe je nach seiner Qualität und nach den Berhältnissen der Jahreszeit das rechte Maß einzuhalten. Der Ers

folg ist ein boppelter. Das Material liefert eine klare, beinahe wasserhelle Brühe, welche, in der Bacuumpfanne eingedampst, in Bezug auf Helligkeit und Glanz bem Leim aus dem besten Hautmaterial in Richts nachsteht. Das Fett der gelblichen Knochen ist bedeutend heller und hat nicht den unangenehmen Geruch, welchen das Knochensett sonst zeigt; so daß die Kosten der schwesligen Säure durch den höheren Preis des Productes reichlich erseht werden.

Die Sinwirfung ber wässerigen lösung von schwestiger Saure ift ganz charet teristisch. Die Hauttheile und vor Allem die Flechsentheile schwellen bid auf und nehmen settere den Glanz von Seide und die Durchsichtigkeit von Selatine au. Der wesentliche Bortheil des Berfahrens besteht also darin, daß die leimgebenden Gewebe in Berührung mit der schwesligen Saure nicht nur gebleicht, sondern auch in den Zustand größter Loderheit gebracht werden und somit sich sehr schnell in Leim verwandeln lassen. Die Erzeugung der schwesligen Säure erfolgt in einem zu diesem Zwede construiten Schweselbrennosen nach beistehender Stizze (Fig. 21). In dem Ofenraum A, dem Schweselbrenner, wird Rohschwesel entzündet, so daß das sich erzeugende



schwestigsaure Gas durch das steinerne Abzugsrohr B nach dem Sammelreservoir C und von da nach dem Coalsthurm D gelangt. Letterer besteht aus zwölf über eine ander gesetzen, mit Coalsstuden ausgefüllten Steinzeugröhren von je 1/4 m Länge und einem Abzugsrohr E. Aus dem Reservoir F sließt ein langsamer Strom Wasser über die Coalsstude nach dem Sammelbassen, und absorbirt die durch den Coalssturm abziehenden Schweselgase. Eine Dampspumpe für Säuren, G, sührt

ie gesättigte Schwefligsäurelösung aus dem Reservoir C den Leimgutfässern zu. Der Schornstein H ist für die Fenerungsanlage des Schwefelbrenners wirksam.

Das Bersieden des Leimgntes. Ist das Leingnt nach dem älteren und is jest noch ziemlich allgemein angewendeten Bersahren des Kalkens entsprechend ereinigt und geweicht worden, so wird dasselbe nun durch Behandlung mit Wasser nter dem Einfluß von Wärme in Leim übergeführt. Die Einrichtungen hierzu estehen gewöhnlich in eisernen Kesseln mit directer oder mit Dampsheizung. Im rsten Falle sind die Kessel oberhald 0,5 m weit, verzüngen sich dann kegelsörmig dwärts dis 0,3 m. Die ganze Tiese beträgt 0,4 m; die Wandstärke ist am Kande 5 mm, am Boden 1 cm. Um bequemer arbeiten zu können ist der Kessel vergeset, daß der obere Rand etwa 3 cm über der Kesselmauer heranssteht. Der Zug der Rostseuerung geht in der Höhe des Kesselbodens um den Kessel herum und dann erst in den Schornstein.

Die Füllung bes Ressels erfolgt in der Weise, daß man auf dem Boden, da w er in die Resselwand Ubergeht, ein Sieb von Draht ober Weibengeflecht ein-Lettere Siebe, welche aus ftarken Spähnen ober Drähten geflochten sind, verben zunächst mit einer Lage Stroh ziemlich gleichmäßig bedeckt und nun bas leimgut darauf geschichtet, bis dasselbe ben ganzen inneren Resselraum erfüllt. leber basselbe gießt man sobann möglichst gleichmäßig Flugwasser in einzelnen Bortionen, bis ber Ressel zum dritten Theil damit gefüllt ift, rührt mittelst eines Scheites die Daffe um und bruckt bas Leimgut möglichst fest zusammen, so baß er Ressel zu 3/4 des Raumes damit erfüllt ist und giebt nun Feuer unter Sobald sich Dämpfe zu bilben anfangen, bebeckt man den Ressel mit enselben. inem hölzernen Deckel, der dieselben möglichst zurlichalt, damit sie die Leimbildung er oberen vom Waffer nicht beruhrten Schichten des Leimgutes bewirken. mgefähr zweistlindigem Rochen schöpft man die trübe Leimlösung vom Leimgute b oder entfernt sie durch ein am Boben des Ressels angebrachtes Abflugrohr welches bann mit gutschließendem Bolz- ober Messinghahn versehen ift), nachbem nan vorher das Feuer vermindert, und gießt frische Mengen Baffer auf, so lange ine von der Leimlösung genommene Probe noch völlig gerinnt; der lette dunnere Ibsub wird zur Auflösung neuer Mengen verwendet. Das Prufungeverfahren elbst wird in der Weise ausgeführt, daß man die Schale eines halben Eies mit er heißen Leimlösung füllt und sie auf kaltes Wasser setzt: gerinnt der Inhalt er schwimmenben Gierschale nach turzer Zeit zu einer gelatinofen Masse, so fagt nan, er "festet", und erkennt barin ben Zeitpunkt, wo man ben flussigen Inhalt es Leimkeffels entleeren muß, und durch einen mit Stroh möglichst gleichmäßig elegten Spahnkorb filtrirt. Letterer ist in dem oberen Theile eines vorher ausjewärmten Fasses ober einer mit Blei ausgeschlagenen Rufe eingeklemmt, und hält ie gröberen Berunreinigungen ber Flüssigfeit genügend zurück. Nach etwa viernaligem Aufgießen von Wasser werben die Leimlösungen, welche fammtlich in bafelbe Gefäß filtrirt wurden, gemischt, während der fünfte Aufguß statt des Wassers ur Behandlung neuen Leimgutes verwendet wird. Nach Beendigung der vierten filtration pflegt man ben gemischten Flussigkeiten behufs beren vollständiger Rlaung etwas Alaun zuzuseten, jedoch muß die Menge, soll der Leim nicht spröbe

werben und an Binbekraft einblißen, eine möglichst geringe sein (1 bis 2 Taufendtheile der Fillistigkeit).

Bon einzelnen Leimfabritanten werben zur vollständigen Extraction bes Leimgutes Ressel angewendet, Fig. 22, welche mit einem durchlöcherten Metall-boben, als Sinsabboden, versehen sind, in dessen Mitte ein Rohr bis ziemlich zur

Fig. 22.



Höhe des Ressels emporsteigt, so daß das unter demselben besindliche Wasser während des Lochens continuirlich emporgeschleubert und über das Leinigut gespritt
wird, wodurch eine innigere Berührung der Flüssigkeit
mit dem ersteren und eine schnellere Lösung erzicht
wird.

Bei einem regelmäßigen und größeren Betriebe läßt sich die soeben besprochene fractionirte Extraction in der Weise ausführen, daß man drei oder vier mit Wasser beschickte Siedelessel anwendet, burch welche man das

in einem Korb ober Metallnets befindliche Leimgut ber Reihe nach passiren läst. Man hängt es in den ersten Ressel und hebt es, sobald die Flüssteit damit gesättigt ift, in den zweiten Ressel u. f. w. Jeder Ressel wird nach dem Entlerven der Gallertlösung sogleich wieder mit Wasser gefüllt und die letzte schwache Loung sosoon der folgenden frischen Beschickung benutt.

Wendet man statt des obigen Berfahrens direct größere Mengen von Baffer an, so daß man die Extraction des Leimgutes mit einer Abkochung zu erzielen sucht, so ist es nothwendig, daß die Flüssigkeit dis zur Leimconsistenz verdampst werde, wobei eine theilweise Zersehung, wie sie schon bei der fractionirten Extraction nicht völlig zu umgehen ist, die nächste Folge ist.

Die Schwierigkeit beim Leimfleben liegt bemnach barin, daß die bereits gebildete Gallerte sich bei der Temperatur und während der Zeit fortwährend zerset, welche der noch unveränderte Theil des Leimgutes zu feiner Umwandlung in Leim unumgänglich nöthig hat.

An bas im Borstehenden Mitgetheilte reihen fich einige in neuerer Zeit gemachte Borschläge zur Erzielung guter Leimsorten. E. Hagen (die Leimfabritation. Berlin 1871) schreibt hiertiber in seiner Broschltre das Nachstehende, welches wir ohne Commentar wiedergeben:

"Wie überall, hat man auch in der Leimslederei durch Schwefelsaure zu agiren versucht und auf diesem Wege gute Resultate erzielt. Das gereinigte Leimsgut wird zu diesem Zwede in Wasser gebracht und darin gelassen, die sich der Beginn der Gährung einstellt. Das Gut wird nun nochmals durch Rlopfen und Reiben von etwa noch vorhandenen Unreinigkeiten befreit. Sodann wird Schweselsaure mit Wasser verdünnt, die dieses 1,035 specifisches Gewicht, also ungeführ 1/4 seines Gewichts, an Schweselsaure aufgenommen hat.

Auf 11½ Thie. des etwas feuchten Leimguts, welches in ein Gefäß gebracht worden, werden 2½ Thie. jener Säure gegossen und das Gefäß zugedeckt; nach 24 Stunden die Säure abgegossen, die Wasse einige Wale mit reinem Wasser gewaschen und dann von Neuem mit 2½. Thin. Säure übergossen und durch Umstühren in engere Verbindung gebracht. Nach 24 Stunden wird das Gut volls

ständig von der Schwefelsäure gereinigt und in ein anderes Gefäß gebracht, welches davon nicht weiter als bis zu ²/₃ gefüllt werden darf und dann mit Wasser bis zu 43° C. gefüllt wird. Das Gefäß wird zugedeckt und bleibt 24 Stunden an einem warmen Orte stehen.

Nach dieser Frist wird das Flüssige abgezogen und zum Erkalten hingestellt. Es bildet sich in diesem Zustande eine consistente Masse, welche nun weiter durch Schneiden, Trocknen zc. bearbeitet wird. Auf den Rückstand kann man nochmals Wasser bringen, welches jedoch eine höhere Temperatur haben muß, als das vorshergehende. Nach Ablauf der erst gedachten Frist wird die Flüssigkeit wie angegeben behandelt.

Dieser durch Schwefelsäure hergestellte Leim hat alle Eigenschaften des durch Sieden erzeugten Fabrikats, läßt sich wie dieser aufbewahren und versenden; nur eins muß man nicht außer Acht lassen: die Rähe von blühenden Blumen (?), auch schon der Luftzug, welcher von entferteren her über ihn hinstreicht, besetzt ihn schmell mit Schimmelbildungen und bringt ihn in ganz kurzer Zeit durch Fäulniß zur Auflösung.

Ein ganz neues Verfahren ist die Herstellung des Leims durch Chlor. Das Leimgut wird zu diesem Zwecke ebenfalls in kaltes Wasser gebracht und in demsselben dis zum Beginn der Gährung belassen. Ausgewaschen wird es in ein lufts dicht verschließbares Gefäß gebracht. Das Chlorwasser, mit dem es behandelt wird, stellt man wie folgt her.

Man rechnet auf je 20 Pfund Leinigut ungefähr 12 bis 13 Liter Wasser und setzt dieser Menge 1 Pfund Chlorfalt zu, welcher darin verrührt wird; hiernach wersten noch 8 Pfund Salzsäure hineingebracht und ebenfalls gut darin verrührt. Das so bereitete Wasser wird auf das Leinigut gegossen und dieses mit demselben gerührt. Unter öfterer Wiederholung der letzteren Verrichtung bleiben die Substanzen 24 Stunden zusammen. Bei zartem Leinigute genügt eine einmalige Behandlung dieser Art, bei stärkerem Gute muß jedoch ein zweiter und auch wohl noch ein dritter Aufguß stattsinden, die jedesmal in der Dauer des ersten zu wirken haben. Bei jedem Wechsel dieser Art wird das Leinigut in reinem Wasser ausgewassen.

Das vom Chlor gereinigte Gut kommt sobann in ein anderes Gefäß und wird mit Wasser von 70° C. übergossen; das Gefäß wird zugedeckt und die Temperatur seines Inhalts später stets auf irgend eine beliebige Weise auf 40 bis 45° C. erhalten.

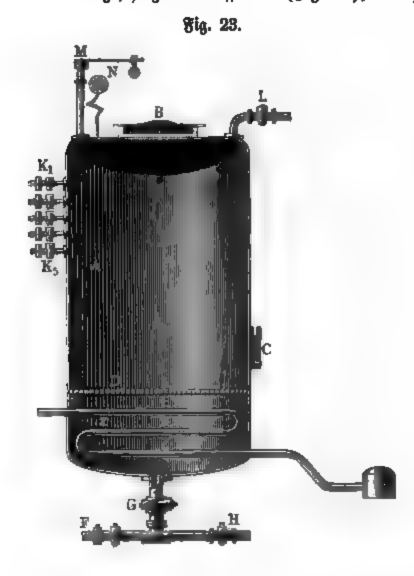
Die Ausziehung sindet in 12 bis 24 Stunden statt und wird nun durch ein Sieb getrieben. Auf den Rückstand wird Wasser von 60° C. gebracht, nach 24 Stunden abgegossen und ebenfalls durchgetrieben. Ein drittes Wasser von 70° C. wird aufgesetzt und ebenso behandelt. Endlich kommt auf die Rückstände kochendes Wasser, mit welchem sie tüchtig verrührt werden, dis eine möglichst vollständige Auslösung erfolgt ist, die man schließlich filtrirt."

In wie weit sich diese Modificationen der Leinsfabrikation praktisch bewähren, ist dem Berfasser dieses Werkes nicht bekannt. Der Bollskändigkeit wegen wurden dieselben aber mitgetheilt und bleibt es dem Praktiker überlassen, dieselben versuchse weise anzuwenden. Neu und von Interesse ist jedenfalls der Umstand, daß die

Leimbereitung nach diesen beiben zulet beschriebenen Berfahren bei Temperaturen unterhalb bes Rochpunktes von Wasser stattfindet, und hauptfächlich diesem Umstande mag die Gewinnung guter Qualitäten nach den geschilderten Wethoden zugeschrieben werden.

Dr. Terne hat in seiner mehr citirten Abhandlung auf die Bortheile der Leimbereitung bei niedrigem Drud und bei niederen Temperaturen besonders himgewiesen, denn es ist eine unumstößliche Thatsache, daß, je höher die Temperatur, unter welcher eine Leimbrühe erzeugt, je länger die Einwirtung der Barme danert, eine um so geringere Qualität des Leimes erzeugt wird, gleichviel, ob die Brühen in der Zeit der Extraction aus dem Rohmaterial oder in der Zeit der Eindampfung diesem Einflusse ausgesetzt sind. Es existirt kaum eine einzige Leimfabrik von irgend welcher Bedeutung in Amerika, die sich nicht einer Bacuumpfanne bedient. Pauptbedingungen sur Erhaltung guter, starker Brühen ist daher, abgesehen von der vordereitenden Behandlung des Materials, niedriger Deud, d. h. geringer Siedepunkt und möglichst kurze Rochzeit.

Bur Einhaltung dieser Bedingungen empfiehlt Dr. Terne einen eifernen mit Blei ausgeschlagenen Reffel A (Fig. 23), welcher mit einem Siebboben D



verfeben ift, auf ben bes Leimgut ju liegen tommt, unter bem fich bie Dampfichlange E mit Conbenfationetopf e befindet. Das Füllen bes Reffels erfolgt burch die verfchliegbare Deffnung B, bie Entleerung bes Siebbobens burch bie ebenfalls verfchließbare Abzugeöffnung C. oberen Theile bes Reffels ift, auger bem Sicherheitsventil M und bem Manometer N, ein Abzugerohr L filt bie ichwefligfauren Gafe nach ber Reffelfeuerung vorhanben. Die Sahne K, bis K, find Ablaghahne für Fett und Del. 3m Boben des Reffels find das Dampfzuleitungsrohr F, der während bes Rochens verfchloffene Abfperrhahn G. bas Ablagrohr H angebracht.

Das Dampfrohr F ift nur angebracht, um ben Reffelinhalt schnell auf ben Siebepunkt zu bringen, mahrend die Dampfschlange bann bas Sieben unterhalt. Hauptbedingungen für Erhaltung guter ftarter Leimlösungen find, abgesehen von

ben in demselben Ressel stattsindenden vorbereitenden Behandlungen des Materials mit schwesliger Säure, niedriger Druck und möglichst kurze Kochzeit. Die Resseleinrichtung eutspricht aber allen Anforderungen, die für ein gleichmäßiges, ruhiges Kochen gemacht werden können, und bietet die Garantie, bei leichter Behandlungsweise selbst in den Händen eines nicht sehr intelligenten Arbeiters ein reines Product erzielen zu lassen.

Filtration der Leimbrühen. Dieselbe erfolgte bisher in der einfachen Form einer mechanischen Reinigung mittelst Durchgießen der Brühen durch leinene oder hansene Gewebe. Lettere halten die trübenden Bestandtheile zurück und liesern durchsichtige Flüssigkeiten, wenn die Filtration mit der Sorgfalt betrieben wird, daß man die zuerst durchsließenden Antheile, welche gewöhnlich noch getrübt sind, so oft auf das Filter zurückgießt, die dieselben klar durchsausen.

Mit den erhöhten Ansprüchen der Consumenten und zumal in dem Falle, wo es sich um die Darstellung farbloser Gelatine handelt, fällt aber die Aufgabe der Alärung mit der der Entfärbung der Leimbrühen zusammen und um letztere zu erzeichen, genügt die einfache Durchseihung nicht, sondern man muß sich hierzu eines besonderen Alärungsmittels bedienen. Als solches ist bereits des Alauns Erwähnung geschehen; doch ist die Wirkung dieses Mittels nur eine geringe gegenüber der durchgreisenderen Wirkung der Anochenkohle. Letztere, welche seit langer Zeit in der Aunkelrübenzuckersabrikation zur Klärung und Filtration der Rübensäste ansgewendet wird, sindet jetzt auch mit sehr gutem Ersolg in der Leimfabrikation Answendung.

Die Rohlenfilter für Leimbrühen sind aus starkem Eisenblech dargestellte, mit Blei ausgeschlagene Cylinder, welche mit einem Dampsmantel umgeben sind. Jeder solcher Cylinder ist ungefähr 1,5 m hoch und 0,5 m weit und trägt ungefähr 10 cm über dem mit Ablaßhahn versehenen Boden ein Metallsieb, welches mit Sackleinwand bedeckt wird und auf welches man die grobkörnige Knochenkohle bis zu ³/4 der Filterhöhe schüttet. Der das Filter umgebende Dampsmantel hat den Iweck, durch Einsührung von Damps in denselben einem Festwerden der siltrirens den Leimbrühen vorzubeugen. Die Wirkung der Knochenkohle ist eine vollständige, doch glaubt Dr. Terne, daß eine Filterpresse, wie solche z. B. von Wegelin und Hibner in Halle gebaut werden, zweckentsprechender sein wilrde. Die uns wirksam gewordene Knochenkohle wird durch Trocknen und Ausglühen in geschlosssenen Gesäsen wieder wirksam gemacht.

Die Concentration der Leimbrühen im Inftleeren oder Inftverdünnten Ranme. Es ist in Vorstehendem mehrsach hervorgehoben worden, daß hohe Temperaturen, welchen der Leim in seiner Auslösung ausgesetzt wird, die Qualität despselben wesentlich verringern, daß es daher eine Hauptausgabe des Fabrikanten sei, die Rochzeit abzuklitzen und dahin zu streben, in kürzester Zeit möglichst concentrirte Leimlösungen zu erzielen. Es knüpfen sich an die Erreichung dieses Zweckes noch eine Reihe weiterer Vortheile. Denn je mehr Wasser man der Leimlösung im Wege des Verkochens entzieht, desto weniger Wasser enthält dieselbe, wenn sie als Gallerte zum Trocknen gebracht wird, und besto weniger hat der Fabrikant alle

jene Störungen in der Erzielung eines tabellosen Productes zu befürchten, desto länger kann er den Fabrikationsproceß, der bekanntlich in der wärmeren Jahreszeit unterbrochen werden muß, im Jahre fortseten. Gelingt ce ihm daher, auf dem Wege der Berdampfung eine so concentrirte Leimlösung zu erhalten, daß dieselbe beim Trodnen ber Gefahr bes Faulens ober Schimmelns, welche mit bem Baffergehalte ber Leimgallerte zunimmt, entgeht, so hat er, wenn durch dieses vollstänbigere Entwässern im Uebrigen die Qualität des Leims nicht vermindert wurde, einen Vortheil errungen, der die Anschaffung der Apparate, welche zur Erreichung dieses Zieles nothwendig sind, sehr bald in lohnendster Weise bedt. Wie nun bei der Fabrikation des Rohrzuckers aus Runkelrüben die Berdampfung der geklärten Zuckersäfte im luftverdunnten Raume einer Umwandlung des Rohrzuckers in Schleimzucker vorbeugt und daher die Ausbeute von frystallisirtem Zuder erhöht, so verhütet eine Verdampfung der Leimbruhen im luftverdunnten Raume eine Umwandlung des Leims in seine nicht mehr werthvollen Zersetzungsproducte Leimzuder, Leucin, Tyrosin u. s. w., denn im luftverdünnten Raume findet die Verdunstung des Wassers zwischen Temperaturen von 40 bis 60° C. statt, bei welchen eine Zersetzung bes Leims nicht mehr zu befürchten steht. erreicht man burch bie Unwendung von Bacuumpfannen. Schon 1864 machte 28. Gerland auf die Einführung der Bacuumapparate in der Leimfabrikation aufmerksam, und in neuerer Zeit ift benselben von Dr. Terne eine besondere Empfehlung zu Theil geworden.

Die Bacuumpfannen sind geschlossene Kochgefäße mit einer Borrichtung zur Berdlinnung der Luft und zur Entfernung der aus den Leimbrlihen sich entwickelns den Dämpfe.

Fig. 24 zeigt die innere Einrichtung eines solchen Apparates. Das vom Dampstessel sommende Dampsrohr theilt sich in zwei mit Hähnen versehene Arme, von denen der innere den Damps in das bleierne Schlangenrohr c leitet, der andere geöffnet wird, wenn das Innere des Apparates behus der Reinigung ausgeblasen werden soll. Außerdem wird der Resselinhalt durch Damps erwärmt, welcher in den doppelten Boden b eintritt. Die Füllung des Apparates erfolgt durch ein besonderes Bentil; g ist das Glas zum Beodachten des Kochens, ihm gegenüber liegt ein zweites Glas, vor welchem eine Lampe oder Gasslamme brennt. Zum Aussüllen geringer Mengen schmelzenden Parasins, welches das Uebersteigen der schäumenden Leimbrühe verhindert und von dieser leicht wieders entsernt werden kann, ist ein Hahn f mit Trichter angebracht. d und d sind Barometer und Thermometer zur Bestimmung des Dampsdruckes und der Temes peratur der siedenden Flüssigsteit. m verschließt die Oessenung zum Ablassen bes sertigen Productes.

Der Apparat steht durch ein Rohr mit dem Condensator in Berbindung, dessen Einrichtung sich aus Fig. 24 ergiebt; i ist das Rohr zum Einsprißen von kaltem Wasser behufs der Verdichtung des aus der Leimbrühe entwickelten Dampfes, es steht durch den Hahn i mit dem Rohre in Verbindung, welches das kalte Wasser aus einem Reservoir zusührt. Der Hahn i ist so tief angebracht, daß man ihn bequem mit der Hand stellen kann; k ist das Rohr, aus welchem die



nasse Luftpumpe das warme Wasser wegholt. Es ist von einem weiteren Cylinder umgeben und ragt in diesem über die seitliche Offnung empor, burch welche die Dämpfe aus dem Rochgefäße eintreten. Der Cylinder ist ein sogenannter Uebersteiger; übergestiegene Flüssigkeit sammelt sich barin, ohne in bas Rohr o zu gelangen; an diesem befindet sich ein Hahn zum Ablassen der übergestiegenen Soll der Apparat benutzt werden, so läßt man die Luftpumpe wirken, es entsteht im Innern desselben eine Luftleere, welche man an dem Fallen bes Barometers d verfolgen tann. Deffnet man nun ben Bahn e, fo faugt der Apparat die Leimbrühe ein, welche jum Bertochen bestimmt ift und man bewerkstelligt so die Füllung bis zur angemessenen Höhe. Dazu ist ein Standzeiger am Apparate, der in der Abbilbung fehlt. Läßt man hierauf Dampf in das Schlangenrohr, so tommt die Flüssigkeit im Vacuum bald zum Sieden. In diesem Augenblicke hat sie die größte Neigung überzusteigen, was man burch Regelung des Dampstroms und durch Einlassen von etwas Petroleum ober Paraffin aus f verhindern kann. Ift einmal das Rochen eingetreten, so ist die Gefahr bes Uebersteigens meistens vorüber.

Sobald das Kochen beginnt öffnet man den Hahn i am Wasserrohre des Condensators. Da die Luftpumpe fortwährend die Luftverdünnung unterhalten hat, so dringt beim Deffnen des Hahnes das kalte Wasser als seiner Regen in den Condensator. Die Dämpse werden dadurch verdichtet, es entsteht aus kaltem Wasser und Damps laues Wasser, welches durch die Pumpe weggezogen wird, zugleich mit der Luft, die durch das Wasser in den Apparat kommt, oder hier und da eindringt.

Als Luftpumpe bewährt sich eine einfache, fräftig wirkende Saugpumpe am besten.

Die Consistenz der in den Bacuumpfannen zu erzielenden Leime ist je nach der Bestimmung und der Lufttemperatur sehr verschieden und lassen sich unmöglich allgemeine Regeln dafür aufstellen. Jedenfalls muß der Leim so dick eingekocht werden, daß die zu erhaltenen gelatinirten grünen Leime (fertige Leimgallert) fähig sind, geschnitten zu werden, oder, daß der zum Gießen in Platten bestimmte Leim sich leicht und in kurzer Zeit aus den Formen entsernen läßt.

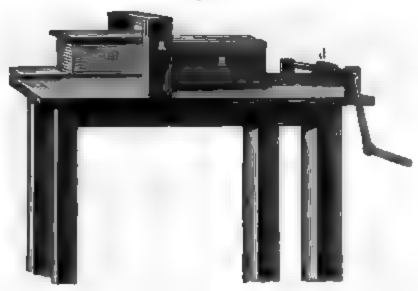
Das Schneiden des Leimes. Das Abkühlen des frischen Leimes ist ein Umstand, dem jeder Fabrikant die größte Aufmerksamkeit zu schenken hat. Der grüne Leim soll womöglich stets bei Temperaturen von 0 bis 6° C. abgekühlt werden; um dies erreichen zu können, sind die großen Leimfabriken mit Eishäusern und abkühlbaren Arbeitsräumen zu versehen. Für den zu schneidenden Leim bedient man sich metallener Formen von 3 mm starken, galvanisirtem Eisenblech; die Höhe der Form beträgt 0,25 m, die obere Deffnung hat 0,30 × 0,35 m, der Boden 0,29 × 0,33 m Flächenraum. Sind diese Formen mit doppelten Wandungen versehen, oder werden sie in geeignete Gefäße eingesetzt, so können sie durch kaltes Wasser leicht abgekühlt werden.

Formen aus Holz, wie sie in den meisten Leimsiedereien zur Zeit noch in Anwendung kommen, sind bei der Billigkeit und Haltbarkeit von Metallgefäßen

ju verwerfen, weil in ihnen der grune Leim zu langfam abfühlt und zu lange auf der beffen Fäulnig begünftigenden Temperatur verharrt.

Bum Schneiben ber geformten und erftarrten Leimgallerte bebient man fich zur Beit ber Leimfchneibemafchine (Fig. 25). Auf einem gewöhnlichen Tifche





ist ein starter Holzrahmen a besestigt, zwischen welchen Drähte in 1/2 bis I om Entssernung horizontal eingespannt sind, beren Bestimmung es ist, den Leim zu zerschneisden, welcher als Leimblock, aus der Form gelöst, auf einem Schlitten, welchen ein den Block enthaltender Rahmen o umgiebt, mittelst Kurbel und Kurbelstange d durch den Rahmen a getrieben wird. Fig. 25 stellt die Maschine mit dem bereits zerschnittenen Leimblock w dar. Die einzelnen Theile dieser Maschine sind theils aus Rusbaumholz, theils aus Messaumholz, theils aus Messaumholz, theils aus Russer und milisen sehr sest und strass ausgespannt sein. Daß die Dimenston des Rahmens a mit der Höhe und Krass ausgespannt sein. Daß die Dimenston des Rahmens a mit der Höhe und Breite des Leimblockes in Eintlang stehen und Eins nach dem Anderen eingerichtet sein muß, ist selbsterrständlich.

Rezen katt, welche aus Bindfaben ober Eisendraht von 2 mm Dide geslochten und auf Rahmen von 1,5 bis 2 m länge und 0,5 m Breite mittelst Nägeln ober Eisendraht besestigt sind. Auf diesen werden die seuchten Platten, symmetrisch vertheilt, einer Temperatur von 15° bis 25° C. ausgesetzt. Höhere Temperaturen begünstigen die Fäulniß des Leimes, Wintertälte erschwert das Trocknen und begünstigen die Bersetzung des Leimes; seuchte Luft wirst ebenso, daher alle diesenigen Leimssadrilanten, welchen die Anwendung von klustlich erwärmten Trockenräumen nicht gestattet ist, in ihrer Fabrilation auf die Herbste und Frühjahrsmonate besonders angewiesen sind. Abgesehen von dem Mehrauswand an Beits und Arbeitskräften, welche das häusige Umlegen und Translociren der Leimhorden beim Eintritt wechselnder Witterungsverhältnisse beansprucht, verliert der langsam und unter ungünstigen Umständen getrocknete Leim leicht seine Form, er wird krumm und ungleich, trübe und unansehnlich, und siert, je länger er liegt, in um so größeren

Mengen die mechanisch auf ihn niedergeschlagenen Staubmassen, die bei eintretenbem Luftzuge, wie er dem Leimtrockneu günstig ist, die Luft durchziehen. Das Product des an der Luft getrockneten Leimes bleibt ein unsicheres und somit unterliegt es keinem Zweisel, daß zumal da, wo der Betrieb mittelst Dampf ausgeführt wird, die Berwendung der abziehenden Dämpfe zur Erwärmung gut ventilirter Trockenzäume, in welchen bei möglichster Raumersparniß große Massen Leim auf einmal und unter den günstigsten Umständen getrocknet werden können, sich um so mehr rentirt, als mit Einsührung derselben sich jeder Leimfabrikant von den äußeren Temperaturverhältnissen unabhängig macht und sich in den Stand gesetzt sieht, die Leimfabrikation während des ganzen Winters zu betreiben.

Die Trodenräume.

Die Trodenräume sind 2 bis 3 m hohe, 10 bis 15 m lange und breite, mit Holz niöglichst ausgekleibete Sale, welche, nicht allzuweit von dem Dampfkessel, den abziehenden Dämpfen durch eine dem letteren zugeneigte Röhrenleitung, welche an den Wänden und in dem unteren Raume des Locals circulirt, den Durchgang gestatten, so daß das verdichtete Wasser bequem nach dem Dampftessel zurücksließen Parallel mit den Heizröhren und womöglich von denselben umschlossen milnden am Fußboden Luftzilge ein, welche burch Schieber ober Rlappen beliebig geöffnet ober geschlossen werden können; lettere entsprechen einer ebenso großen Anzahl in der Decke oder dem Gesimse der Trockenräume angebrachter Abzugsöffnungen, durch welche die von unten eintretende, im Innern des Raumes erwärmte und mit von den Leimplatten herrlihrender Feuchtigkeit gesättigte Luft ent-Die Leimhorden sind auf dicht über einander liegenden Lattenweichen kann. gerüften so aufgestellt, daß Spielraum genug für Deplacirung ber ersteren geboten bleibt, ohne jedoch an nutbarem Raume zu viel einzubüßen. Es liegt sehr nahe, daß die dem Fußboden zunächst liegenden Horden durch die eintretende trocene Luft am schnellsten austrodnen, so daß nach je 18 bis 24 Stunden dieselben entfernt und die oberen an ihre Stelle gesetzt werden konnen, um neuen Plat zu machen. Auch leuchtet von selbst ein, daß mit zunehmender Luftwärme die Dampf= heizung geschwächt, schließlich unterlassen werden kann, so daß, wenn die äußere Lufttemperatur eine Höhe von 150 bis 200 C. erreicht hat, die Trocknung des Leimes bei völlig geöffneten Luftzugen von Statten geht. Die gunstigste Lage für Trodenkammern bleibt die Nordseite, wo dann die Leimfabrikation im mittleren Deutschland bis gegen Ende Juni fortbauern und Anfang September von Neuem beginnen kann, so daß, mit geringen Unterbrechungen, nur zwei Monate des Jahres der Leimfabrikation entgehen, welche Zeit der Fabrikant zu Reparaturarbeiten und Neubauten verwenden fann. Die getrockneten Leimtafeln werden, nachdem sie den nöthigen Grad der Trockenheit erreicht, nochmals mit lauem Wasser schwach befeuchtet und dann von Neuem getrocknet, um dem Leim mehr Glanz und badurch ein befferes Aussehen zu verleihen.

Durch E. Tuder ift ein Verfahren zum Abdampfen und Trodnen bes Leims beschrieben worden, aus welchem als wesentlich hervorgehoben zu werben verdient: Man läßt die genugend concentrirte Leimlösung in einen Ressel fließen, welcher so angeordnet ist, daß die Lösung darin heiß bleibt. Ueber diesem Ressel ist eine hohle Metallwalze so angebracht, daß sie um ihre horizontale Are gedreht werben kann und mehr oder weniger tief in die Leimlösung eintaucht. Balze ist durch Wasserdampf geheizt. Indem dieselbe langsam umgedreht wird, nimmt fie ununterbrochen eine Schicht Leimlösung mit in die Höhe, welche durch die heiße Walzenfläche ausgetrochnet wird und badurch, bevor die betreffende Stelle der Balze wieder in die Flussigkeit eintaucht, eine solche Consistenz erlangt, daß sie als endloses Blatt bavon abgelöst werben kann. Dieses Blatt läßt sich in verschiedener Dicke erhalten, je nachbem die Leimlösung mehr ober weniger concentrirt ist, je nachbem die Balze sich langsamer ober schneller bewegt. von der Balze abgelöfte Blatt ist noch weich und biegsam, die durch Zerschneiben besselben gebildeten kleinen Blätter muffen baher noch auf Bindfadenneten getrodnet werden.

Das Gießen bes Leimes,

welches da statthaft erscheint, wo die Berbampfung der Leinbrühen in Bacuumspfannen eine größere Concentration der ersteren ermöglicht, dietet den großen Bortheil gesparter Arbeit; man umgeht dabei das Auftreten lästiger Abfälle und deren Beseitigung, wie sie beim Schneiden des Leimes nicht zu vermeiden sind. Die größere Dichtheit der gegossenen Leimtaseln, bedingt durch deren geringeren Feuchtigseitsgehalt, macht dieselben schrossen Temperaturwechseln gegenüber weniger empsindlich und so gut wie fäulnißunsähig. Endlich kann man, zur Ersparung der kostspieligen Drahts oder Bindsadennetze, den gegossenen und gehörig erkalteten Leim an die Eisendrähte in Taseln gereiht den Trockenräumen zusühren, in welchen die Austrocknung bei höherer Temperatur (20 bis 30° C.) und daher in viel kürzerer Zeit ersolgen kann.

Als Gußformen für diesen Leim bedient man sich entweder solcher von versinntem Eisenblech, oder, weil diese sich leicht werfen, aus Glasplatten gefertigter und mit angedichtetem Rahmen versehner Tische, auf welche der Leim gegossen wird. Die Glasplatten ertheilen in Folge ihrer Glätte dem Leime besonders schönen Glanz, und sind, von gehöriger Stärke gegossen, der Zerbrechlichkeit weniger untersworfen, als dünne Glasplatten aus geblasenem Glas (Fensterglas), vorausgesetzt, daß die aufgegossenen Leimflüssigkeiten nicht wärmer als 50° C. sind.

Leim aus Lederabfällen.

In neuerer Zeit sind mehrsache Vorschläge zur Verwendung von Sohlleber aus Schuhmacher- und Riemerwerkstätten zur Leimfabrikation gemacht worden, welche darauf hinausgehen, den ersteren durch Behandlung mit Aehnatronlage von 2 Procent Natrongehalt, entsprechend einem specifischen Sewicht von 1,025, die Gerbsäure zu entziehen, indem man sie 8 bis 12 Stunden lang damit in Berührung läßt. Die mittelst Durchseihen oder Auspressen, oder mit Hilssigkeit wird mit Essig oder schwacher Salzsäure neutralisiet, um die Gerbsäure frei zu machen. Um den Abschnizeln die Gerbsäure vollständig zu entziehen, was für die nachherige Leimbereitung nothwendig ist, müssen sie nochmals mit schwächerer Lauge behandelt werden. Dann wäscht man sie gut mit Wasser, läßt sie 24 Stunden lang in ganz verdünnter Schweselsäure (1 bis 2 Procent) und wäscht sie endlich vollständig mit Wasser, worauf sie in gewöhnlicher Weise auf Leim verarbeitet werden können.

Eine andere Borschrift empsiehlt 100 Pfund Lederabfälle mit einer Auflösung von $1^{1}/_{2}$ Pfund trystallisiter Dxalfäure in 12 Liter Wasser eine Stunde lang auf 100^{0} zu erwärmen, die Flüssigkeit dann mit 18 Liter Wasser zu verbünnen und mit einem aus 5 Pfund gebranntem Kalk hergestellten Kalkbrei zu vermischen. Die Ledermasse wird dadurch pulverig, durch ein Sieb gerieben und hierauf in noch seuchtem Zustande 3 bis 4 Wochen lang der Lust exponirt, bis alle Gerbsäure zerstört, d. h. die Masse hell geworden iste Man wäscht dann den Kalk mittelst Wasser und Salzsäure aus, und behandelt den Kläcktand wie gereinigtes Leimgut; er soll dann 90 bis 105 Pfund Leim liesern. — Die Praxis hat zu entscheiden, welche von diesen Methoden die empsehlenswerthere ist.

Darstellung von Kernleim.

Mit dem Namen Kernleim bezeichnet der Verfasser dieses diesenige wassersarme Leimsubstanz, welche nach einer der folgenden Verfahrungsweisen aus Leimsbrühen beliebiger Concentration gewonnnen werden kann und als Rohmaterial zur Darstellung reiner Leimsorten oder als Kernleim in Substanz verwerthbar ist. Die Darstellungsweise dieser Leimsorte gipselt in folgenden Verfahrungsweisen:

Es ist ein bekannte Sache, daß gewisse Salze, und auch absoluter Alkohol, den Leim aus seiner Auflösung abscheiden. Diese Ausscheidung des Leimes beruht aber nicht auf einem Unilöslichwerden desselben in Wasser, sondern auf einer einsfachen Wasserentziehung ober, was allerdings paradox klingt, auf einer Austrocknung auf nassem Wege.

In dieser Weise entwässernd wirken vor allen Dingen: schweselsaures Ammoniak, Bittersalz, unterschwesligsaures Natron, Glaubersalz, Zinke, Eisene, Kupsere, Wanganvitriol, Alkohol. Ausgeschlossen von dieser Wirkung sind: Kochsalz (überehaupt alle Chloride), Salpeter und salpetersaure Salze im Allgemeinen, Potasche, Soda, Salmiakgeist, Aerkalien, Säuren, organische Salze.

Der Fabrikant, welcher dieses liest und sich mit dem Wesen dieser Austrocknung vertraut machen will, wird am besten folgende Versuche aussühren:

1) Man löst schwefelsaures Ammoniak ober unterschwestigsaures Natron in möglichst wenig Wasser, stellt sich also eine ganz concentrirte Lösung dieser Salze her. Sodann schmilzt man etwas Leimgallerte in einem Gefäß über Dampf oder warmem Wasser, und gießt die Salzlösung hierauf in die geschmolzene Gallerte unter stetem Umrühren mit einem Stäbchen. Der Leim gerinnt sofort, sodald eine genügende Menge Salzlösung zugeführt ist, zu einer elastischen, in der Kälte gummiartigen Masse, welche in dieser geronnenen, d. h. wasserarmen Form nicht mehr fault.

Legt'man biese ausgesalzene Gallerte in reines Wasser, so quillt sie nach einigen Stunden wieder auf, ohne an Bindetraft irgend welche Einbuße erfahren Schmilzt man die ausgesalzene Masse, welche noch ungefähr 18 Proc. Feuchtigkeit enthält, mit frischer Leimgallerte von 80 bis 90 Proc. Baffergehalt zusammen, so erhält man eine schwer faulende, leicht lösliche, halbweiche Leimsorte, derjenigen gleich, welche von der Fabrik des Herrn Stalling in Pieschen bei Dresden als Tuchmacherleim fabricirt und verkauft wird, und in welcher neben 2,5 Proc. schwefelsaurem Ammoniak noch 53,5 Proc. Wasser enthalten sind. — Das salzhaltige Wasser, aus welchem der geronnene Leim ge= nommen wurde, liefert, wenn es verdampft, das Salz in unveränderter Form, welches man vorher gelöft hatte. — War der Leim oder die Leimgallerte durch Auskochen von Leimgut über freiem Feuer bargestellt worden, so daß sich, wie es gewöhnlich geschieht, ein Theil bes Leimes zersetzt und in Leimzuder verwandelt hatte, so geht dieser Leimzuder, der die Bindekraft des Leimes beeinträchtigt, in bas Salzwasser. Daher kommt es, daß ber Leim durch das Aussalzen an Binbetraft nicht nur nichts verliert, sondern sogar gewinnt.

2) Man verschafft sich einen wasserbichten Holzkasten (Eisengefäße sind zu vermeiden) mit niedrigen Wandungen. Den Boden dieses Kastens bestreut man mit einer etwa 1 cm hohen Schicht von schweselsaurem Ammoniak, oder Bitterssalz, oder unterschwesligsaurem Natron, oder gestoßenem Glaubersalz, breitet darsiber ein seuchtes Leinentuch und legt auf letzteres Leingallertetaseln, wie man sie auf die Horden legt, überbeckt diese wieder mit seuchter Leinwand, und streut darsauf wieder eine Schicht besselben Salzes, das man auf den Boden des Kastens gestreut. Nachdem in dieser Weise vorbereitet der Inhalt des Kastens rinige Stunden sich selbst überlassen ist, bemerkt man, wenn man den letzteren etwas schief stellt und an der tieser liegenden Stelle eine kleine Deffnung in dem Boden oder der Wand angebracht hat, aus letzterer das Austropsen einer ganz concentrirten Salzaussösung. Nach Verlauf von 12 die 18 Stunden hört dieses Abtropsen auf. Man entsernt hierauf die obere Leinwandbecke sammt darauf

liegenden Salzresten und findet nun die Leimtafeln soweit entwässert, daß sie in der Sonnenwärme, ohne zu schmelzen oder zu faulen, vollends schnell trocen werden und im Winter auf luftigen Böden eben so schnell die letzte Feuchtigkeit verlieren. In dieser Erscheinung liegt die Möglichkeit der ganzjährigen Leimsfabrikation ohne Anwendung von Trockenräumen oder Bacnumpfannen.

Verfolgt man diese Versuche mit der Wage in der Hand, so resultiren folgende Zahlenwerthe: Der ursprüngliche Wassergehalt ber Leimgallerte varint, je nachdem derselbe bei ihrer Darstellung mehr oder weniger verdampft wurde, zwischen 72 bis 93 Procent. Der lufttrodene Leim enthält 12 bis 15 Procent Wasser, welche er erst bei 100° C. getrodnet völlig verliert. Es sind also burch das Trocknen der Leimgallerte 60 bis 80 Procent zu entfernen, um festen, harten Leim zu erhalten. Die Leimgallerte schmilzt je nach ihrem Wassergehalt bei 25 bis 320 C.; längere Zeit bei 22 bis 250 C. erhalten, fängt sie an zu faulen. Bei 00 gefriert dieselbe und verliert an Bindefraft. Enthält die Leimgallerte nur noch 25 Proc Wasser, so ist sie gummiartig elastisch, fault nicht mehr, schmilzt erst bei 90 bis 1000 C. und fann bemnach ohne Befahr in ber Sonnenwärme getrodnet werben; sie gefriert erst bei - 40 C., verliert aber beim Gefrieren nicht mehr an Bindekraft. Durch das Aussalzen wird aber der Wassergehalt der Leimgallerte auf 25 bis 30 Proc. herabgebracht. Beim Aussalzen in der Wärme, wie Bersuch 1 beschrieben, enthält der Leim nur noch 18 Proc. Wasser. Salzlösungen können durch Verbampfen des aus dem Leim aufgenommenen Waffers wieder fest gemacht und das gewonnene Salz von Neuem zur Arbeit des Aussalzens verwendet werden.

Mängel des Verfahrens. — Der Leim verliert durch das Aussalzen an Durchsichtigkeit und nimmt ungefähr 3 bis 6 Proc. der Salze in sich auf. Das darin enthaltene Salz wird also als Leim mit verkauft und bezahlt. Wenn nun auch die Bindekraft des Leimes durch diesen Salzgehalt, wie zahlreiche Verssuche gelehrt, nicht im Mindesten leidet, so muß doch das Publicum an diesen trüben Leim erst gewöhnt werden. Da aber der russische Leim auch trüb und doch beliebt ist, so kommt es nur darauf an, dem Kinde einen passenden Namen zu geben, um es mit diesem in die Welt einzusühren, und ich empsehle den Namen: Kernleim.

Für die Fabrikation der weißen Gelatine hat sich das Aussalzen, sowie die Entwässerung mit Alkohol, den man durch Destillation immer wieder gewinnen könnte, nachdem man Gelatinetaseln vorher darin trocknete, nicht bewährt, weil das Product trüb erscheint. Doch haben mich Versuche belehrt, daß, wenn man die durch Alkohol entwässerte Gelatine in einen auf 65° C. geheizten Raum bringt und trocknet, dieselbe klar und durchsichtig wird.

Bortheile des Verfahrens. — Das Aussalzen des Leimes macht den Fabrikanten von dem Klima unabhängig und gestattet ihm, das ganze Jahr hindurch zu arbeiten. Das Salz, welches zum Aussalzen diente, wird bei rationeller Arbeit fast vollständig wieder erhalten. Das Salz, welches im Leim bleibt, wird als solcher sehr gut bezahlt, ohne die Bindekraft zu gefährden. Der Leim wird durch das Aussalzen von allen den löslichen Stoffen befreit, welche seine Bindekeim enthalten, werden durch Einschlitten eines der genannten Salze entleimt; d. h. der gelöste Leim scheidet sich aus und kann zur Fabrikation wieder Verswendung sinden, indem man ihn einsach in Wasser aufquillt. Die Calculation muß hier lehren, bis zu welchem Grade der Verdünnung der Leimbrühen der geswonnene Leim noch die Verdampfungskosten der erhaltenen Salzlösung deckt. Hieraus ergiebt sich, ob das Aussalzen dinner Leimbrühen eine Ersparniß in der Fabrikation bedingt. Die Nähe der Leimfabriken wird durch das Versahren des Aussalzens für die Umgebung weniger unangenehm bemerkbar.

Welches von den Salzen angewendet werden soll, das wird durch die Lage der Fabrik bedingt. Schwefelsaures Ammoniak liefern die Gassabriken, Glaubersalz und unterschwesligsaures Natron die Sodafabriken, Bittersalz viele Salinen. Jedes dieser Salze wirkt fast gleich, am langsamsten das Bittersalz, aber der Leim hält davon auch weniger zurück und wird etwas durchsichtiger.

Die Bitriole bleiben von der Berwendung ausgeschlossen.

Das Berfahren bietet demnach dem Leimfabrikanten Gelegenheit, in dens jenigen Fällen, in welchen die Jahreszeit oder Witterungsverhältnisse die Trocksnung des Leimes nicht gestatten, tropdem die Leimbereitung fortsetzen zu können, indem durch das Aussalzen ein Conservirungsmittel des Leimes geboten ist, welches, wo es sich nicht um die Darstellung von Luxusleimen handelt, wohl Berücksichtigung erfahren kann.

Darftellung von Anochenleim (Gelatine).

Mit der Einführung der schwesligen Säure in den Leimfabrikationsbetrieb ist für die Fabrikation des Knochenleims, besonders die Gewinnung der farblosen Leime (Gelatine), eine neue Epoche zu verzeichnen, und es dürfte kaum ein Berschren geben, welches demselben in der Erzielung guter Leimqualitäten und in der Bermeidung an Verlusten durch theilweise Zersetzung der Leimsubskanz an die Seite zu setzen wäre.

Die bisherigen Methoden der Anochenleimbereitung hatten entweder die Darsstellung der "Rohgelatine" im Auge, behuss deren Gewinnung den Anochen durch verdünnte Salzsäure die darin löslichen Kalkverbindungen entzogen und nun ein knorpelähnlicher Rückstand, "Rohgelatine", erzielt wurde, oder das Ausschmelzen des Leimes aus der Anochensubskanz erfolgte unter Anwendung von Dampf höherer Spannung, und dann hinterblieben die Kalksalze in den als Düngemittel verwerths baren gedämpften Knochen.

Die Herstellung von Rohgelatine wird gewöhnlich in der oben Seite 40 beschriebenen Weise behufs Reinigung, Zerkleinerung und Extraction der Knochen unter Anwendung verdünnter Salzsäure ausgeführt und das erhaltene, durch mehrere Tage an der Luft gebleichte Product mit der 30sachen Menge Wasser 8 bis 10 Stunden lang aufgekocht und während dieser Erwärmung der Flüssigkeit zeitweilig 40 bis 50 g Alaun, zur vollständigen Entfernung der Fetttheile, zugestigt.

Nachdem die so erhaltene Leimlösung durch Leinwandtlicher filtrirt worden, bringt man den zehnten Theil ihres Volumens gesättigten, schwesligsauren Wassers, d. i. Wasser mit schwesligsaurem Gas gesättigt, hinzu und filtrirt die Flüssigkeit, nachdem sie völlig gebleicht, durch Leinwandtlicher in die Leimsormen, von welchen aus sie als Leimgallert in die Schneidemaschine und von da nach den Trockenräumen gelangt.

Diese in Deutschland zur Zeit noch übliche Art ber Gelatinefabrikation läst das oben geschilderte Verfahren der directen Behandlung mit schwefligsaurem Baffer, also der Extraction und Maceration der Knochen mit derselben, weit hinter sich und darf letteres, nach den vorliegenden Mittheilungen des Dr. Terne ausgeführt, wohl bazu angethan sein, bas beutsche Extractionsverfahren mit Salzfäure völlig zu verdrängen. Man bedient sich dann der Fig. 21 u. 23 dargestellten Apparate, der Kohlenfilter und ber Bacuumpfannen, um ein Product zu erzielen, welches in Qualität und Ausbeute als das bis jett vollkommenfte erscheint. Die Gewinnung bes Knochenfettes erfolgt bann entweder in dem Extractionsapparate (Fig. 23) und in der oben geschilderten Weise, oder es geht der Anochenextraction mit schwefliger Säure, wie dies in neuerer Zeit vorgeschlagen, eine Entfettung mittelft Steintohlenbengin voraus. Man bewerkstelligt dieselbe in der Weise, daß man die in einem eisernen Ressel erzeugten Dämpfe von Benzin durch stehende eiserne Cylinder streichen läßt, in welchen sich bas zerkleinerte Knochenmaterial aufgespeichert befindet, so daß der in diesen Cylindern sich verdichtende Benzindampf die Fettsubstanz aus den Anochenzellen löft und in flussiger Form als fetthaltiges Benzin aus den Die entfetteten Knochen werben bann, zur Entfernung bes Cylindern abfließt. abhärirenden Benzins, kurze Zeit mit Wasserdampf erhipt und gelangen nun zur Extraction mit schwesligsaurem Wasser in der oben angegebenen Weise in bas beschriebene Extractionsgefäß.

Darstellung von Dampfleim.

Bor fünfzehn Iahren hielt man die Extraction der Knochen mittelst Wasserbampf unter höherem Druck behufs der Gewinnung sogenannten Dampfleimes sitr eine allen Anforderungen der Praxis entsprechende Leimfabrikationsmethode. Man glaubte, daß die leimgebende Substanz der Knochen durch Wasserdampf erweicht, gelöst oder geschmolzen werde und daß das erzielte Product eine concentrirte Lösung reinen Knochenleimes sei. Die Erfahrung hat indeß gelehrt, daß das Dämpsen der Knochen zwar eine Lösung der organischen leimgebenden Substanz bedinge, daß aber das erzielte Product, der grüne Leim, sehr reich an zersetzter Leimsubstanz ist und daß das getrocknete Product in Bezug auf seine Bindekraft sowie in Betreff seines Aussehens hinter allen anderen Leimsorten steht. Jest weiß man, daß Wasserdampf, längere Zeit mit organischer Knochensubstanz in Berührung, letztere theilweise zerstört und zum Nachtheil der Klebkraft des Leimsucker, Leucin, Ammoniak und andere Stosse zerlegt, deren Entstehung sür den Leimsabrikanten einen Berlust bedingt.

Um Dampfleim barzustellen füllt man die gewaschenen, noch feuchten Anochen en mit mehreren durchlöcherten Senkböben versehenen Holzbottich, der mit gut sembem Deckel und am Boden mit einer Abzugsöffnung versehen ist. Nachdem bampfenden Anochen auf den Senkböben des Bottichs vertheilt, wird durch m Deckel des letzteren angebrachte Deffnung Dampf eingeleitet, dessen sich verdichtender Antheil aus einer Deffnung entweicht, die sich etwa 8 cm über Boden des Bottichs befindet. Kurze Zeit nach der Einwirkung des Dampfes füffige Leimgallert aus dem Abflußrohre, die gewöhnlich so concentrirt ist, fe sogleich in die Formkästen gelassen werden kann. Tritt keine Gallert mehr jo öffnet man den Bottich und bringt die Rückstände in kupferne Kessel, wo enter Rochen und Umrühren allmälig auf Leim verarbeitet werden.

Bendet man Dampf von höherer Spannung und höherer Temperatur an, die Extraction der Knochen zwar eine vollständige, das Product aber um so

Mer und geringwerthiger, je höher die Dampfspannung war.

Der Tuchmacherleim von Stalling in Pieschen, welcher vor mehreren Jahren gerühmt wurde, ift ein solcher ausgesalzener Dampfleim von dunkler, grün= mer Farbe in undurchsichtigen, ben Asphaltziegeln ähnlichen Blöcken bargestellt.

Flüssiger Leim.

Die schon im Eingang besprochene Eigenschaft der concentrirten Essigfäure ber verdunnten Salpetersäure, der Gelatine die Fähigkeit zu erstarren zu behmen, ohne deshalb die Klebkraft derselben aufzuheben, hat zur Darstellung b fabrikmäßigen Gewinnung des flüssigen Leimes Beranlassung gegeben, worüber Dumoulin die ersten Borschriften vorliegen. Nach Dumoulin wird ber Mige und unveränderliche Leim (colle liquide et inalterable) bereitet, indem 1 kg kölnischen Leim im Wasserbabe in 1 Liter Wasser auflöst und dann nach tendigter Lösung nach und nach 200 g Salpetersäure von 360 B. hinzusetzt. Es folgt Aufbraufen und Entwidelung von salpetrigsaurem Gas, worauf man, nach= m alle Salpeterfäure zugesett ist, bas Gefäß erkalten läßt. — Die von v. Fehug ansgeführten Analysen verschiedener Sorten flüssigen Dampfleimes, deffen fere Sorten erft bei gelindem Erwärmen durch Ginsegen der Gläser in heißes laffer flüssig werben, deffen geringere Sorten aber schon bei gewöhnlicher Tem= tetur fluffig sind, ergeben folgende Resultate:

Sogenannter russischer Leim, welcher weiß, undurchsichtig wie der russische im und bei gewöhnlicher Temperatur ziemlich fest ist, enthält:

35,6 Proc. trodne Leimsubstanz,

4,1 " Asche (hauptsächlich schwefelsaures Bleiornb),

1,4 , Salpetersäurehydrat,

58,9 " Wasser.

Zu seiner Nachahmung werden 100 Theile kölnischer Leim in 100 bis O Theilen warmem Wasser aufgeweicht und bann 5,5 bis 6 Theile einfaches

Scheidewasser nach und nach zugemischt, worauf man, zur Ertheilung der weißen Farbe, 6 Theile fein geriebenes, schwefelsaures Bleioryd hinzusett.

Beller Dampfleim enthält:

27,0 Proc. trodnen Leim,

1,9 " Asche,

2,5 " Salpetersäurehydrat,

68,6 " Wasser

und wird dargestellt, indem man 100 Theile Kölner Leim mit 200 Theilen Basser vermischt und 1,2 Theile Scheidewasser zusetzt.

Dunkler Dampfleim enthält:

35,5 Proc. trodnen Leim,

3,5 " Salpetersäurehydrat,

61,0 , Wasser,

und kann aus 100 Theilen festem Leim, 140 Theilen Wasser und 16 Theilen Scheidewasser erhalten werden. Dieser slüssige Leim zeigt beim Leimen eine größere Festigkeit, als der nach Dumoulin's Borschrift bereitete. Einen noch vorzügslicheren flüssigen Leim, als der ist, welchen man durch Behandlung sesten Leimes mittelst Salpetersäure erhält, gewinnt man, indem man wasserhelle Gelatine oder guten Kölner Leim im Wasserbade mit einer gleichen Quantität starkem Essig, ein Viertheil Alkohol und ein klein wenig Alaun auslöst. Unter dem Einsluß des Essigs behält dieser Leim auch im kalten Zustande seine flüssige Form bei. Er ist sehr bequem durch seine leichte Verwendung und vorzügliche Halbarkeit, und wird zumal von Fabrikanten falscher Perlen, sowie zum Festsitten von Perlmutter, Horn u. s. w. auf Holz und Metall verwendet.

In neuerer Zeit ist von Puscher der Zuckerkalt als Bindes und Lösungsmittel von Leim behufs Ansertigung von slüssigem Leim empsohlen worden.
1 Theil Meliszucker in 3 Theilen Wasser gelöst und mit ½ Theil gelöschtem Kalk versetzt, das Gemisch auf 60 bis 80°C. erwärmt und während einiger Tage
sich selbst überlassen, liesert nach der Filtration eine dem Gummischleim ähnliche
Masse. Duillt man in 12 bis 15 Thin. dieser Zuckerkalklösung 1 Thi. guten
Leim während 24 Stunden auf und erwärmt sodann auf 50°C., so löst sich der
letztere rasch auf und liesert einen slüssigen Leim, der sich besonders durch größere
Bindekraft auszeichnet, als der mit Säuren verstüssigte, welcher durch diese Behandlung stets an Bindekraft einblißt. Da aber der slüssige Zuckerkalk-Leim stark
alkalisch ist, so lassen sich Farben, wie Chromgelb, Pariserblau, Zinkgrün, Carmin
und Farbholzlacke, weil diese durch alkalische Lösungen zerstört werden, mit diesem
Leime nicht auftragen.

Die Bindekraft des Puscher'schen Zuckerkalkleimes beträgt 3/8 derjenigen eines guten Tischlerleimes.

Auch ein Gemisch von Leimlösung (3 Thle. Leim auf 8 Thle. Wasser) mit $\frac{3}{4}$ Thln. Zinkvitriol und $\frac{1}{2}$ Thl. Salzsäure auf 80 bis 85° C. erwärmt, soll eine flüssig bleibende Leimlösung von vorzüglicher Bindekraft liefern, und sich zumal auch zum Kitten von Glas, Porcellan u. s. w. besonders verwerthbar erweisen.

Fischleim.

Die Schwimmblase mehrerer Fische aus der Familie der Störfische (Sturioni) t unter dem Namen Hausenblase (Ichthyocolla, colla piscium) sehr verete Berwendung. Die Fische, von welchen man die Hausenblase gewinnt, sind wurde und Flußbewohner, und unter ihnen sind es vorzüglich solgende:

der gemeine Stör (Acipenser sturio L.), blaugrau, 6 bis 18 Fuß lang, bis 1000 Pfund schwer; in allen europäischen Meeren (auch in den Lagunen Benedig), in der Nord- und Ostsee, von wo er in die Elbe bis Magdeburg, ie Weser bis Hameln, in den Rhein bis Coblenz kommt; in der Donau geht is Ulm hinauf;

der Esther ober Ossate der Russen (A. Güldenstädtii), 5 Fuß lang, it sich im Caspischen und Schwarzen Meer und in den einmündenden Flüssen;

der Hausen, Bieluge der Russen (A. huso), 5 bis 24 Fuß lang, 45 bis Pfd. schwer, liefert 1/10 Pfd. Hausenblase; kommt im Caspischen und Schwars Meere vor und wird vorzüglich in der Wolga gefangen;

der kleine Stör (A. Ruthonus), 2 bis 3 Fuß lang, 15 bis 25 Pfd. ex, sindet sich im Caspischen und Schwarzen Meere und im Arktischen Ocean ift später in mehrere Binnenseen verpflanzt; er ist der verbreitetste der Störe.

Zur Gewinnung der Hausenblase weicht man die Schwimmblase dieser Fische Basser ein, die sich die äußere Haut von der inneren trennen läßt, wäscht sie und legt sie zum Trocknen an die Luft, aber so, daß die innere, silberweiße embran nach oben kommt, dann bringt man sie als

- 1. Blätterhaufenblase,
- 2. Ringel= oder Klammerhausenblase in Form von Ringen oder feisen,
- 3. Bücherhausenblase in mehrfach in einander gefalteten Blättern in

Die Güte berselben wird vorzüglich durch ihre Farbe, durch ihre iristrenden jenschaften beim durchscheinenden Lichte, und durch ihre gänzliche Auflöslichkeit behendem Wasser bestimmt, nachdem sie vorher in kaltem Wasser erweicht ist. ist man ihre Lösung in eine säurehaltige Flüssigkeit, so gerinnt sie in langen den, welche dann wie ein Net die in der Flüssigkeit enthaltenen Schleimtheile schließen und abscheiden. John fand in der Hausenblase 70 Proc. leimgebende ubstanz, 2,5 Proc. unlösliche Theile und 7 Proc. Wasser; der Rest besteht aus deren organischen Stoffen und Salzen.

Die Berwendung des Fischleimes als Bindemittel beschränkt sich mit der tschreitenden Bervollkommnung der Leimindustrie immer niehr, so daß er nur huntergeordnet zur Appretur von Seide und zum Klären gegohrener Flüssigsen (des Weines oder Bieres) gebraucht, aber auch hier, sowie bei der Darstung von Seldes, zur Nachahmung echter Perlen, zur Bereitung des englischen afters n. s. w. durch die besseren Selatinesorten verdrängt wird.

Elastischer Leim.

In neuerer Zeit ist von Lallemin ein Versahren bekannt gemacht worden, Leim durch Vermischung mit Slycerin elastisch und haltbar zu machen. Man läßt zu diesem Zwecke Tischlerleim in Wasser erweichen und zergehen, und erwärmt im Wasserbade so lange, die das Gemisch ganz dick wird, worauf man das gleiche Sewicht des verwendeten Leimes an Slycerin zusett, das Gemisch gut umrührt und die zur Verdunstung des Wassers erhist. Nach dem Ausgießen der Masse in Formen oder auf Marmorplatten erstarrt dieselbe zu einer elasstischen Substanz, welche zur Ansertigung von Schwärzwalzen sitr Buchdrucker, von Stempeln und zum Absormen von Gegenständen sitr die Galvanoplastik empsohlen wird.

Rünftliches Elfenbein.

Mayall empfiehlt zur Anfertigung besselben für photographische Zwede Leim = oder Gelatinefolien in gewöhnlichem Zustande in ein Bad von essigsaurer oder schwefelsaurer Thonerde zu tauchen und längere Zeit, behus der Berbindung des Leims mit der Thonerde, darin liegen zu lassen. Man nimmt sie dann hers aus und läßt sie trocken und hart werden, worauf man sie nach dem beim Poliren des Elsenbeins angewendeten Bersahren weiter zurichtet und polirt. Ebenso soll eine Mischung von Knochenmehl und Leim oder Eiweiß, zu gleichen Theilen angewendet, und durch Walzen oder Pressen in die geeignete Form gebracht, das Elsenbein ersetzen.

Leimsorten.

Die im Handel auftretenden Leimsorten sind vorwaltend folgende:

- 1. Tafelgelatine (in Frankreich gronotino) aus den Häuten junger Thiere und ungetrockneten Kalbsknorpeln gewonnen.
- 2. Heller Leim; erstes und wenigst gefärbtes ungebleichtes Product ber Leberleimfabrikation, ober zweites Product ber Gelatinebereitung.
- 3. Knochen= ober Hornleime, durch Extraction der Knochen mit Salz- säure dargestellte, durch schweflige Säure gebleichte Gelatine.
- 4. Flanderscher Leim, blaßgelb, sehr dunn und ziemlich durchsichtig; von gelberer Farbe ist der holländische Leim.
- 5. Englischer Leim in biden, gegoffenen, vieredigen, tiefgelb gefärbten Blättern.
- 6. Leim von Givet, durchsichtig, röthlich, zerbrechlich, in Wasser leicht löslich und durch. Rochen leicht die Bindekraft verlierend, von muschligem Bruch.

- 7. Pariser- oder Hutmacherleim, braun, undurchsichtig, klebrig, leicht zucht werdend, in Lösung übelriechend.
- 8. Anochenleim (Dampfleim), leicht feucht werdendes, sehr geringes, mißertbiges Product.
 - 9. Fluffiger Leim.
 - 10. Pergamentleim.
 - 11. Mundleim, ein mit Citroneneffenz parfumirter Pergamentleim.
 - 12. Fischleim.

Obgleich die guten Leimsorten, z. B. der seine weiße Anochenleim, den ordisiten Elsasser Leim, den deutschen Leim, den Givet und andere um mehr als das Bleiche im Preise übersteigen, so ist doch erwiesen, daß die billigeren Gattungen n der Wirklichseit theurer sind, als die höher im Preise stehenden. Wenn man z. B. 1 kg seinen Anochenleim zum Preise von 1 Fr. 90 Cent. mit 1 kg deutsichen Leim, der nur 1 Fr. 30 Cent. kostet, vergleicht, so sindet man, daß ersterer vurch eine 24 stündige Maceration in kaltem Wasser 10 kg Gallerte giebt, während der andere nur 6 kg liesert. Die Gallerte des ersten Leimes kostet also nur 19 Fr. pro 100 kg, während die andere auf 21 Fr. 66 Cent. zu stehen kommt, worans sich ein Unterschied von 14 Procent zu Gunsten der ersten Gattung herausstellt.

Prüfung des Leimes.

Bei der Bielseitigkeit ber im Handel auftretenden Leimsorten und bei der Unsicherheit ihrer Beurtheilung nach äußerem Ansehen, Farbe, Glanz u. s. w. erschien es gerechtfertigt, Methoden aufzustellen, welche den Consumenten in den Stand setzten, die Leistungsfähigkeit des Leimes als Bindemittel und mit dieser ben wahren Werth des letteren bestimmen zu können. Das älteste und primitivste, in der Praxis aber noch immer maßgebenbste Verfahren ist die sogenannte Leiften = probe. Dieselbe besteht barin, daß man sich eine Lösung des zu prüfenden Leimes in üblicher Beise so herstellt, wie sie zum Leimen von Holz gebraucht wird, daß man zwei Brettstuden an ihrer schmalen Seite zusammenleimt, bann burch Schrauben aneinander prest und nun mehrere Tage die verbundenen Stellen trodnen läßt. Nach Ablösung der Schraube und erfolgter völliger Trodnung der geleimten Fugen wird bas eine ber Bretter in einen Schraubstock gespannt, so baß die geleimten Flächen außerhalb besselben liegen, und auf die andere freie Brettfläche kräftige Schläge geführt, bis die Bretter getrennt sind. Je nachdem nun bei diefer gewaltsamen Zerreißung ber Bretter die Leimfuge mehr ober weniger zum Borschein kommt, die geleimten Flächen also bloßgelegt werden, beurtheilt man die Gute des Leimes. Je mehr Holz an der Leimfuge haftet, je weniger dieselbe bloggelegt ist, besto höher ist die Bindekraft des Leimes gewesen.

Diese Methode sett zunächst eine rationelle Bereitung der Leimlösung voraus und gerade hierin sind die Praktiker vielfach unerfahren. Zur Darstellung

einer gut bindenden Leimlösung ist das Leimkochen völlig zu versmeiden. Um sich erstere herzustellen und um überhaupt von irgend einer Leimsqualität den günstigsten Effect zu erzielen, ist das Kochen des Leimes ganz übersstüßsig und dem Producte schäblich. Rationell verfährt man zur Darstellung einer brauchbaren Leimlösung in folgender Weise: Man legt die Leimtafeln, wie sie sind, unzertheilt, in Schalen mit kaltem Wasser von 10 bis 15°C. und läßt sie 24 Stunden darin aufquellen. Nach dieser Zeit werden die aufgequollenen Taseln aus dem Wasser gehoben und nun in dem Leimgefäße (Leimtops) bis auf 50 bis 60°C. erwärmt; die Leimgallerte schmilzt und liesert nun, ohne weiteren Wasserzusaß, ein ganz kräftig wirsendes Bindemittel, wenn die Flüssigkeit warm auf die zu leimenden Flächen aufgetragen wird.

Hat man den trocknen Leim vorher gewogen und legt man die aufgequollene Tafel bann wieder auf die Wage, so erzielt die Gewichtszunahme die Menge des aufgesaugten Wassers. Je mehr der feste Leim Wasser aufzunehmen, Baffer aufzusaugen vermag (in gleichen Zeitraumen), besto größer ift seine Bindefraft. Guter Leim nimmt während 24 Stunden das Sechs- bis Behnfache seines ursprünglichen Gewichtes im Wasser zu; eine Leimtafel von gutem Leime, im Gewicht von 10 g, muß bemnach, nach 24 stündigem Liegen in Wasser, 70 bis 100 g wiegen. Je mehr das Gewicht ber aufgequellten Tafeln von biesem Werthe zurückgeht, desto schlechter ist der Leim, desto weniger Leimsubstanz ist vorhanden. Diese Probe ist, der Ansicht des Berfassers nach, die vorläufig sicherste, zugleich einfachste und am leichtesten zu controlirende. Es sind vor mehreren Jahren andere Leimprüfungsmethoden in Vorschlag gebracht worden: Beidenbusch'iche Leimprobe beruht auf der Prüfung der Zerreigbarkeit mit Leimlösung getränkter Gipsstäbchen, die Lipowit'sche Leimprobe auf der Belaftungsfähigkeit der Leimgallert mittelst durch Gewichte beschwerter Metallblättchen, die Risler=Beurat'sche Leimprobe beruht auf der Bestimmung der Leimsubstanz durch Tanninlösung. Alle diese Proben, so werthvoll sie erscheinen, leiden an der Schwierigkeit einer leichten und sicheren Berwerthbarkeit in ber Hand ber Gewerbes treibenden: Tischler, Meubelfabrikanten, Tuchmacher, Hutmacher u. s. w., welche als Hauptconsumenten des Leimes zu betrachten sind. Für diese ist und bleibt die zuerst genannte Fugenprobe und die bereits von Schattenmann empfohlene Aufquellungsprobe zur Zeit die maßgebenoste, weil bequemste und ihrem Bedarf entsprechenbste. Bei festen Leimsorten sind Glanz, Sprödigkeit und Farbe nicht immer maßgebende Beurtheilungsmittel. Geringwerthige Leimsorten können burch Alaunzusatz die Sprödigkeit des besten Kölner Leimes erlangen, ohne deshalb an Bindekraft demselben gleichzustehen. Dunkelgefärbte Leime können, weil aus ungenügend gereinigtem Leimgute bargestellt, trot ihrer wenig empfehlenden Farbe bedeutende Bindekraft besitzen. Die Beschaffung einer allseitig leicht durchführbaren und zugleich völlig zuverlässigen Leimprobe bleibt noch immer eine zu lösende Aufgabe ber Zutunft.

III.

Fabrikation des Blutlaugensalzes.

Geschichte. Die "Miscollanea Borolinensia" vom Jahre 1710 geben von der Ersindung einer sitr die Malerei wichtigen blauen Farbe Andeutung, welche völlig unschällich sei und deren Preis kaum ein Zehntheil von dem damaligen Werthe des Ultramarins betrage. Der Engländer Woodward machte 1724 in den "Philosophical Transactions" die bis dahin geheim gehaltene Ersindung bekannt, und Stahl's Schriften theilen 1731 den Namen des Ersinders mit: es war der Farbekünstler Diesbach in Berlin, welcher zur Darstellung von Florentiner Lack sich eines Aeptali bediente, über welches der bekannte Alchemist Dippel (geboren 1673 auf dem Frankenstein bei Darmstadt, gestorben als dänischer Kanzleirath 1734) mehrere Male das nach ihm benannte Thieröl (ein Destillationsproduct bei der Berkohlung thierischer Stosse) abbestillirt hatte.

Rach Anwendung dieses atenden Alkali erhielt Diesbach, statt bes erwarteten rothen, einen schönen blauen Niederschlag. Da Dippel sein Thieröl aus getrochnetem Blute bereitete, so wurde das erste Berliner Blau, welchen Namen biefe Farbe nun erhielt, bargestellt, indem man getrocknetes Blut und Potasche calcinirte, das geröstete Salz löste und mit Eisenvitriol das Berliner Blau fällte. Rach Woodward's Mittheilung wurde ein Gemisch von Salpeter und Weinstein verpufft, bas erhaltene Salz mit getrocknetem Blut calcinirt, die geröstete Masse ausgelaugt und die erhaltene Flufsigkeit mit einer Lösung von Gisenvitriol und Alann gemischt, wo, je nach bem größeren ober geringeren Behalte ber Salglösung und Aetfali, ein bald mehr, bald weniger an Thonerde reicher Niederschlag, gemengt mit entsprechenden Mengen Gifenorybuloryb, erfolgen mußte, ber aufangs grünlich, burch Salzsäurezusat, unter Auflösung der mit abgeschiedenen Eisenorydverbindung, ein tiefes Blau annahm. Noch in demselben Jahre lehrte John Brown, statt bes Blutes, Fleisch mit Aegfali rösten, und 1725 bewies Geoffron, bag Wolle und pulveristrtes gebranntes Hirschhorn dieselbe Wirkung hervorbringe. Peter Joseph Macquer machte es sich nun zur Aufgabe, bas Berliner Blau als

Druckfarbe auf Zeug zu verwenden, und stellte zuerst krystallistrtes Blutlaugensalz dar, indem er den Niederschlag von Berliner Blau in Aextalilauge löste und die Lösung verdampfte. Er schrieb 1749 eine Abhandlung über den neuen Farbstoff und legte dem Blutlaugensalze den Namen phlogistisirtes Alkali bei, indem er annahm, daß der dem Eisen anhängende Stoff Phlogiston sei.

Im Jahre 1773 machte Beaums auf den Eisengehalt dieses Salzes aufs merksam, erhielt auch auf Zusatz von Essig einen blauen Niederschlag, und Bersthollet versuchte es, dasselbe zur quantitativen Bestimmung des Eisens in die chemische Analyse einzuführen.

Ein Zeitraum von 30 Jahren war erforderlich, um das Blutlaugensalz als Handelsartikel der Technik zugänglich zu machen, denn alle technischen Journale jener Zeit enthalten zwar sehr verschiedenartige Vorschriften zur Berlinerblaufabrikation, aber nie dachte man daran, es aus einer Auflösung des krystallisteten Blutlaugensalzes niederzuschlagen und daraus darzustellen.

Mit der Bereitung des Berlinerblaues ging die Salmiakfabrikation (f. Geschichte der Salmiakfabrikation) immer Hand in Hand, und so milssen wir die Salmiakfabriken Deutschlands, Englands und Frankreichs gleichzeitig als die ersten Etablissements ansehen, in welchen Berlinerblau in größerem Maßstabe dargestellt wurde. Die Einsührung des Blutlaugensalzes in den Handel fällt in die Jahre 1820 dis 1826, da es vor dieser Zeit als erwiesen angesehen werden darf, daß man dei dem Rösten der thierischen Kohle mit Pottasche in großen Calcinixösen nur die directe Darstellung des Berlinerblaues im Auge hatte.

Die vom Jahre 1827 batirte Abhandlung vom Apotheker Gautier in Sorins über Blutlaugensalzsabrikation, welche im "Journal de Pharm." veröfsentlicht ist, trägt trotz der sechs Jahre vorher von Gay-Lussac und Liebig gemachten interessanten Entdeckungen des Cyan, als eine Verbindung von Kohlensstoff und Stickstoff und bessen Verbindungen mit den Leicht und Schwermetallen zu Doppelsalzen, wie das gelbe Blutlaugensalz ein solches ist, nur sehr geringe Spuren von etwaigen günstigen Folgen derselben sit die Praxis, denn obgleich und Gautier über seine Resultate keine Aufklärung giebt, so läßt sich doch erwarten, daß dieselben, abgesehen von der Kostbarkeit der verwendeten Rohmaterialien, gewiß nicht die günstigsten gewesen sind.

Den in den Jahren 1836 und 1840 veröffentlichten Mittheilungen des Chemikers 3. G. Gentele in Michelbach bei Hall über Fabrikation des eisenblausauren Kali entnehmen wir, daß das Versahren Gautier's, die Schmelzung
der Pottasche mit den Rohmaterialien in gußeisernen Gefäßen vorzunehmen, vielseitigen Anklang sand, wovon uns noch Das Zeugniß giebt, daß auch die Engländer später, statt der Calcinirösen mit Sohle von Stein oder Eisen, sich gußeiserner Tiegel bedienten, zu deren längerer Erhaltung und Schonung John Paul Naumann in London vorschlug, die Flamme auf die im Tiegel befindliche Masse und nicht, wie früher, unter den Tiegel wirken zu lassen, und sich auf
diese Ersindung im Jahre 1837 ein Patent ertheilen ließ. — In demselben
Jahre wurde Henry Stephen und Ebenezar Nash in Middleser ein Bersahren patentirt, nach welchem sie die Schmelzung in gußeisernen Tiegeln vornahmen, die bedeckt und deren Deckel mit einem Rohre versehen war, welches in einen anderen Tiegel mündete, in welchem sich schmelzendes Kali befand. Aus der Bedeckung dieses zweiten Gesäßes mündete ein Rohr in eine Aestalilösung, die sich in einem Bottich befand, der wohl bedeckt und mit einer Ausströmungsstennung für brennbare Gase versehen war.

Die ganze Einrichtung basirte auf einer aus Irrthümern hervorgegangenen Dekonomie und hatte den Zwed, alle entweichenden nutbaren Sticksossperins dungen durch Berührung mit neuen Mengen schmelzenden und gelösten Kalis zu sammeln und zu verwerthen. Da es hauptsächlich Ammoniakzas ist, was sich beim Erhigen thierischer Stoffe mit schmelzendem Alkali entwickelt, so kann dieses als solches von Kali, möge es nun geschmolzen oder gelöst sein, nie wieder aufgenommen werden. Zwedmäßiger erscheint daher die Einrichtung von Berry, wonach die Destillationsproducte der thierischen Stoffe durch ein Gemenge von mit essigsaurer Eisenlösung getränkten Kohlen und Pottasche in glühenden Cylindern streichen; nur lassen die nach Art der Woulfs'schen Flaschen beschriebenen Apparate sowohl ein leichtes Berstopfen der in die schmelzenden Massen tauchenden Röhren und damit Hand in Hand gehende Explosionen, als auch ein schnelles Undichtwerden besürchten. Nach Jaquemins soll hierbei alles Ammoniak zur Eyanbildung verwendet werden.

Eine andere Patentertheilung gründet sich auf eine Verwendung des Waschwassers der Steinkohlengassabriken zur Darstellung von Berlinerblau und Blutlaugensalz, die von Peter Spence erlangt wurde.

Ans dieser Reihe von Vorschlägen ist endlich eine Methode der Blutlaugensalzfabrikation hervorgegangen, welche, als ziemlich allgemein verbreitet, hier zunächst näher beleuchtet werden soll.

Rohmaterialien.

Als solche dienen im Schmelzproceß: Pottasche, Eisen und sticksoffhaltige thierische Abfälle ober die daraus dargestellte Kohle.

Die Pottasche. Das Kalium, von welchem das krystallistrte Blutlaugens [alz 37 Broc. enthält, wird in der Form von Pottasche, unreinem kohlensauren Kali, geboten, welche je nach den Quellen, aus welchen der Fabrikant sie zu des ziehen genöthigt ist, mit Berunreinigungen verschiedener Art behaftet ist. Die auf diesen Fabrikationszweig vorzüglich influirenden Beimengungen sind schweselsaures Kali und Rieselerde, und besonders ist es die Psälzer Pottasche, welche von ersterem Salze oft mehr als 20 Broc. dei sich sührt. Unter solchen Umständen ist es nothwendig, und nur zu bald wird der Fabrikant von dem Nutzen dieser ansangs unvortheilhaft scheinenden Operation überzeugt werden, daß eine solche an schweselssaurem Kali reiche Pottasche mit wenig Wasser in einer eisernen Schale über dem Fener behandelt, durch Ausschöpfen mit einem Seiher von den sich abscheidenden krystallinischen Salzmassen befreit und dann wieder die Lösung zur Trockne versdampst werde. 1338 Gewichtstheile seuchte Pfälzer Pottasche geben auf diese Weise 866 Sewichtstheile trockne, graue Pottasche und gegen 200 Gewichtstheile

reines schwefelsaures Rali, welches dadurch rein erhalten wurde, daß man das ausgeschöpfte Salz nochmals in viel Wasser löste, die Lösung behufs der Entsärbung mit thierischer Kohle kochte, sobald die Lauge 15°B. zeigte, schnell durch einen leinenen Spizbeutel seihte und dann in reinen hölzernen Gefäßen krystallissiren ließ. 50 kg dieses Salzes werden im Handel mit 20,5 Mrk. bezahlt, ein Preis, der, obgleich mit dem der Pottasche correspondirend, doch durch den Nuzen, den die Entsernung dieses Salzes für die Blutlaugensalzsabrikation gewährt, nicht zu gering anzuschlagen ist. Durch diese Behandlung der Pottasche wird zugleich alle darin enthaltene Rieselerde ausgeschieden, so daß nur noch die den thierischen Stoffen anhängende es sein kann, welche bewirkt, daß das durch das Eindampsen der Schmelzmutterlauge erhaltene Salz, sowie die unlöslichen Schmelzrückstände mit der Länge der Zeit einen so bedeutenden Gehalt kieselsauren Kalis mit sich sühren, daß dieser störend auf die zu erwartende Ausbeute an Blutlaugensalz einwirken kann.

Das Gifen. Das Gifen, von welchem das krystallisirte Blutlaugensalz 13,25 Proc. enthält, wird in Form von Nägeln ober Drehspänen ber schmelzenben Pottasche zugesetzt und es nicht, wie früher, bem Chankalium ober Schwefelkalium überlassen, ersteres der Masse des glühenden Schmelzkessels zu entnehmen. Es ift nicht schwer, die Menge des Eisens festzustellen, welche man zu der Schmelzoperation verwenden muß, sobald man die Menge des zu erzielenden Blutlaugenfalzes und den Gehalt der Pottasche an schwefelsaurem Kali und des in der Mutterlauge enthaltenen Schwefelkaliums kennt. Liebig hat nämlich bewiesen, daß bas burch die Rohle reducirte schwefelsaure Kali als Zweifach - Schwefelkalium mit einem Atom Gisen eine leicht schmelzbare Berbindung giebt, die sich jedesmal bilbet, sobald ein Gemisch von rober schmelzender Pottasche und Kohle mit Gisen in Berührung kommt. Da es nun nicht möglich ist, der Entstehung dieser Berbindung vorzubeugen, so muß, um ein schnelles Untauglichwerden der Schmelzkeffel zu verhindern, eine dem Schwefelkalium entsprechende Menge fein vertheiltes Eisen zugesett werden. — Gentele schlägt vor, zu einem Gemisch von 75 Pfund Pottasche und 65 Pfund thierischer Kohle 2 Pfund Gisen zuzusetzen; es ergiebt sich indeß aus seinen Resultaten, daß das erhaltene Blutlaugensalz allein schon 2,4 Pfund Gifen beanspruchte, mithin, abgesehen von dem durch das sich bildende Schwefelkalium absorbirten Metall, wenigstens 0,4 Pfund Eisen pro Operation jum Behufe ber Blutlaugensalzbildung bem Ressel entzogen werden mußte.

In einer Blutlaugensalzsabrik Süddeutschlands hielt ein Schmelztessel, ohne Eisenzusatz zu den Schmelzungen, kaum mehr als 100 Operationen aus. Nach Jusatz von 8 Pfund Eisen (in Form von Nägeln und Drehspänen) pro Operation hatte ein Schmelzkessell nach 279 Schmelzungen 670 Pfund an Gewicht verloren, d. i. pro Operation 2,4 Pfund; später war ein Schmelztessell bei gleichem Zusatz von Eisen nach 343 Operationen um 481 Pfund, pro Schmelzung also um 1,4 Pfund, leichter geworden; hierauf ergab sich, daß bei fortgesetztem Zusatz von 8 Pfund Eisen ein dritter Kessel nach 405 Schmelzungen 467 Pfund, pro Operation also 1,15 Pfund, verloren hatte. Dennoch war das Resultat an reinem Blutlaugensalz so gering, daß zur Bildung desselben pro Operation kaum

Bfund Eisen nöthig gewesen wäre. Alles übrige Eisen mußte also bazu nen, bas in bedeutender Menge vorhandene Schweselkalium zu binden, woraus n Reuem einleuchtet, wie wichtig die Entsernung des schweselsauren Kalis aus: Pottasche ist. Liedig macht deshalb auf den Zusat von Eisen ausmerksam; weist auf alle Nachtheile hin, welche ersprießen, sobald der Techniker dieses so lige Rohmaterial schont, und dennoch scheint dieser wohlgemeinte Rath noch in wenigsten Fabriken wahrhaft erkannt und verstanden worden zu sein. Es rf ohnedies, selbst unter der Boraussezung der vorzüglichen Reinheit der Pottze, der Schweselgehalt der thierischen Rohstosse nicht underlicksichtigt bleiben, rch welchen die Bildung von Schweselkalium allein schon genügend bedingt ist. Entsernung des Schwesels aus der Schmelzmasse empsiehlt Nöllner den ssat einer Hand voll Kreide pro Schmelze, welche, unter Bildung basischen chweselsaliums, die Chankaliumbildung wesentlich befördernd und eine Mehresbeute von 25 dies 60 Proc. an Blutlaugensalz bedingend wirken soll.

Die thierischen Rohstosse. Die concreten thierischen Rohstosse ten, bei dem geringsten Gehalt an chemisch gebundenem Wasser, die zur Chansdung nöthige Menge Sticksoff und Kohlenstosse, und enthalten von letzterem emente gleichzeitig so viel, daß durch denselben die Reduction des tohlensauren zlis der Pottasche zu Kohlenorydgas und Kasium vermittelt wird. Wan versudet in den Fabriken wollene Stosse (Lumpen), Lederabsälle, altes Schuhzeug schlappen), Horndrehspäne, Huse und Flechsen von Pferden und Rindern.— ist eine bekannte Thatsache, daß beim Glühen derselben mit ätzenden Alkalien nmoniak entwickelt wird, ebenso, wie sich solches bei deren Vertohlung in geslossen eisernen Gefäßen neben zahlreichen Theerproducten bildet, wo es, größtensils an Rohlensäure gebunden, aufgefangen und theils durch nochmalige vorzitige Sublimation gereinigt als weißes Hirschornsalz in den Handel gebracht, ils zur Darstellung von Salmiak verwendet wird (siehe unten).

Rach Payen und Boussingault beträgt der Stickstoffgehalt

ber Hornspane im frischen ungetrodneten Bustanbe	•	•	14,86 Proc.
ber wollenen Lumpen in bemselben Zustande	•	•	15,99 "
ber Leberabfälle in bemselben Zustande	•	•	9,31
bes Muskelfleisches, an der Luft getrodnet	•	•	13,37 ,

Daraus ergiebt sich ein Stickstoffgehalt von 13,25 Proc. im Mittel; da beß durch Aufspeicherung und Transport eine Verunreinigung dieser Stoffe nicht rmieden werden kann, so möchte es vorzüglicher erscheinen, den Gehalt derselben if 12 Proc. im Mittel für spätere Verechnungen festzustellen.

Rach Rarmrobt's Unterfuchungen enthalten:

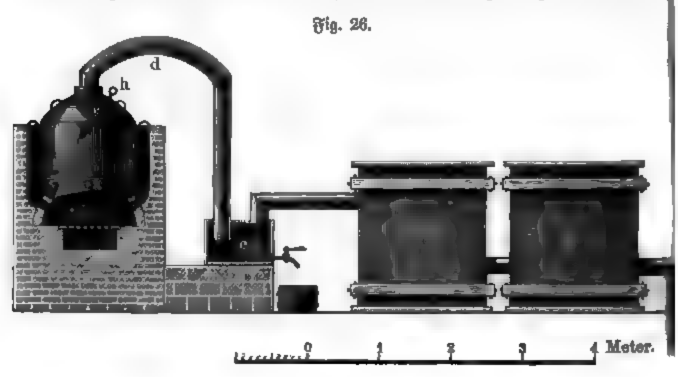
	Horn	Lumpen	Schweins- haare	Ralbs- haare	Lebet
Organische Masse	83,00	74,45	84,25	76,98	88,56
Stickftoff	16,00	16,00	10,00	16,00	5,00
Lösliche Allalien	0,20	1,80	0,69	1,85	1,77
Metalloryde und Phoes					
phorfaure	0,53	3,96	2,00	4,09	3,68
Rieselerde	0,27	3,79	3,06	1,09	1,04.

Diesen Resultaten zufolge nimmt berfelbe ben Stidstoffgehalt ber Robstoffe (jebenfalls zu hoch) zu 16 Proc. an, und bringt solchen bei später zu erwähnenden Calculationen in Rechnung.

Rryftallifirtes Blutlaugensalz enthält 17 Proc. Kohlenftoff und 20 Proc. Stidstoff.

Die Bertohlung ber Robftoffe.

Die Bertohlung ber thierischen Stoffe wird in großen gußeisernen Reffeln vorgenommen, welche so eingerichtet sind, daß ihr nach innen etwas eingebogener Boben (Fig. 26 a) von dem oberen Theile, dem Reffelfarge b, getrennt werden



tann, indem durch die ftarke und häusige Erhitzung eine schnelle Orphation des dem Feuer besonders ausgesetzten Bodens herbeigeführt und ein öfteres Wechseln besselben erfordert wird. Er ist durch Schrauben an den Sarg besestigt, welcher etwa 5 cm hoch von ersterem umschlossen wird. Der ganze Ressel besitzt 1,8 m oberen, 1,15 m unteren Durchmesser und 0,9 m höhe. Er wird in eine

halb mit startem Eisenblech belegte Feueröffnung, Brille, eingelassen, aus her er, sobald es nöthig, mittelft eines seitlich angebrachten Krahnes wieder ben werben kann. Durch ein mit Zügen burchbrochenes kleines Gewölbe er 42 cm vom Rost entfernt gestütt. Der auf ihn gehörende gußeiserne kel c ist oberhalb mit einer Deffnung zur Aufnahme eines halbkreisförmig genen Blechrohres d versehen, und wird mit bem Resselsarge b mittelft Lehm ittet. Das Rohr d führt in den Deckel eines 6 dm hohen und 8,5 dm im rchmeffer haltenden gußeisernen Borstellgefäßes e, welches unterhalb mit einem pfen versehen und zur Aufnahme der bei der Berkohlung der Rohstoffe sich wickelnben ammoniakalischen Flussigkeit, die immer 13 bis 150 B. wiegt, bermt ift. Bon bem Dedel biefes Gefäßes führt ein zweites Blechrohr in eine s Sandsteinplatten von 6 cm Dide zusammengesetzte Rammer f, welche burch Eisenrohr mit g, einer zweiten gleichgroßen Kammer, in Berbindung steht. ve derselben ist 1,7 m lang und breit und 2 m hoch und die Platten sind unter burch einen Delkitt verstrichen und mittelst starker Pfosten von Hartholz zurmengehalten. In beiben Behältern lagert sich bas kohlensaure Ammoniak , welches sich bei der Berkohlung der Thierstoffe bildet, und wird durch Aufchen ber oberen Platte und Losschlagen mittelst eines Meißels von den Wänden Rammern entfernt.

Zu jeder Keffelfüllung werden 250 bis 300 kg Rohstoffe verwendet und ar so, daß z. B. bei einer Füllung aus:

```
150 kg Hornspänen
100 "Schlappen
108 kg Kohle und 62 kg ammoniakalische Flüsskeit,

175 kg Hornspänen
25 "wollenen Lumpen
100 "Schlappen
145 kg Hornspänen
40 "Flechsen
90 "Schlappen

108 kg Kohle und 62 kg ammoniakalische Flüsskeit,

112 kg Kohle und 66 kg ammoniakalische Flüssigkeit,

104 kg Kohle
104 kg Kohle
```

nttirten. Bon allen Rohstoffen liefern Hornspäne das reinste Ammoniak und reinste Kohle. Die Schlappen enthalten viel Berunreinigungen an Sand und ernen Rägeln, bei der Verwendung wollener Lumpen muß für Abwesenheit von zenen möglichst Sorge getragen werden.

Behass seiner Füllung wird der Kessel durch den Krahn seines Deckels entigt und mit den Rohstossen gefüllt, hierauf letzterer und nach diesem das Rohr, iches aus zwei Stücken bestehen kann, mittelst Lehm aufgekittet und nun alle igen des ganzen Apparates mit demselben Kitte sorgfältig verstrichen. Man sinnt mit einem langsamen Feuer und erhöht dasselbe die der Kesselboden dunkelsh glüht. Die Berkohlung obiger Menge Rohstosse währt 12 die 16 Stunden, deren Beendigung wird daran erkannt, daß sich nach Deffnung eines in den sselbeckel eingesenkten eisernen Bolzens h keine Dänipse mehr entwickeln. Man sernt dann das Feuer und läßt den Kessel noch 8 die 12 Stunden in der uerung stehen; nach dieser Zeit hebt man ihn mittelst des Krahnes heraus und

läßt ihn außerhalb berselben vollends erkalten. Wendet man diese Vorsichtsmaßregel der vollständigen Erkaltung nicht an, so geschieht es sehr häusig, daß, wenn von dem noch heißen Kessel das Rohr abgehoben wird, die in demselben besindliche Kohle theilweise verbrennt und dadurch selbstverständlich bedeutende Verluste erwachsen.

Die Anwendung dieser Verkohlungsapparate gestattet eine gleichmäßigere, langsamere Verkohlung als die eisernen Retorten, welche bei geringerem Rauminhalte einen größeren Vrennmaterialauswand beanspruchen und keine so vorsichtige und gleichmäßige Verkohlung bedingen.

Ausbeute des Verkohlungsprocesses.

Zu 91 Verkohlungen wurden (während sechsmonatlichen Betriebes)

16567,8 kg Hornspäne,

3907,2 " Hufe,

6512,2 " Schlappen und Lederabfälle,

771,5 " wollene Lumpen,

4335,6 " Flechsen,

32094,3 kg Rohstoffe

verwendet, welche

9782,8 kg thierische Kohle,

1240,3 " rohes kohlensaures Ammoniak,

386,3 " mit Hirschhornöl getränktes in dem Gefäße e abgeschiedenes Ammoniak,

5107,5 " ammoniakalische Flüssigkeit von 13 bis 15° B.

lieferten.

Nach Dumas lieferten 250 kg Horn 75 kg Kohle, 125 kg Auflösung des kohlensauren Ammoniaks von 12 bis 15°B. und 40 kg Theeröl.

Die Resultate in Betreff der erhaltenen thierischen Kohle differiren sehr wenig, indem sich der Ertrag derselben zu den verwendeten Rohmaterialien

im ersten Falle = 30,4:100 im andern Falle = 30,0:100

herausstellt.

Stickstoffgehalt der thierischen Rohle.

Mit der Erhöhung der Berkohlungstemperatur vermindert sich die Ausbeute an Kohle und mit dieser gleichzeitig der Stickstoffgehalt der letzteren, so daß z. B.

Hornspäne . . . 21,3 Proc., Schafwolle . . . 31,5 "

Rindsleder . . . 25,8 "

einer koaksartigen dichten Kohle lieferten, als ich diese Stoffe in verschlossenen Tiegeln einer starken Rothglühhitze aussetzte, und deren Stickstoffgehalt

bei der Horntohle . . 3,1 Proc.,
" " Wolltohle . . 2,9 "
" " Ledertohle . . 2,5 "

betrug. Gentele erklärt den geringen Sticktoffgehalt der zu stark geglühten Thierkohle so: daß sich, durch die am glühenden Resselboden besindliche glühende Rohle, die von den in der Mitte liegenden, langsam verkohlenden Substanzen entweichenden Dämpfe in Rohlenoryd, Kohlenwasserstoff und Ammoniak umsetzen, und so ein bedeutender Berlust an Rohle und Sticktoff herbeigeführt werde.

Nach Dumas lieferte eine Blutlaugensalz-Schmelzoperation mit 40 kg Pottasche und 30 kg Horntohle 7,02 kg reines Blutlaugensalz, woraus sich der Sticksoffgehalt der Kohle auf 4,63 Proc. berechnet. Nach Gentele wurden aus Schmelzoperationen von 75 Pfund Pottasche und 65 Pfund thierischer Kohle 18 bis 22 Pfund reines Blutlaugensalz erhalten; nach diesen Resultaten ergiebt sich der Sticksoffgehalt der Kohle zu 5,5 bis 6,7 Proc.

Ist es nun überhaupt nothwendig, daß die organischen Substanzen in verstohltem Zustande zur Blutlaugensalzsabrikation verwendet werden, so wird es jederzeit die Aufgabe des Fabrikanten sein müssen, eine möglichst sticksoffreiche Rohle darzustellen, das heißt, die Verkohlung recht vorsichtig und langsam zu bestreiben. Es resultiren daraus zwei Vortheile, indem erstens damit eine Ersparniß an Fenermaterial und zweitens eine Schonung der durch directes Feuer sehrschnell zerstörbaren Verkohlungsapparate erzielt wird.

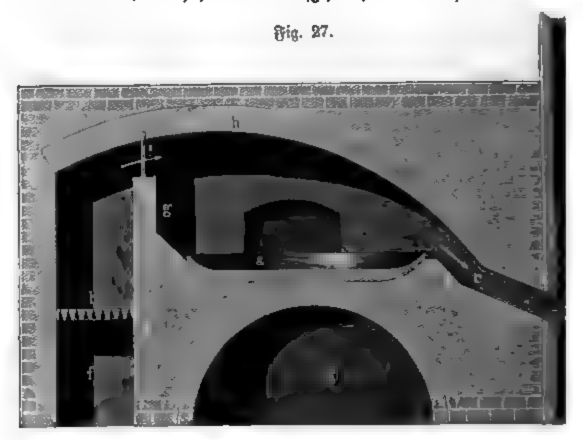
Für spätere Berechnungen erscheint es nothwendig, schon jest eine Zahl sest; unstellen, welche im Mittel den Sticksoffgehalt der thierischen Kohle andeutet; aus den duch Dumas' und Gentele's Resultaten berechneten Zahlen 4,65 Proc., 5,5 Proc. und 6,7 Proc. ergiebt sich im Mittel 5,67 Proc., welche Zahl als wustant angenommen werden soll. Indem sich der Sticksoffgehalt der Rohwaaren zu 12 Proc. herausstellte, ergiebt sich nun, daß bei der Verkohlung 10,3 Proc. Sticksoff größtentheils als tohlensaures Ammonial entweichen, so daß in den Rohwaaren nur 1,7 Proc. verwerthbarer Sticksoff verbleiben, welche, in Kilogramm ansgedrückt, nicht mehr als 9 kg Blutlaugensalz liefern können. Da das tohlensaure Ammonial im Preise dem Blutlaugensalze um Vieles nachsteht, da sich serner durch seine Berardeitung zu Salmial die Fabrikationskosten noch um ein Bedeutendes steigern, so ist nur zu leicht ersichtlich, welche Nachtheile dem Fabrikanten durch die Vertohlung erwachsen.

Es ist daher das Augenmerk der neueren Praktiker hauptsächlich auf eine geeignete Verwerthung der gassörmigen Verkohlungsproducte zur Blutlaugensalzsfabrikation gerichtet gewesen, und auf dieses Princip gestützt das ganze Fabrikationsversahren umzuwandeln versucht worden. Bevor wir dieses in das Vereich der Vetrachtung ziehen, möge der bisher verfolgte Weg der Blutlaugensalzsabrikation besprochen werden.

Der Somelgprocef.

Je nachdem man die Rohstoffe in von der Bärmequelle abgeschlosse säßen ober unter dem directen Einflusse der reducirenden Flamme ihrer seitigen Einwirtung unterwirft, sindet der Schmelzproces in der Constructi völlig verschiedenen Apparaten und unter gleichfalls verschiedenen Umständ Und obgleich letzteres Bersahren das neuere ist, so leuchtet doch aus den denen Vorschlägen zur Verbesserung der Blutlaugensalzsabrikation der unzw. Vorzug hervor, der dem ersteren dem Principe nach gedührt. Aus diesem schiede ich das Schmelzversahren unter directem Flammenzutritt voraus.

Der Schmelaproces in Flammöfen. Auf der Sohle eines Fiar ift der umgelehrte Boden eines Bertohlungsteffels (Fig. 26 a) oder ei massibe, gußeiserne, 0,05 m dide, 1,8 m lange, 1 m breite Schale (Fig mit einem etwa 0,1 m hohen Rande aufgestellt, über welche aus ber be



1

Feuerbrilde g getrennten Schachtfeuerung b die luftfreie Flamme in hor Richtung nach dem etwas tiefer liegenden, mit dem Schornstein e commun Fuchs o streicht. Das Gewölbe ist am vorberen Theile 1 m hoch und re hinten zu die an die Porizontale der Ofensohle herab, durch welche Bor die Flamme gezwungen ist, die ganze Länge der Schale zu bestreichen. T dieses Gewöldes kann beliebig mit einer gußeisernen Platte durch Rette m

rschlossen werden, wobei nur eine so große Fuge bleibt, daß gerade der Griff ter eisernen Stange, Fig. 28, zum Umrühren des auf dem Boden liegenden emenges von Pottasche und Thierkohle hindurchgeht.

Fig. 28.

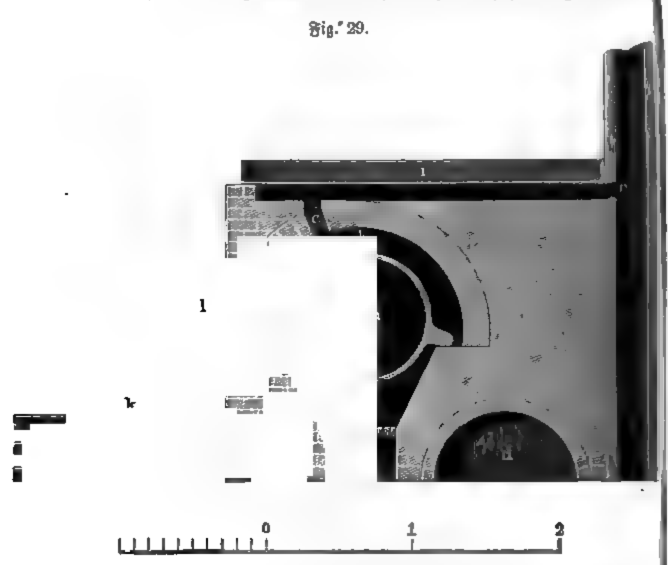


Hat man so lange geheizt, daß die Schale glüht, so schließt man den Fuchs mittelst des angedeuteten Schiebers i, sowie den Aschenfall f. Ein Arbeiter xft eine Schaufel voll von bem Gemenge von Rohle und Pottasche auf die ohle und verschließt schnell die Deffnung, um einen Berluft an Material zu rmeiben, der durch die Einwirkung eines Luftstromes auf das Pulver entstehen drbe und nach den Angaben Gentele's bis zu 10 Proc. der Schmelzpost igen kann. Rach einigen Angenblicken, wenn bas Ganze geschmolzen ist, öffnet r Arbeiter die Thur wieder, in welchem Moment eine starke Flamme mit Knall worschlägt. Ist das Innere beleuchtet, so sieht man aus der schmelzenden und Ihenben Daffe Gase emporfteigen, bie sich zu Flämmchen entzunden, bei welchem eitpunkte man neue Portionen einträgt. Diese Arbeit wird ohne Unterbrechung rgenommen. Man macht in 24 Stunden vier Operationen, jede von 100 kg stiesche und 75 kg Rohle, worans man 100 bis 120 kg Schmelze erhält, die geführ 15 Proc. raffinirtes Blutlaugensalz geben tann. Sind bei Einrichtung 1 Dfeus die Raumverhaltnisse bes Schachtes, des Gewölbes und des Fuchses eingehalten, wie die Fig. 27 zeigt, so ist zuvörderst die Wirksamkeit einer mogpa reducirenden Flamme bedingt. Als Brennmaterial laffen fich Gemische von zintohlen und Roals mit großem Bortheil verwenden.

Außer der durch obige Einrichtung wohl völlig beseitigten orydirenden ixtung ber burch ben Bug hervorgerufenen schäblichen Luftströmungen sind auf Ansbeute in diesen offenen Schmelzschalen die durch das Brennmaterial und 2 Berbrennungsproceß gebildeten Wasserbämpfe von störendem Einfluß, wie s and bie von Dr. Rarmrobt angestellten Bersuche bestätigen, nach welchen afferbampfe, über glühendes Chankalium geleitet, dasselbe unter Entwidelung vier Mengen von Ammonial völlig zersetzen. Man hat baber in neuerer Zeit : Defen dahin abgeändert, daß man den Zug zuerst unter der Schmelzschale 1 und bann wieder über sie zuruckführt. Ein Fuchs mit Register macht es er möglich, bie Flamme, nachbem fie unter bem Schmelzboben hingegangen ift, ch birect in die Esse zu führen. Ist nach bieser Construction auch einer groren Bollständigkeit in Bezug auf Ausnutzung ber Wärme, also einer Ersparniß Brennmaterial, Genuge geleiftet, so find damit die schäblichen Bafferbampfe cht beseitigt; die Einrichtung selbst ist complicirt genug, um bei vorkommenden mbauten kostspielig gu erscheinen und setzt einen Zug voraus, der nur zu leicht pbirend, daher störend auf ben ganzen Proces wirken fann.

Schmelzproces in Birnen. — Nach der ältesten, aber noch immer vielfach bräuchlichen Methode wirft man die Pottasche mit der erforderlichen Menge

Mutterlaugensalz und Eisen in rothglithenbe, gußeiserne Gefäße a, Fig. 29, welche birnförmig und so eingemauert find, daß ber hintere sich verengende Theil



mit ber Spige nach unten etwas geneigt ift, woburch bie 4,5 dm im Durchmeffer haltende Deffnung ichief gegen bas vorbere Mauerwert zu fteben tommt. Der größte verticale Durchmeffer bes Reffels beträgt 0,8 m., die gange Länge beffelben von der Mitte der Deffnung bis jur Spige 1,2 m, wovon jedoch für ben hinteren, maffiven Theil (ben Schwang), welcher 6 dm fiber bem Rofte b liegt, 2 dm ab geben. Ueber bem Reffel ift ein Gewölbe h geschlagen, fo bag baffelbe immer 2 bis 2,5 dm von ben Wandungen bes Reffels entfernt bleibt. Daffelbe wirb burch ben über bem vorderen Reffeltheile befindlichen Bug o burchbrochen, welcher unter ber Abdampfpfanne i nach bem Schornstein e fithrt und 2 dm Durchmeffer bet Die Maueröffnung g, durch welche man zu bem Schmelzteffel gelangt, bilbet mit letterem einen Bintel, fo bag, wenn diefelbe auch burch eine Gifenplatte gefchloffen ist, die aus dem Ressel entweichenden Gase immer nach dem Juge c treten tonnen. Die Schliröffnung befindet fich jur Seite bes Reffels und nung, fowie ber Afchen fall, geschloffen merben, sobald bie Pottafche geschmolzen ift und bas Ginrubren ber Rohwaaren beginnt. Die Gewölbe d in Fig. 27 und 29 find gur Anfbewahrung bes Brennmaterials bestimmt. Das in Fig. 29 liegt tiefer ale bie Sohle bes Arbeiteraumes k.

Die auf einen Kessel von obigen Dimensionen gewöhnlich verwendeten Mengen n Salzen und Rohstoffen bestehen pro Operation aus:

```
9,3 Rilogramm Pottasche,
14
     bis
                           Mutterlaugenfalz (Blaufalz),
23,3
          28,0
18,7 "
          14,0
                           wollene Lumpen,
 9,3 ,
                            Schlappen,
          11,7
                            thierische Kohle,
 9,3
           7
           3,7
                           Gifen.
```

Erstere beiden Salze werden sammt dem Eisen in den Ressel geworfen und m 11/2 bis 2 Stunden hindurch startes Holzfeuer gegeben, bis das Innere des Mels hellroth glüht und die Salzmasse in Fluß ist. Sobald dieses der Fall, ber Arbeiter noch einmal starkes Feuer und verschließt hierauf Schurloch # Afchenraum, damit während des nun beginnenden Einwerfens und Gin= hrens ber thierischen Stoffe die Warme innerhalb des Feuerraums eine moggleichmäßige, letzterer aber und mit ihm das Innere des Keffels während fer Operation vor dem Zutritt der Luft durch Aschenfall und Schuröffnung stagert bleibe. Hierauf wird die gußeiserne Platte l von der vorderen Mauerjung g hinweggenommen und eine eiserne Krude, Fig. 28, von 2 m lange ver bie schmelzende Masse geschoben. Der Arbeiter läßt diese, welche während der weistudigen Rast gewöhnlich auf ihrer Oberfläche, in Folge der anhängenden alze, feucht geworben ift, beiß werden und trodnen, woburch ein für den Arbeie sehr gefährliches Umbergirigen ber geschmolzenen Maffen bei zu schnellem intauchen der noch talten und feuchten Krücke vermieden wird, und taucht sie un in die geschmolzenen Salze. Mittelst einer Schaufel wirft nun der Arbeiter ch einander die zur Schmelzpost gehörigen Schlappen, sodann die in Ballen von , bis 1 kg gepadten Lumpen und zulett die thierische Rohle ein. nen Posten werben so schnell als möglich nach jedesmaligem Einwerfen mittelst r eisernen Krücke unter die schmelzende Masse getaucht, und während forts ihrenden Umrührens barunter erhalten. Neue Mengen werden immer erft bann gefett, sobald das Aufschäumen aufgehört und die Masse einen ruhigen Fluß genommen hat, ohne noch starte Flammen zu schlagen, wie solche durch ben ntritt ber atmosphärischen Luft in ben mit brennbaren Gasen angefüllten Reffelum bei jedesmaligem frischen Einwerfen von Rohstoffen unter einem starken nall auftreten. Dieses Einwerfen und Einrühren der Rohstoffe nimmt einen ritraum von 11/2 bis 2 Stunden in Unspruch, so daß täglich bei gutem Brennaterial sechs Operationen in einem Ressel vorgenommen werden können (Gentele ebt an, daß bei Anwendung obiger Mengen thierischer Stoffe 6 Stunden orberlich seien).

Sobald nun die Masse nach dem Einrühren sämmtlicher Rohstoffe ruhig ist, wird sie in einen schmiedeeisernen Kessel ausgeschöpft, worauf neue Mengen n Pottasche, Mutterlaugensalz und Eisen in den entleerten Schmelzkessel gewors werden und neues Feuer darunter gegeben wird.

Brennmaterialaufwand.

Zu 24 Schmelzoperationen wurde 0,382 cbm tannenes Scheitholz verbraucht. Gleiche Mengen Wurzelstockholz reichten zu 16 bis 17 Schmelzungen und Buchenholz zu 32 Schmelzungen hin.

Die Schmelze.

Die ausgeschöpfte und in bem schmiedeeisernen Ressel erstarrte Schmelze ift von grauschwarzer bis schwarzgrüner Farbe, sehr hart und spröbe, an der Luft zerfließlich und entwickelt dann den Geruch nach Ammoniak und Blaufäure. faltem Wasser extrahirt, enthält der unlösliche Rückstand der Schmelze hauptsächlich Schwefeleisen, Gisenkörner, thierische Rohle und unlösliche Ralfsalze. Rarmrodt liefern 100 Pfund in offener Schale bargestellter Schmelze, neben 16,26 Pfund Blutlaugensalz, 20,3 Pfund gut getrockneten unlöslichen Rucktand (Sat) und 63,3 Pfund Mutterlaugenfalz (Blaufalz). — Im Durchschnitt von zehn Schnielzen gaben Lumpen 28,3 Proc. Sat, Horn 18,75 Proc., Haare 23 Proc., Leder 35 Proc., schlechte Kohle 38,73 Proc. Da nun der Aschengehalt des Horns 1 bis 3,7 Proc., der Lumpen 9,5 bis 10,7 Proc., der Schweinshaare 5,76 Proc., der Kalbshaare 7 Proc., des Leders (Schlichtspäne) 6,44 Proc. beträgt, so ist anzunehmen, daß hauptsächlich ber Gehalt an Rieselerde, ber im Sat auf 21,14 Proc. steigt, ber Flugasche und ben Pottascheverunreinigungen, vielleicht auch dem Feuergewölbe angehört. Bei den in Birnen vorgenommenen Schmelzen ist ber Sat hauptsächlich metallisches Gisen, Schwefeleisen und Roble.

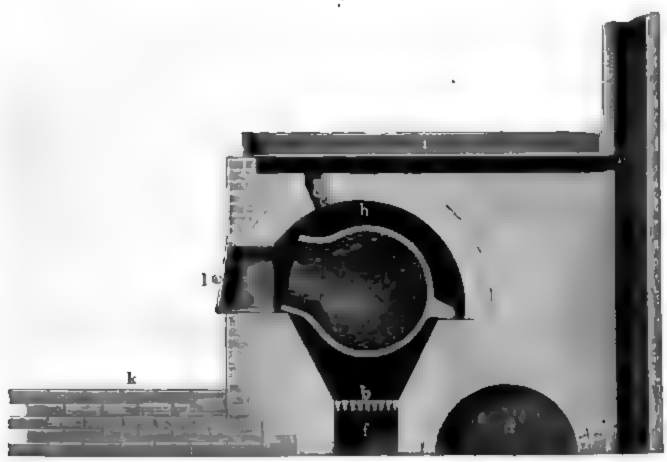
Die wässerige Lösung enthält neben Blutlaugensalz Chankalium und chansaures Kali in variirender Menge, Schwefelchankalium, kohlensaures Kali und Kalihydrat, Schwefelkalium, Chlorkalium und kieselsaures Kali, geringe Mengen Chlornatrium und Schwefelnatrium.

Auflösung der Schmelze und Verdampfen der Lauge.

Die erkaltete Schmelze wird zerschlagen und in einem gußeisernen Ressel, ber mittelst eines Krahnes aus der Feueröffnung gehoben wird, mit schwacher Schmelzlauge, wie sie beim Auswaschen der unlöslichen Schmelzrückstände resultirt, und Wasser von mittlerer Temperatur übergossen, unter sleißigem Umrühren zum Kochen erhitzt, so lange noch ungelöste Stücke fühlbar sind, zum Absetzen bei Seite gestellt, die geklärte Lauge von 20 bis 24°B. mittelst eines Bleihebers abgezogen und dann in den über den Schmelzkesseln befindlichen Pfannen i, Fig. 30, von starkem Eisenblech auf 30°B. abgedampst. Die soweit concentrirte Flüssigkeit läßt man nun schnell in große Holzständer von 2 m Höhe, 8,6 dm

oberem, 8,3 dm unterem Durchmeffer ab, welche mit vier Eisenreifen von 6 cm Breite gebunden sind. Die Größe der Abdampfpfannen und Auflöselessel ift so eingerichtet, daß einem Schmelzteffel ein Auflöselessel, eine Abdampfpfanne und ein Holzständer entspricht. Die Auflöselessel, deren je nach der Bahl der Schmelzelessel 4 bis 6 vorhanden sein müffen, sind mit separaten Feuerungen verschen und im Palbtreis aufgestellt, so daß mittelft eines aufgestellten Krahnes die gefüllten

Fig. 30.



Meter.

Ressel schnell und sicher aus ben Feuerungen gehoben werden können. Die mit der auf 30° B. gebrachten Lauge gefüllten Holzständer werden 8 Tage sich selbst überlassen, hierauf die darin besindliche Lauge vorsichtig von dem ausgeschiedenen roben Blutlaugensalz abgezogen nud in gußeisernen Schalen auf 40° B. abgedampst, sodann in eisernen Resseln mehrere Tage stehen gelassen, die sich ein weißgraues Salz ausgeschieden hat. Dasselbe ist ein Gemenge von Blutlaugenssalz und Chlorfalium und bildet oft zolldick Ablagerungen. Es wird, nachdem die überstehende Diutterlauge abgezogen sist, auf Holzsässer mit durchlöchertem Blechboden geworsen und ablausen gelassen, das rücktändige Salz wieder in Wasser gelöst, die Lösung auf 30° B. eingedampst und von Neuem zur Arnstallisation hingestellt, wonach das beigemischt gewesene Blutlaugensalz vollends auskrnstallistet. Die Rutterlauge dieser Arnstallisation wird auf 40° B. abgedampst und wiederum trystallisten gelassen, worauf sich ein schönes, personutterglänzendes Salz oft in

langen Nadeln abscheidet, welches ein Doppelsalz von Chankalium und Chlorkalium ist; dieses wird gesammelt, getrocknet und zu 10,3 Mark pr. 50 kg an Alaunsabriken verkauft. Die letzte Mutterlauge wird nun zur Trockne eingedampst und wieder als Mutterlaugensalz (Blausalz) zu den Schmelzen genommen.

Folgendes Schema wird diese Operationen verdeutlichen:

Auflösung der Schmelze I. eingedampft auf	20 — 24° B. 30° B.	Rückstand: Schwefeleisen u. s. w. I. Arnstallisation: rohes Blutlaugensalz.
II. Mutterlauge eingedanmst auf	40° ℧.	II. Arystallisation: Gemenge von Blutlaugensalz und Chlor- kalium.
III. Mutterlauge von der II. Rrystallisation auf . IV. Mutterlauge der III. Krystallisation.	40° B. zur Trocine verdampft.	III. Arpstallisation: Chlorialium u. Cyankalium. Mutterlaugensalz: Schwefelkalium, ameisensaures, kohlensaures, kieselsaures Rali.

Es steht zu erwarten, daß sich durch Kochen mit Schwefeleisen die Producte der III. Krystallisation, sobald der Chankaliumgehalt ein beachtenswerther ist, noch mit Vortheil auf Blutlaugensalz verarbeiten lassen.

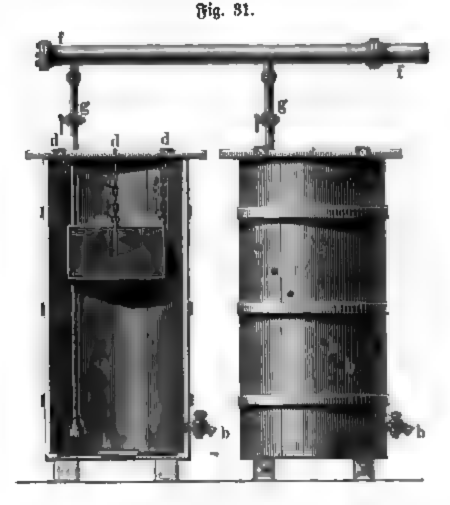
Nicht in allen Fabriken wird ein gleicher Weg zum Auflösen der Schmelzen und zum Krystallisiren der Laugen eingeschlagen. Nach Dumas wird die erste Schmelzaussösung sogleich in gußeisernen Pfannen zu einer fast krystallinischen Masse eingedampft, die Mutterlauge später davon getrennt und nun durch mehre maliges Umkrystallisiren der ausgeschiedenen Salzmasse bei abnehmenden Aräosnetergraden nach und nach ein reines Blutlaugensalz erzielt. Die eingetrocknete Mutterlauge wird ebenfalls zu neuen Schmelzungen verwendet.

Nach Gentele werden die erstarrten Schmelzsuchen in Bottichen, welche mit, mit Stroh belegten, Senkboden verschen sind, mittelst kochenden Wassers, welches man auf die in ganzen Stücken in die Bottiche gelegten Kuchen bringt, abgelaugt. Die Bottiche bleiben bedeckt stehen und nach 24 Stunden zieht man die erste concentrirte Lauge ab. Das Ablangen, das später mit kaltem Wassergeschieht, wird so lange wiederholt, als die Flüssigkeit noch eine Grädigkeit am Aräometer zeigt; die erhaltenen Laugen von 10 bis 15° B. kommen zur Berbampfung, die schwächeren werden in der Folge statt Wasser zur Bereitung der ersten starken Laugen verwendet.

In Fabriken, wo es möglich ist, einen Danipstessel zu beschäftigen, würde es unbedingt von größerem Vortheil sein, das Auslösen der Schmelzkuchen dadurch zu bewerkstelligen, daß man den Damps durch die Auslösungsflüssigkeit der zerstleinerten Schmelzen so lange strömen läßt, bis dieselbe eine Temperatur von 70° bis 80° C. erreicht hat und noch an Aräometergraden zunimmt, woraus,

Bortheil der Feuerersparniß, noch der Rugen entspringt, daß die gußsaflösungstessel gänzlich wegfallen, und sie durch hölzerne Auslösebottiche sind, indem erstere durch das sehr seste Aussen der thierischen Kohle oden derselden leicht und häusig springen, sobald die überstehende tältere nach gewaltsamer Entsernung des Bodensages den unter diesem glühend i Resseldoden berührt — ein Ereigniß, das dem Fabrikanten oft großen erursacht. — Bei Anwendung der Auslösebottiche erscheint es dann von die auszulösenden Schmelztuchen in durchlöcherten Gesäßen von Eisens Wasser einzuhängen und den Dampf unter diesen in die Bottiche as lassen, durch welches Versahren die Auslösung beschleunigt wird; die augen werden dann durch die Hähne dabgelassen und der Bodensag in Gesäßen vollends ausgelangt.

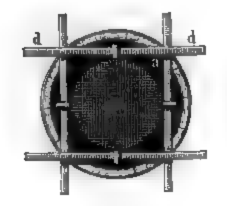
31 stellt zwei folcher Auflösebottiche, wie fie für zwei Schmelzkeffel ind, bar, und zwar ben erften im Durchschnitt, den auderen im Profil.



derseiben mitubet die Dampfröhre g aus der Dampfleitung f, welche erweitert und durch ein Sieb geschlossen, sowie die zur Pälfte der Ständerseitlichen Deffnungen verschen ist, um einer Berstopfung durch Kohlensden Schwelzstuchen möglichst vorzubeugen. In dem ersten Bottich ist löcherte Eisenblechgefäß o in einem eisernen Rahmen a mittelst vier sgehängt, welches nur entfernt zu werden braucht, sobald nach 18 die ungen der Bodensat herausgenommen werden muß. Fig. 32 (a. f. S.) lage des eisernen Rahmens auf dem Bottich und die obere Ansicht des

Die Entleerung bes Bodensates aus ben Befagen geschieht burch ben Schieber &, welcher in bem erften Bottich angedeutet und in ben Boden beffelben ein-

Fig. 32.



gelassen ist. Rady 18 bis 24 Auflösungen wird bie fer Schieber geöffnet und der herausfallende breisartige Bodensatz in untergestellten Gefäßen aufgefangen.

Das Auslangen diefer schwarzen, unlöslichen Schmelzeitastände, welche, wie schon erwähnt, neben Schweseleisen noch viel thierische Rohle enthalten, geschieht in Holzbottichen mit durchlöchertem Sentboden, über den eine Lage Stroh und darüber ein startes Leinentuch ausgebreitet ist. Dieselben werden, nachdem sie mit den Rückständen ziemlich angefüllt

find, mit taltem Wasser gestillt; die unter dem Senkboden ablaufenden Langen werden jum Auflösen neuer Schmelzen verwendet. Nachdem die Flüssigkeit vollstommen farblos und ohne Reaction auf rothes Lacunuspapier — welches bei Auwesenheit löslicher Schmelztheile gebläut wird — abläuft, nimmt man die Schmelzrückstände aus den Bottichen, und wirft sie auf Hausen, um sie entweder getrocknet als Klärpulver (siehe unten), oder seucht als Düngmittel zu verwerthen.

Reinigung des Robsalzes.

Das in den Krystallisationsständern abgeschiedene rohe Blutlangensalz (I. Arystallisation) wird, sammt dem durch die II. Arystallisation vom Chlorialium besteiten Rohsalz, in Wasser gelöst, die Lauge in gußeisernen Kesseln oder Schalen auf 25°B. mit der Borsicht verdunstet, daß dieselbe nicht ganz zum Kochen, nur zum schwachen Sieden gebracht und darin erhalten wird, und dann durch ein doppeltes Leinentuch, auf welches eine dünne Schicht getrodneten Schmelzrückstandes gebreitet ist, mit der Lorsicht in den kleineren Arystallisationsständer siltrirt, daß die zuerst ablausende Lauge ausgesangen und so oft über das Tuch gegossen wird, als noch Kohlentheilchen dieselben trilben. Nach silustägigem Stehen hat sich aus der weingelben Lauge ein schönes orangegelbes Salz abgeschieden, welches, nachdem noch viermal concentrirte Lauge zur Krystallisation darüber gestellt worden ist, ausgeschlagen wird.

Ausichlagen und Erodnen bes reinen Galjes.

Das Ausschlagen des in zolldicker Kruste an den Wandungen der Arpstallissationsständer auskrystallisirten Blutlaugensalzes wird in der Weise bewertstelligt, daß man mittelst eines hölzernen Hammers an die Außenwände des Fasses kräftig schlägt, durch welche Erschütterung die an der Innenseite aufstzende Salzbede reißt und in großen Stüden von den Faswänden abspringt. Die am Boben

sitzenden Arpstalle werden mittelst Hammer und Meißel ausgeschlagen, indem sich auch hier durch die Erschütterung die größeren Arpstallstücke mit Leichtigkeit abslösen.

Das reine Blutlaugensalz wird nun auf Horden im Trockenraume bei einer Temperatur von 40° bis 50° C. getrocknet. Höhere Temperaturen beschleunigen die Berwitterung der Arnstalle und geben dem Salze ein wenig empsehlendes Ansehen.

Die Berpadung geschieht in Kisten oder Fässern von Tannenholz, welche mit Papier ausgelegt oder ausgeklebt werden.

Die theoretischen und praktischen Schmelzresultate.

Rach dem im Borhergehenden mitgetheilten Bersahren ergeben sich folgende Resultate: 459 Schmelzoperationen in dem birnförmigen Ressel ausgeführt, lieferten 1904,2 kg reines Blutlaugensalz, eine Operation also 4,15 kg.

Im Durchschnitt wurden zu jedem Schmelzproces verwendet:

Pottasche	•	11 kg	
Blausalz	•	26,4 ,	
Lumpen	•	22,1 ,	2,6 kg Sticfftoff.
Schlappen	•	11,0 " entsprechen	1,3 , ,
Thierische Kohle	•		0,2 , ,
Eisen	•	3,7 ,	4,1 kg Stickstoff.

Diese Menge Stickstoff sollte der Theorie nach 20,6 kg Blutlaugensalz liesern; da nun statt dessen pro Operation nur 4,15 kg resultiren, so geht dars aus hervor, daß

```
17,55 Kilogramm Lumpen,
8,72 " Schlappen,
3,85 " thierische Kohle,
```

auf die Bildung von Blutlaugensalz gar keinen Ginfluß hatten; diese Mengen nun, auf obige 459 Schmelzungen übertragen, ergeben einen Berlust von

```
8055,45 Kilogramm Lumpen,
4027,73 " Schlappen,
1767,15 " thierische Kohle.
```

Ganz ähnlich gestalten sich die Resultate der Schnielzoperationen in Flammöfen, wie sie von Dr. Karmrodt veröffentlicht wurden und hier im Auszuge folgen.

676 Pfund Blutlaugensalz,

2100

in dem Blutlaugensalze waren enthalten 135,2 Pfund,

ber angewendete Stickstoff betrug 420 Pfund,

104

ober aus:

ober aus:

erzielt:

zu jeder Schmelze wurden erzielt:

während resultiren sollten

also ungefähr 1/3 Sticfftoff verwerthet.

Die theoretischen und praktischen Schmelzrefultate.

L Bei Zusatz von 400 Pfund Kohle aus Hornabfällen (zu 7 Proc. Stickjelt) zu jeder Schmelze wurden erzielt:

811,5 Pfund Blutlaugensalz,

der angewendete Stickstoff betrug 280 Pfund, in dem Blutlaugensalz waren enthalten 162,3 Pfund,

ngefähr 4/7 Stickstoff verwerthet.

Die Verkohlung des Hornes wurde in Chlindern von 1 Fuß Durchmesser Fuß Länge ausgesührt, deren je zwei einer überwöldten Feuerung anges Das Horn liefert 50 Proc. Kohle, so daß sich der Stickstoffgehalt in der Pornkohle gewonnenen Menge Blutlaugensalz zu dem des aus unverkohltem erhaltenen Blutlaugensalzes verhält = 57 : 20.

6. Bei Zusat von 425 Pfund verkohlten Lumpen (bei 12,5 Proc. Stickschalt) zu jeder Schmelze wurden in 10 Schmelzen erzielt:

878,5 Pfund Blutlaugensalz,

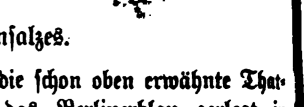
der angewendete Stickstoff betrug 531 Pfund, in dem Blutlaugenfalz waren enthalten 175,7 Pfund,

ungefähr 1/3 Stickstoff verwerthet. Die Lumpen liefern 75 Proc. braune

Diese unter den verschiedensten Berhältnissen erzielten, ziemlich gleichlautenden ktate veranlassen unbedingt zu der Folgerung, daß unter Einhaltung der dis siblichen Schmelzmethode weder in offenen noch geschlossenen Gefäßen Effecte twerden können, welche auch nur im Geringsten der Theorie nahe kommen, wie Folgendem wird mit ziemlicher Sicherheit erkannt werden müssen, welche krsachen der augenscheinlich unvermeidlichen Verluste sind.

Fürerst steht als ausgemacht fest, daß das Blutlaugenfalz in der Schmelze gebildet nicht vorhanden sein kann, inden

- 1. bei der Temperatur, bei welcher der Schnielzproceß stattfindet, das Blut= jensalz, sofern es sich bildete, momentan zerstört wird;
- 2. durch den in der Schmelze vorhandenen und als Flußmittel wirkenden berschuß von kohlensaurem Kali das Blutlaugensalz zu Cyankalium und sich speidendem Kohlenstoffeisen zerlegt werden müßte;
- 3. das zur Blutlaugensalzbildung nöthige Chaneisen bei der Schmelztemperatur bestehen, mithin sich gar nicht bilden kann.
- Die Berbindungen, welche daher in der Schmelze fertig gebildet und aus Schmelzproces direct hervorgegangen sein können und mithin als die Grundsen des Blutlaugensalzbildungsprocesses (durch die Behandlung der Schmelze it Basser) betrachtet werden dürften, sind entweder Chankalium und Schweselslen ober Schweselkalium und Berlinerblau.



Die lettere Annahme gründet sich bloß auf die schon oben erwähnte Thatsache, daß eine Auslösung von Schweselkalium das Berlinerblau zerlegt in Schweseleisen und Chaneisen, welches mit dem gebildeten Chankalium Blutlaugensalz bildet, wird aber widerlegt dadurch, daß Berlinerblau bei der Schmelzhipe nicht bestehen kann.

Die erstere Behauptung läßt sich durch das Experiment beweisen, indem

- 1. Chankalium im geschmolzenen Zuftande auf Schwefeleisen nicht einwirkt;
- 2. im gelösten Zustande basselbe zersetzt, indem sich Blutlaugensalz und Schwefelkalium bilben.

Enankalium und Schwefeleisen sind also die wichtigsten Endproducte des Schmelzprocesses, und ihre Quantität in der Schmelze allein bedingt den Werth derselben.

Ursachen der Verluste.

Die Rohmaterialien und der Schmelzproceß selbst bedingen, je nach der Zusammensetzung der ersteren und der Ausführung des letzteren, gleichzeitig erstens die mögliche Bildung von Salzen, welche die Bestandtheile des Blutlaugensalzes in sich tragen, ohne auf dessen Bildungsproceß zu influiren (Schweselchankalinn und chansaures Kali), sodann die Entstehung flüchtiger Stosse, welche die Elemente des Chans zum Theil dem Schmelzproceß entsühren (Ammoniak und Kohlenwasserstosse).

Es sind also die schädlichen Salze und die flüchtigen Base, welche entweder an ihrer Entstehung verhindert, oder, sofern sie gebildet, direct wieder zur Blutlaugensalzbildung verwerthet werden müßten.

Die Bestandtheile der Schmelze und Mutterlauge und deren Einfluß auf den Schmelzproceß.

Nach Brunquell, dessen sehr schätzbare Arbeit ich zum Theil als Unterlage dieser Betrachtungen verwende, ist die mittlere Zusammensetzung einer Schmelze aus 100 Pottasche von 75 Proc. Gehalt, 40 Lumpen, 30 Flechsen, 30 Lechsen, 10 Eisen:

8,2	Procent	Cyankalium,
3,33	ກ	Schwefelchankalium = 3,26 Proc. Blutlaugenfalz,
2,46	n	chansaures Kali = 2,53 , ,
		5,79 Proc. Blutlaugenfalz,
2,82	n	schwefelsaures Kali,
57,56	n	fohlensaures Kali,
3,10	n	Rieselsäure,
18,11	n	unlösliche Bestandtheile.

landtheile der Schmelze u Mutterlauge u. deren Einfluß 2c. 107

~;

Schwefelchankalium bildet sich entweder aus den Thierstoffen, rockner Destillation sich in Folge ihres Schwefelgehaltes Schwefelchanzierzeugt, welches durch das vorhandene Kali in Schwefelchankalium Ammonial zerlegt wird, oder durch die Wechselwirkung des in dem genfalze enthaltenen oder aus dem schwefelsauren Kali der Pottasche Einfluß der thierischen Kohle gebildeten Schwefelkaliums und des me, sobald das erstere Salz als Polysulfuret vorhanden ist.

erlogt sich das Schweselchankalium aber unter dem Einfluß metallischen ie dies schon oben erwähnt wurde, in Schweseleisen und Chankalium, sogar die Annahme rechtsertigen ließe, daß das Chankalium in der zum Theil wenigstens, durch die Einwirkung des metallischen Eisens auf te Schweselchankalium sich bilden könne.

chansaure Kali bildet sich zum großen Theile durch den Einsluß der ischen Lust auf die flüssige Schmelze; die oft sehr bedeutende Entwicke-Unmoniat beim Kochen der Schmelze ist der Beweis seiner Gegenwart; zen Theile kann es von dem Einsluß des schweselsauren Kali der Pottschankalium herrühren, indem sich beide Salze zu Schweselkalium und Kali umsetzen; nach Röllner kann die Ammoniakentwicklung beim deeß durch das aus dem Schweselchankalium sich bildende Wellon, Welzeln herrühren; seine Bildung kann vermieden oder im Entstehen untersten durch die Anwesenheit freier Kohle in der Schmelze.

ch einen Ueberschuß von Eisen und Kohle oder Eisen, Kohle i in der Schmelze ist demnach die Bildung der schädlichen erhindert und, wie schon oben bemerkt, gleichzeitig eine Haltbarkeit der Schmelzgefäße bedingt.

Anwesenheit von schwefelsaurem Kali in der Schmelze liefert den Verzeit für den Mangel an Kohle, und es darf wohl nach dem Vorzen seitgestellt sein, daß — da bei genügender Kohlenmenge sich weder noch schwefelsaures Kali in der Schmelze befinden kann — die Ansichwefelsaurer Salze den Mangel an Kohle voranssetzt und als Prüfzen Gang der Fabrikation dienen kann.

es dient einerseits, durch die vorhandene Kohle zu Kalium reducirt, taliumbildung, andererseits als Flußmittel, indem nachgewiesen ist, den Einfluß der Rohstoffe und der sich aus denselben abscheidenden ner durch die Bildung schwerflüssiger Verbindungen die Schmelzmasse erden würde, und dadurch die Nöglichkeit, die Rohstoffe der Schmelze ben, aufhören könnte.

Anwendung eines Flußmittels bedingt aber einen vermehrten Aufwand material, Zeit und Apparaten, und bildet dasselbe zumal, wie hier, ein & Rohmaterial, welches mit jedem neuen Schmelzproceß an Masse, durch gung des reducirten Kalium, und an Qualität, durch Ueberführung in alium und kieselsaures Kali, verliert, so ist, nach Brunquell, uns in nständen die schwächste Seite des Blutlangensalzsabrikationsprocesses

Nach den Angaben Brunquells' enthält das Mutterlaugensalz einer Schmelze nach einmal angewendeter Pottasche (von 75,6 Proc.)

71,9 Procent kohlensaures Kali,
11,9 " kieselsaures Kali,
4,3 " Schweselkalium,
1,6 " Unlösliches,
2,1 " Wasser.

Der anscheinend geringe Verlust an kohlensaurem Kali erklärt sich barant, daß bei der ersten Anwendung die Pottasche von dem größten Thelle fremder Salze durch die Krystallisation gereinigt wird, und zugleich ihren Wassergehalt Der absolute Berlust würde sich ganz anders herans größtentheils verliert. stellen; 100 Pfund Pottasche geben kaum mehr als 60 Procent des obigen Mutterlaugensalzes (Brunquell). — Durch die fortwährende Reproduction des Flugmittels als Mutterlaugenfalz muß dasselbe zunächst an Schwefelkalinn in dem Mage zunehmen, als aus Chankalium und Schwefeleisen Blutlaugensch später gebildet wird und schließlich, sobald dasselbe keiner Regeneration fähig ift, wenig oder kein kohlensaures Rali mehr enthalten. — Gine Blutlaugenfalzfebrit, welche also Jahr aus Jahr ein die Mutterlaugensalze mit Pottasche der Schmelzung einverleibt, wird im ersteren Salze fast nichts als Schwefelkalium besitzen, welches, ohne weiteren Werth für den Blutlaugensalzbildungsproceß, am Ende nur noch die Rolle des Schmelzmittels spielt, so daß uns hier nur die Frage zur Beantwortung bleibt: "Wie wirft das Schwefelkalinn in der Schmelze als Flußmittel."

Sein Einfluß auf den Blutlaugensalzbildungsproceß erstreckt sich auf die mögliche Vildung von Schwefelchankalium, welcher durch das Vorhandensein von metallischem Eisen in sein vertheiltem Zustande genügend vorgebeugt ist. Ik also seine Einwirkung ungefährdet, so besitzen wir in dem Schweselkalium ein die Pottasche völlig ersetzendes und billigeres Flußmittel. Kann der Fabrikant bei Anwendung dieses Salzes mit dem Zusatze von Pottasche zurückgehen und nur so viel anwenden, als zur Chankaliumbildung ersorderlich ist, so haben wir in dem Mutterlaugensalze einen werthvollen Körper, welcher, nach Dr. Karmrodt, jeden Augenblick wieder zu kohlensanzem Kali regenerirt werden kann, sobald man seine Lösung mit Spatheisenstein kocht, wobei sich Schweseleisen und kohlenssaures Kali bilden können.

Daß durch die Anwendung des Schwefelkaliums zum Schmelzprocesse ber Blutlaugensalzbildungsproces gewiß in keiner Weise beeinträchtigt ist, sobald, wie dies der Fall war, metallisches Eisen in genügender Menge der Schmelze einverleibt wird, beweist, daß im Verlauf eines Jahres, in welchem sortwährend die eingedampsten Mutterlaugen zu den Schmelzprocessen verwendet und Rohwaaren mit thierischer Kohle verschmolzen wurden, wobei sich die Menge des Blausalzes zu der der Pottasche im Durchschnitt wie 2: 1 pro Schmelze verhielt, die Ausbeute an Blutlaugensalz eine stets gleiche und dem assimiliebaren Sticksoff (siehe unten) völlig entsprechende war, so daß bei Anwendung von 54 Pfund Nutterlaugensalz und 26 Pfund Pottasche, 40 Pfund Lumpen, 25 Pfund Schlappen

Bjund thierischer Kohle die Ausbeute an reinem Blutlaugensalz im Mit= 5512 Schmelzoperationen während eines Jahres 8,9 bis 9 Pfund betrug der bedeutend höher stieg, noch herabging. — Aus diesem Grunde möchte eichtlag Bramwell's, statt der Pottasche, zur Ergänzung des in Chanzerwandelten Alfalis, das viel wohlseilere schweselsaure Kali mit Kohle anzuwenden und dieses nach seiner Reduction zu Schweselsalium mit Equivalenten Menge Eisen zusammenzubringen, nicht ganz ohne Werth sür weris erscheinen.

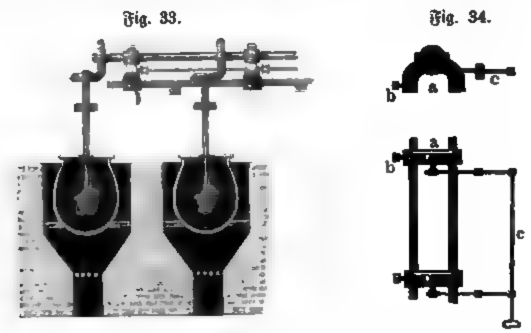
welches in seiner Menge in dem Maße zunimmt, als Rohmaterialien verten werden; vor Allem sind es die alten Schuhe, welche Sandtheile genug führen, um bei jeder Schmelzoperation die Mutterlauge an kieselsauren reicher zu machen und einen Berlust an unlöslichen kieselsauren Salzen führen. Es wird durch die Anwesenheit derselben der Schmelzpunkt erhöht, wich die neu eintretende Kieselsäure ein Theil der Pottasche der Chankaliums entzogen. Es bliebe dann das Rathsamste, Schlappen in Substanz der eitze nicht einzuverleiben, sondern sie zu verkohlen und die erhaltene Kohle, dieselbe sein gemahlen, zu schlämmen, — ein Versahren, welches den geringen Werth dieser Rohstosse allerdings nur noch weiter herabdrück, sie am besten zu vermeiden sein möchten.

Borichläge zur Verbesserung des Schmelzverfahrens.

In Bezug auf die Verhinderung der Bildung schädlicher Salze sind nun mlationen in dem Schmelzprocesse vorgeschagen und eingesührt worden, von en, als der Praxis am leichtesten zugänglich, in der Kürze folgende besprochen en sollen.

Die oben beschriebenen Flammenöfen und Birnen schließen wegen ber an bei= uwermeidlichen, durch die Rührapparate hervorgerufenen Luftströmungen bationeerscheinungen in der Schmelze nicht aus, wie sich deren Wirkungen 8 durch die aus der Schmelzmasse hervorbrechende Flamme, theils durch das ter Schmelze vorhandene chansaure Rali genügend zu erkennnen geben; um t zu beseitigen, wendet man in England eiförmige, oberhalb abgeplattete puelgefäße an (Fig. 33), welche in einer Reihe aufgestellt und mit mechanischen kworrichtungen verschen sind. Ueber den durch je einen in zwei Sälften geien, leicht verschiebbaren Deckel geschlossenen Schmelzgefäßen bewegt sich eine mentale Belle, welche die in die Schmelzgefäße eintauchenden verticalen Schauhin auf= und niedergehender Bewegung um ihre Axe dreht, während durch den beilig zu öffnenden Dedel die einzelnen Schmelzposten eingetragen werden. Nach tenbigung bes Schmelzprocesses werden burch die Berschiebung bes Bapfena, Fig. 34, in welchem die Schaufelagen sich bewegen, dieselben von der kie entfernt und aus dem Ressel gehoben, um später, nach einer neuen Bejiting von Bottasche, Blausalz und Gisen, wieder eingesenkt zu werden.

Bapfenlager a ift auf zwei Eisenschienen aufgelegt, wird burch die Schan dieselben befestigt und nach Beendigung jeder Schwelze und Definit Schraube mittelft bes Griffes o nach der Seite geschoben und die Schwelzborrichtungen sind auf die Erspanstenbeitebträften berechnet und schließen gleichzeitig, wenigstens während ber den Einfluß der Atmosphäre ziemlich vollständig ab. Es setzen sich auf



Anwendung einige Nachtheile entgegen, welche den errungenen Vortheiler falls die Spite bieten; es können nämlich in diesem Apparate die Rohito im verkohlten Zustande und gepulvert, mit Pottasche gemischt, angewendet i da das Eintauchen der Rohstosse in die geschmotzene Masse bei diesen Apparatisch ausgeschlossen ist; die Zunahme der Schwerschmetzbarkeit bei ge Zusat von thierischer Kohle gegen Ende der Operation würde die Anwend dieser Rithrvorrichtung völlig ausschließen, sobald nicht die Schmelze die pin dünnflüssigem Zustande verbliebe. Zu diesem Zwecke muß aber die Ondes Flußmittels wenigstens verdoppelt werden, wodurch

- 1. ein größeres Bolumen der Schmelggefoße,
- 2. ein größerer Brennmaterialaufwand

bedingt wird. Da nun auch hier jeder der Schmelzkeffel seine separate & haben nuß, welche hinter bemselben in einen unter die Abdampfpfannen ti Zug ausmündet, so ist diese Einrichtung nur in England, wo Eisen und tohlen zu sehr humanen Preisen zu beschaffen find, mit einigem Borthei wenden.

Dit gleichzeitiger Berudssichtigung der Schmelzofenconstruction hat in Zeit habich eine Einrichtung empfohlen, nach welcher der Schmelzofen frichten ist, daß die intensivste hise im Schmelzraum entwickelt und babt Schmelzproces um Bieles abgefürzt wurd, indem er den etwas zweit Grundsas aufstellt, daß, je fürzer die Schmelzzeit, besto größer die Aust Blutlaugensalz. Zu diesem Zwecke muß zunächst den beiden Bedingungenständige Verbrennung des Vennmateriales behufs der Erzeugung möglichs Wärmemengen, und vollständige Ausnutzung der entwickelten Wärme an die

Bestimmung, Rechnung getragen werben. Die erstere Aufgabe glaubt er in Inwendung des in seinem Werkchen über rauchverzehrende Defen von Dr. Gall r 1855) beschriebenen Beizapparates genügend erfüllt zu sehen; ber zweiten rberung wird dadurch Genuge geleistet, daß die gußeiserne Schmelzschale 28) mit einer Rippe unter bem Boben versehen ist, woburch der Raum berselben in zwei Theile zerlegt wird. Das Mauerwert wird so aufgeführt, vie Flammenzuge aus dem Feuerschlote des Gall'schen Ofens über die bete Schmelzschale hinweg in die eine Rammer unter der Schale und von : burch die andere in den Schornstein abgeführt werben. Die Deffnung jum ragen der Schmelzmaterialien ift mit einer doppelwandigen, gut schließenden fernen Thur zu versehen, die nicht ohne Roth (?) geöffnet werden barf. Da nun der Autor über die Dimensionen der Schmelzöfen eben so in Zweifel wie er une bei völlig verschlossener und ohne Noth nicht zu öffnender Einhur über die vortheilhafteste Art der Beschickung und Umrithrung der Rohrialien mahrend der Schmelzung teine Austunft ertheilt, so muffen wir das je ale einen Borschlag betrachten, deffen praktische Bewährung durch bieselbe r zunächst bewiesen werden und deffen Detaillirung durch eben dieselbe zunächst gen muß, ehe bas Berfahren — jedenfalls in seinen Principien anerkennens-) — praftische Vollgültigkeit beauspruchen barf.

Die Berwerthung der flüchtigen Basc.

Wenn bei Besprechung der aus der Wechselwirtung der Rohmaterialien entzeenden Resultate in den qualitativen und quantitativen Berhältnissen der zen einerseits, und in den durch den Schmelzproceß entstehenden Salzen aufeits vielfache Quellen der Verluste erkannt wurden, wie sie in der Blutzensalzsabrikation nach der bisherigen Versahrungsweise auftreten, so treten ihen in ihrer Bedeutung wesentlich gegen diesenigen in den Hintergrund, welche die während der Schmelzoperation sich entwickelnden gassörmigen Stoffe vergerusen werden. Der Sticksoff der Rohstoffe ist, nächst dem Kohlenstoff, wichtigste Element im Blutlaugensalzbildungsproceß und sein quantitatives reten in den Rohmaterialien wie in den Producten des Schmelzprocesses bildete Borhergehenden den einzigen Waßstab zur Beurtheilung der erzielten Resultate.

Seine Fixation im Momente seines Ausscheidens aus der organischen Masse ie hauptsächlichste Aufgabe, welche im Verlaufe der Schmelzoperationen gelöst en muß, soll die Praxis der Theorie das Gleichgewicht halten, und hier ist es, wo wir den nach der bisherigen Verfahrungsweise unvermeidlichsten inften für den ganzen Fabrikationszweig begegnen.

Mit vollem Rechte ist daher das Augenmerk der Praktiker der Neuzeit auf Seite des Processes gerichtet gewesen und nach dieser Richtung hin sind die reichsten Borschläge gethan worden, von welchen die hervorragendsten Erwähzinden sollen, nachdem wir zuvor einen Blick auf die Veränderungen geworfen n, welche die thierischen Rohstoffe unter dem Einfluß des Schmelzprocesses iren.

Die stickstoffhaltigen organischen Massen werden bei einer Temperatur, welch nicht weit über dem Rochpunkt des Wassers liegt, bereits in der Beise veränden, daß sie sich unter Wasserdampf= und Ammoniakentwickelung schwärzen und nech und nach, unter Hinterlassung einer stickstoffreichen Rohle, vollkommen zerseten. Das Bestreben der in diesen hochatomisirten Proteinstoffen aufgespeicherten und verdichteten Elemente, Dampf= respective Gasform anzunehmen, wächst mit ba auf sie wirkenden Temperatur und artet, bei sehr hohen Wärmegraden, in eine vollkommene Elementarspaltung aus. Zwischen biesen Grenzen ber anfangenden und vollständigen Bersetzung liegen die verschiedenen Bersetzungserscheinungen und die damit Hand in Hand gehenden Zersetzungsproducte, welche bei Ginwirkung verschiedener Temperaturgrade auf die Proteinstoffe bei Luftabschluß resultiren, bie wir unter dem allgemeinen Begriff der Berkohlung zusammenfaffen. nun das aus dem Vorhergehenden sich von selbst ergebende Geset: "Be niedriger die Bersetungstemperatur, desto höher atomisirt, besto bichter die Bersetungsproducte, defto stidstoffreicher die gurudbleibenbe Rohle; je höher die Zersetungstemperatur, defto größer die Menge gasförmiger, besto geringer die Quantität fester Sublimations. ober fluffiger Destillationsproducte, desto stickftoffarmer bie gurud. bleibende Rohle.

In Bezug auf lettere gilt hierbei noch, daß ihre Dichtigkeit mit ihrem Sticksstoffgehalt, also mit der Temperatur, unter welcher sie resultirte, abnimmt.

Unter den flüssigen oder festen Destillationsproducten ist es vor Allem die Berbindung des Sticktoffs mit Wasserstoff, das Ammoniak, und die ihm vermandten sticktoffhaltigen, meist slüssigen Basen, das Anilin u. A., welche sich bilden und in um so complicirteren Atomcomplexen auftreten, je mehr den sich spaltenden Elementen durch Einfluß einer niedrigen Zersetzungstemperatur Zeit zu ihrer Gruppirung vergönnt war.

Diese Zersetzungserscheinungen sind in ihren Producten verändert, sobald die Verkohlung der Thierstoffe unter dem Einfluß fixer Alkalien stattfindet.

Läßt man erstere, in einer Aetfalilösung vertheilt, mit dieser zur Trodme verdunften, so entweicht nur Ammoniat, bei stärkerer Erhitzung Schwefelammenium und Schwefelmafferstoff, und im Rudstande bleibt, wie dies Rarmrodt bestätigt, eine stickstoffreiche, kohlige Dasse, in welcher bas Rali mit stickstoffhaltigen Berbindungen vereinigt zu sein scheint; wird letztere längere Zeit einer starken Schmelzhite ausgesett, so verbleibt, unter fortschreitender Ammoniakentwicklung, ein Gemisch von kohlensaurem Rali, Schweselkalium und Cyankalium mit Roble. Aehnlich gestalten sich die Producte bei Anwendung von Pottasche. Erscheinungen werden resultiren, sobald man die Rohstoffe direct mit schmelzender Pottasche in Berührung bringt. Hierbei werben, soll die Bilbung von Chankalium ermöglicht werden, zuerst bestimmte Mengen von Rohstoffen vollständig verkohlt sein muissen, damit die ruckbleibende Rohle reducirend auf das tohlenfaure Rali wirken könne, damit sich Ralium oder wenigstens Raliumoryd bilbe, welches nun einen Theil der stickstoffhaltigen Zersetzungsproducte zur Bildung salzartiger Berbindungen beansprucht, aus welchen, unter dem dauernden Ginflug der Wärme, endlich Chankalium hervorgeht. Das Ammoniak entweicht hierbei fe freies Ammoniak, theils als kohlensaures Ammoniak. Darf man hiers dies oben geschehen, gleichzeitig die Bildung von Chanammonium ans so scheint auch die Annahme gerechtfertigt, daß sich letzteres mit dem tenen kohlensauren Kali zu kohlensaurem Ammoniak, welches entweicht, unfalium umsetzt.

der Berlust an Ammoniak ist ein Berlust an Chan, denn ersteres kann, tem Einfluß glühender Kohle, in Chan respective Chanammonium umgesten; die Menge des entweichenden Ammoniaks kann daher vermindert sebald man demselben Gelegenheit giebt, möglichst großen Mengen von er Kohle und schmelzender Pottasche zu begegnen; sie mehrt sich mit dem der letzteren. Böllig zu beseitigen ist sie, unter Einhaltung der im Vorschen geschilderten Schmelzversahren, nicht.

tine Berminderung kann aber bei letzteren unter allen Bedingungen eintre=

Der in dem Schmelzgefäße befindlichen Pottasche und dem Blausalze bei der Schmelzung Kohlenpulver zumischt, ehe die Rohstoffe eingetragen wersmit ebensowohl die Pottasche zu Kaliumoryd reducirt, als zur Chankaliumsgeschickt gemacht werde;

3. wenn man die Rohstoffe sofort unter die schmelzende Masse taucht und zeit darunter verweilen läßt, damit die sich entbindenden Gase eine mögsche Schicht schmelzender Masse durchstreichen müssen, und die Zersetzung www.

Die Borschläge, welche unter Berücksichtigung der hier entwickelten Erscheis gemacht worden sind, richten sich in der Hauptsache auf möglichst vollstänsterwerthung der Destillationsproducte der Thierstoffe zur Bildung von Blium.

Unter diesen Borschlägen treten zunächst die s. Z. von Brunquell gegangenen in den Bordergrund. Das von ihm empsohlene Schmelzversischen bem früheren dadurch wesentlich verschieden, daß er die aus den thierischen dien im Schmelzproceß entwickelten, ammoniakalischen Dämpse nochmals schmelzgemisch von Pottasche und Thierkohle durchstreichen läßt und dadurch Amsetzung des Ammoniaks in Chanalkalien in einer Arbeit herbeizus frebt.

Er construirte zu diesem Zwecke chlindrische gußeiserne Schmelzgefäße, deren watere Hälfte mit einem Gemisch von thierischen Rohstoffen und Pottasche, eberer Theil mit einem Gemisch von thierischer Kohle und Pottasche bes wurde.

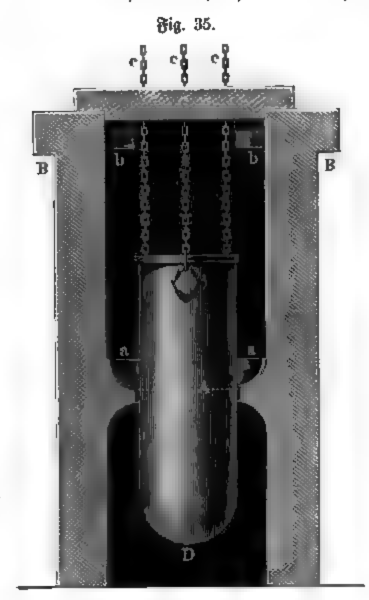
Indem nun Brunquell zuerst den in der oberen Hälfte des Schmelzgefäßes iklichen Inhalt zur Schmelzung brachte, schuf er eine Flüssigkeit, durch welche bei späterer Erhitzung des unteren Kesselinhaltes auftretenden Gase hindurch Kumoniak unter dem Einfluß der vorhandenen Kohle im oberen Schmelze in Chankalium umsetzen konnte.

Mis Bortheile dieser Anordnung hebt Brunquell hervor: 1) daß alle plicitten Röhrenverbindungen wegfallen, da die Erzeugung und Verwendung der eans den Rohmaterialien in demselben Gefäße geschieht; 2) daß diese Gase ihenische Producte aus thierischen Absallen.

abfolut gezwungen seien, ihren Weg mitten durch die schmelzende Masse zu nehmen; 3) daß mit einer Operation sowohl die gassormigen Producte, wie auch die richt ständige Kohle verwerthet werden, während bei einer getrennten Bertohlung die vertohlten Stoffe in einer besonderen Arbeit behandelt werden mußten; 4) würden auch die geringsten Rohmaterialien in dem Versahren noch Berwerthung such können.

Bon den in Borfchlag gebrachten zwei Apparaten fügen wir hier die Stige desjenigen bei, ber, gunftige Erfolge vorausgesett, als ber in der Construction einfachste zunächst Berucfichtigung beanspruchen tonnte.

Fig. 35 A das gußeiserne Schmelzgefäß, B der runde Schachtofen, aa bie Füchse von der dahinter liegenden Feuerung, bb Füchse, die nach der Effe führen. D Gewölbe unterhalb des Ofens, e.e. Retten, an denen das Schmelzgefäß blingt;



fic würden zwedindfig durch eine Bebevorrichtung bei D erfest werben. Gin Rührer läßt fic

leicht anbringen.

Bon biefem bier in Borichlag gebrachten Apparate laffen fich unlängbar gunftige Refultate in Betreff ber ju ergielenben Musbeute an Chanfalium (refp. Blutlaugenfalg) erwarten, boch feben sich der Anwendung ber bobe Unichaffungepreis beffelben unb bie Schwierigfeit feiner volligen Reinigung von ber Schmely maffe, felbft wenn berfelbe mit einer Abstichöffnung verfeben ware, entgegen. Benn man weiß. bag ebenfo burch ben Ginflag des directen Feuers von außen, noch mehr durch die Beftanbtheile der Schmelze im Junern, immer jumal ber untere Theil bes Schmelgteffels einer fortidenitenden Berftörung in feiner Maffe ausgesett ift, so ftellt fich jebenfalle bem Brattiter bie mit ben

Untauglichwerden bes Ressels stets Sand in Band gehende theilweise Zerstörung bes Feuerraumes, wie sie aus beistehender Zeichnung zu befürchten steht, und bessen jedesmalige Erneuerung als eine schwer zu besettigende und die Einflihrung dieses Schmelzapparates wenig fördernde Schwierigkeit entgegen, der sehr complicivten und praktisch kaum aussührbaren Rührvorrichtung nicht zu gedenken.

Mit biefem Borschlage ift aber bes in Brunquell's Abhandlung einleiten hervorgehobenen und als hauptsächlichste Berluftquelle erachteten Aufwandes an

ttasche (als Flußmittel) in sehr untergeordneter Weise abhelsend gedacht; im gentheil setzt die Flüssigkeit des oberen, zur Chandildung aus den im unteren hmelzraume entweichenden Ammoniakdämpsen bestimmten Gemisches von Pottse und Rohle eine nicht unbedeutende Menge der ersteren voraus, sollen die ise im Stande sein, diese Masse zu durchdringen; und ist diese geschmolzene hicht nicht eine ziemlich hohe, so steht wohl auch hier noch ein nicht unbedeus der Berlust an verwerthbarem Sticksoff zu befürchten.

Hinsichtlich dieses Punktes glaubt nun Dr. Karmrodt durch eine neue urstellungsweise des Blutlaugensalzes beim geringsten Auswand von Pottasche Unforderungen der Praxis entsprochen zu haben.

Er suchte zunächst zu bestätigen, daß die thierische Kohle den assimilirbarsten icksoff enthalte, und die ammoniakalischen Gase, welche beim Schmelzen mit zen Thierstoffen auftreten, nur in geringem Maße ihren Stickstoffgehalt zur anbildung verwenden, und aus seinen Bersuchen ist zu entnehmen:

- 1. daß ammoniakalische Gase Chanbildung bewirken können, wenn sie in ter Rothglühhitze mit Kohle und kohlensaurem Kali zusammentreffen;
- 3. daß die Gase der für sich verkohlten Stoffe, über glühendes Kohlenkali eitet, mehr Cyankalium bilden, als wenn die Thierstoffe mit einem gewissen theile Pottasche gemengt zum Berkohlen gebracht werden;
- 3. daß die Kohle, welche beim Berkohlen thierischer Stoffe für sich resulst, weniger Chankalium giebt, als wenn sie mit einem gewissen Antheile Pottshe gemengt zum Berkohlen gebracht wird, um sie später in der oben beschriebes Weise mit Pottasche zu verschmelzen.

Indes sind die zu diesem Zwecke von Dr. Karmrodt angewendeten und pfohlenen Schmelzeinrichtungen den Anforderungen der Praxis so wenig entschend, daß dem vorgeschlagenen Verfahren keine Tragweite zur Erzielung aftigerer Resultate beizulegen sein dürfte.

Blutlaugensalzfabritation auf nassem Wege.

Dennoch barf ber Gedanke, das durch lleberleiten von Ammoniak oder ammiakalischen Gasen über glühende Kohlen resultirende Chanammonium zur utlaugensalzbildung zu verwerthen, nicht aufgegeben werden, und um so willsammener erscheint uns der in Brunquell's trefflicher Arbeit gemachte dritte richlag, welcher ein Versahren bekannt macht, nach welchem das auf obige eise erzielte Chanammonium zur Blutlaugensalzbildung auf nassem Wege versrthet wird. Es fallen durch dasselbe der schon mehrsach erwähnte Verlust an stasche und die mit ihrer Wiedergewinnung als Blausalz verdundenen Kosten weg; es ist die Möglichkeit gegeben, die Pottasche durch die bedeutend wohlsere Soda zu ersehen (vorausgesetzt, daß sich das Ferrochannatrium als ein wer lösliches, leicht verwitterndes Salz in der Praxis gleich bewähren würde). Können bei diesem Versahren auch stickstoffarmere Rohstoffe, z. B. Knochen, wendet werden, und endlich ist es möglich, benjenigen Theil des Ammoniaks,

der der Umwandlung in Chan entgeht, wieder in den Kreis der Fabrikation zurückzuführen.

Aus den mit Herrn Weber aus Münster gemeinschaftlich angestellten Ber

suchen läßt nun herr Brunquell folgendes Berfahren hervorgeben:

"Die Berkohlung unterscheidet sich von der jetzt zum Theil üblichen schon dadurch, daß man zu dem vorliegenden Zweck allen Stickstoff möglichst in Gasform auszutreiben, dort aber eine möglichst stickstoffreiche Kohle zu erhalten suchen muß.

Man verkohlt die Rohstoffe zuerst für sich, so daß man eine leicht zerreibliche Kohle erhält, die man innig mit zu Staube gelöschtem Kalkhydrat mischt und nochmals bestillirt. Der Rückstand würde ein treffliches Düngemittel geben.

Die Umwandlung des Ammoniaks in Chanammonium erfolgt, indem die Gase durch stark glühende Chamotteröhren streichen, die mit nußgroßen Stücken Holzkohle angefüllt sind. Eiserne Röhren zersetzen im glühenden Zustande das Chanammonium unter Bildung von Kohlenstoffeisen und sind daher nicht anwendbar.

Je enger und je länger die Chamotteröhren angefertigt werden, besto besser ist es; die von mir versuchten hatten 4 Zoll im Lichten und 6 Fuß Länge. Sehr geeignet für vorliegenden Zweck halte ich die von Crall*) beschriebenen engslischen Gasösen für combinirte Anwendung von eisernen und Chamotteretorten.

Der Berbrauch an Holzschle ist sehr unbedeutend; es genügt, von Zeit zu Zeit wenig frische nachzuthun. Bor die beiden Enden der Röhren bringt man durchlöcherte Thonscheiben, um das Verstopfen der Zus und Ableitungsröhren in den eisernen Köpfen zu verhüten. She das Durchleiten der Sase beginnt, ist darauf zu sehen, daß sich die Röhren in voller Gluth befinden; abgesehen von dem Verluste gehen sonst Theerdämpse unzersetzt durch und verunreinigen die nachsfolgende Flüssigkeit; es hängt hier Alles von der richtigen Leitung der Operation ab, und ich verhehle nicht, daß in dieser Beziehung noch manche Erfahrungen zu machen sein werden.

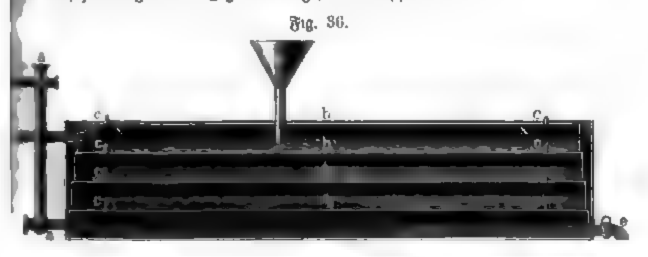
Die Umwandlung des Chanammoniums in Blutlaugensalz erfolgt durch Bermittelung des Eisenvitriols. Was die praktische Aussührung betrifft, so ist die Schwierigkeit dabei eine vollständige Absorption des Chanammoniums, also eine möglichst lange Berührung der Gase mit der Eisenvitriollösung, ohne dadurch einen großen Gasbruck zu erzeugen, da einmal, wie die Erfahrung gelehrt hat, die Qualität der Knochenkohle dadurch verschlechtert wird und sodann der Berlust durch Undichtheit der Apparate proportionirt mit dem Gasbrucke wächst.

Ich habe zu diesem Zwecke einen Apparat angewendet, welcher sich durch seine Einfachheit und fast beliebig zu vergrößernde Wirksamkeit für diese und ähnliche Zwecke sehr empfehlen dürfte. Denken wir uns einen Kasten von etwa 6 Fuß Länge, 2 Fuß Breite, 8 Zoll Höhe und in demselben vier flache Kästen von 2 Zoll Randsläche mit ihrer Deffnung nach unten gekehrt, einer auf dem anderen aufgestellt, in dem Boden des letzteren abwechselnd auf dem einen, bei dem nächsten auf dem anderen Ende der schmalen Seite Ausschnitte angebracht, den

^{*)} Polytechn. Journ. Bd. CXXXI, S. 129.

mit Bluffigteit gefüllt und laffen nun unter ber erften biefer Scheibemanbe antreten, fo wird fich folches unter berfelben ju einer immer größer werben-Biaje (ungefahr wie die Luftblafen unter dem Gife) ausbreiten, bis fie bie nung am Enbe bes Bobens erreicht hat, burch welche sodann bie Gafe in inen Blafen auffteigen, um unter bem zweiten, britten und vierten Boben Theoretifch genommen ift fortwährend eine Gaselbe Spiel an beginnen. won 4 mal 12 = 48 Doug in Berührung mit ber Fluffigfeit und es igt die Länge bes von ben Gafen jurudgelegten Beges 4 mal 6 = 24 Fuß, Drud aber nicht niehr als eine entsprechende Fluffigfeitfaule von nicht gang oll. An einem folden Raften wären außerbem noch anzubringen: n zum Ablaffen der Fluffigkeit; 2. ein etwas unter ben Fluffigkeitsfpiegel ender Trichter zum Füllen; 3. ein Ableitungerohr für das Gas, welches eibe nach bem Dfen gur Berbrennung leitet, und in welches man, um Exploen ju vermeiden, eine mit feinen Drahtnepen gefüllte Buchse einschaltet. In em speciellen Falle, wo fich in der Fluffigfeit ein Nieberschlag bilbet, ift es erdings wünschenswerth, zwischen jedem Fache fleine Rührapparate, die burch pibudifen gehen, anzubringen."

Beichreibung bes in Fig. 36 bargeftellten Apparates:



da das Gaszuleitungsrohr; A der Kasten von Eisenblech; bb flache Rästen, berfells von Eisenblech, die Deffnungen nach unten gekehrt: co handgriffe zum berausuchmen derselben; d Fülltrichter; e Abzugshahn; f Ableitungsrohr; ex Flässigkeitsspiegel. Da wo die Röhren a und f in den Kasten einmunden, haben we Seitenwände der Rästen bb natürlich entsprechende Ausschnitte.

Endlich würde man statt eines großen besser zwei kleinere Apparate der Art unvenden und zwar so, daß man die Flüssigkeit von dem einen auf den anderen reichte, wodurch es möglich würde, den Eisenvitriolgehalt der Flüssigkeit, ohne Lyanammonium zu verlieren, vollständig auszufällen. Die von dem ersten Kasten dsließende Flüssigkeit besteht also eigentlich nur aus schweselsaurem Ammoniak und suspendirtem Eisenchanitr, Eisenorydulhydrat mit etwas Schweseleisen. Bur Darstellung von 300 Centnern Blutlaugensalz sind erforderlich 187,3 Centner Lyanammonium; diese verlangen zu ihrer Umbildung 600 Centner Eisenvitriol und geben dabei 243 Centner schweselsfaures Ammoniak. Durch Absehen und kilteren werden beide getrennt; die ziemlich concentrirte Lösung von schweselsaurem Ammoniak (man muß natürlich keine zu verdünnte Eisenvitriollösung nehe

men) wird eingedampft und entweder das Salz an Alaunwerke verkauft, ober mit Kalk gemischt den thierischen Stoffen beigemengt, um ebenfalls noch in Cyan umgebildet zu werden; die Waschwasser dienen zur Auslösung neuer Mengen Eisen vitriol. Der ausgewaschene Niederschlag wird mit Pottaschelösung gekocht und so in Blutlaugensalz übergeführt. Der Rücktand endlich wird weggeworfen, oder, wenn man rohe Salzsäure zur Verfügung hat, darin gelöst, um anstatt des Eisen vitriols zu dienen. Die Waschwasser dienen zum Verdünnen neuer Pottasse lösungen; die Mutterlaugen werden ohne Weiteres wieder zu demselben Zwecke augewendet.

Es ist nicht zu längnen, daß der diesem Versahren zu Grunde liegende Ideengang die Erwartung günstiger Resultate rechtsertigt, so daß es nur Sache der Praxis ist, denselben zu bestätigen. In dieser Beziehung treten uns zwei störende, von Herrn Brunquell theilweise hervorgehobene Einflüsse entgegen, das sind: erstens die Unhaltbarkeit der Chamotteröhren und zweitens der Brennmaterialauswand. Die Haltbarkeit der Chamotteröhren kann zweiselsohne wesentlich durch Einschaltung eines Exhaustors zwischen dieselben und den Absorptionsapparat gehoben werden, wie solcher bei den Gassabriken, in welchen Thonretorten angewendet werden, gebräuchlich ist, und dessen Anwendung zumal dann von Vortheil erscheint, sobald irgend eine billige Triebkraft zur Hand ist. Der Auswand an Brennmaterial kann durch die gleichzeitige Verwendung der ammoniakseinen Verschlungsgase nur um sehr wenig herabgedrückt werden und ist jedensalls, da jedes Atom Ammoniak einen zweimaligen Weg durch die Zersehungsröhren zu machen hat, ein nicht geringer.

Richtsbestoweniger ist die Idee eigenthümlich und in ihren Folgerungen reich genug, um praktisch näher geprüft und ausgebeutet zu werden; sie wird in ihren Erfolgen höchst weittragend, sobald es gelingt, nach dieser Methode den Sticktoss der Atmosphäre zur Blutlaugensalzbildung mit Vortheil zu verwerthen. Bis jest sind jedoch alle Vorschläge in dieser Richtung an den praktischen Schwierigkeiten und den sehr geringen Ausbeuten gescheitert, die zum Vorschein kamen, so oft man letztere Idee zu verwirklichen versuchte.

Statt bessen hat sich in neuerer Zeit das Bestreben Geltung zu verschaffen gesucht, Ammoniakverbindungen direct in den Betrieb der Blutlaugensalzsabrikation einzuführen.

In dieser Richtung ist zuerst eines Fabrikationsversahrens zu gedenken, welches seine Producte schon 1862 auf der Londoner Ausstellung vertreten hatte und welches, von A. Gelis in Paris herrührend, in der Weise gehandhabt wurde, daß man ein Gemisch von Schweselkohlenstoff und Schweselammoniumlösung (Schweselkohlensaures Ammoniak) in einer Destillirdlase mit Schweselkalium auf 200° C. erhiste, das entweichende Schweselammoniumgas aufsammelte und verz dichtete und das rücktändige hierbei gebildete Schweselchankalium in einer gußeisernen Schale mit Eisengranalien zusammenschmolz, um zunächst Schweseleisen und Chankalium zu erhalten, welche bei Auslösung der Schweselkalium umgewanzbelt wurden.

Die Durchführbarkeit dieses Berfahrens in der fabrikmäßigen Darstellung des Blutlaugensalzes hängt nicht nur von der Möglichkeit einer leichten und billigen Darstellungsweise des Schweselkohlenstoffs einerseits und des Schweselammoniums andererseits ab; es stellen sich demselben auch im weiteren Verlauf der Operation alle jene Schwierigkeiten entgegen, welche die Bewältigung großer Schmelzmassen und die Erzielung verhältnismäßig geringer Ausbeuten an reinem Material in der Praxis mit sich führen.

Anch dieses Berfahren scheitert an der Unvollständigkeit des Zersetzungsprocesses des Schweselchankaliums in Chankalium beim Zusammenschmelzen mit
metallischem Eisen, und die Unmöglichkeit der vollständigen Abhaltung der
atmosphärischen Luft von der Schmelzmasse während der Operation ist die Ursache
einer theilweisen Oxydation, die andererseits dieselben Verluste mit sich führt, wie
sie schon oben dei Besprechung des Schmelzversahrens hervorgehoben wurden.

Von diesem Vorwurf ist auch das von dem Verfasser dieses im Jahre 1863 bekannt gegebene Verfahren der Blutlaugensalzsabrikation unter Anwendung von schwefelsaurem Ammoniak im Schmelzproceß nicht freizusprechen. Die Mittheilung desselben erfolgt daher nicht, um es besonders zu empschlen, vielmehr um hierbei auf eine Verlustquelle aufmerksam zu machen, die sich dei Anstellung der Schmelzversuche herausstellte, und in den disher angewendeten Methoden des Schmelzversahrens überhaupt disher ganz liberschen worden ist:

Arnstallisirtes, schwefelsaures Ammoniat spaltet sich bei trodner Erhitzung in freies Ammoniat und Schwefelsäurehydrat. Rimmt man die Zersetzung unter Zusat von Schwefelpulver vor, so erzeugt sich doppelt schwefligsaures Amsmoniat und dieses spaltet sich bei höherer Temperatur wieder in Ammoniat, schwefligsaures Gas und Wasserbampf.

Schwefel noch Kohlenpulver, so tritt bei der Erhitzung dieses Gemenges neben schwesligsaurem Ammoniak auch Schweselchanammonium auf, welches zum Theil in dem im Retortenhalse befindlichen weißen Sublimat enthalten, zum Theil in dem vorgeschlagenen Wasser des Recipienten gelöst ist. Findet jedoch die Zersetzung des obigen Gemisches unter gleichzeitiger Einwirkung von schweselstalium statt, so wird unter Bildung von Schweselchankalium, Schweselammoniumsgas und Schweselwasserstoffgas entwickelt.

Demnach entsteht durch Einwirtung eines Gemisches von schweselsaurem Ammonial Schwesel und Kohle auf schwelzendes Schweseltalium zunächst Schweselchantalium in der Schwelzmasse, Schweselammonium und Schweselwasserstoff entweichen gassörmig, so daß die Hälfte des in Form von schweselsaurem Ammonial angewendeten Sticksoffs als Chan in der Schwelze verbleibt, der andere Theil durch geeignete Condensationsapparate wieder zu schweselsaurem Ammonial überzessihrt werden kann. Das erzeugte Schweselchankalium sest sich unter dem Einssluß von metallischem Eisen in Chankalium und Schweseleisen um, welches letztere wieder dazu dient, um die Bildung von Blutlangensalz in der Schwelzlösung zu bewirken. Bei den nach dieser Theorie ausgeführten praktischen Schwelzlösung zu wurden 250 g illyrische Pottasche mit 50 g Schwesel und 50 g Kohlenpulver gemischt, in einen Schmelztiegel eingetragen und so lange erhitzt, die die ansangs

ftart schäumende Schmelzmasse ruhig zu fließen begann; während dieser Operation wurden in einem Mörser 40 g schweselsaures Ammoniak mit 9 g Schwesel mit 10 g Holzkohlenpulver gemengt und mit Braunkohlentheer zu einem leicht some baren Teige umgewandelt, welcher in fünf gleiche Theile gebracht, nach und nach au unter sortwährendem Umrühren der Schmelzmasse in diese eingetragen wurde. Nach jedesmaligem Zusatz eines Theiles dieses Theergemisches erfolgte ein Diese werden der Schmelzmasse, weshalb das Feuer verstärkt werden mußte, dies diese durch die Einwirkung des schmelzenden Schweselkaliums auf das Salzenisch bedingte Ausschaft wurde der Tiegel gut bedeckt noch längere Zeit start erhist und num in einzelnen Portionen 68 g Eisenfeilspäne zugefügt. Hierbei entwickelten sich heftig explodirende Gase, die Masse schäumet start auf und wurde nach dem Eintragen der Eisenseilspäne und nach Ausschen des Schäumens in eine zu bedeckende Eisenschale entleert.

Die Schmelzmasse hatte nach bem Erstarren das Aussehen einer guten Blutlaugensalzschmelze, löste sich leicht in Wasser von $+70^{\circ}$ C.; die Lösung wurde nach längerer Digestion bei dieser Temperatur siltrirt, der Rückstand zum größten Theil Schweseleisen enthaltend, mit kaltem Wasser gut ausgewaschen und die gesammelte Flüssigkeit auf das Volum von 3 Liter gebracht. Von dieser Lösung wurden je 100 obom auf ihren Gehalt an Blutlaugensalz durch vorsichtiges Eindampsen, Glühen des Verdampfungsrückstandes mit Salpeter und Wägung des dabei gebildeten Eisenorydes geprüft.

Das die Lösung der Schmelze anfangs grün färbende gelöste Schwefeleisen war durch wiederholte Erwärmung und Filtration vorher entfernt worden.

Der Theorie nach liefern nach diesem Verfahren 40 g schweselsaures Ammoniak 21,35 g reines Blutlaugensalz und 10,30 g Schweselammonium. Die Analyse obiger Schmelze ergab 20,16 g Blutlaugensalz, also 94,42 Procent des theoretischen Effectes.

Ein anderer Schmelzversuch, unter Einhaltung der erforderlichen Borsichtsmaßregeln ausgeführt ergab 91,31 Procent der theoretischen Ausbeute, während in den Fällen, in welchen entweder die Umsetzung des tohlensauren Kalis in Schwefelkalium, oder die Umwandlung des Schwefelchankaliums in Chankalium durch den Einfluß des Eisens auf die Schmelzmasse nicht vollständig abgewartet wurde, Ausbeuten von nur 41 die 54 Procent des theoretischen Effectes an Blutlaugensalz erzielt wurden.

Es ist durch diese Thatsachen und die oben erhaltenen sehr günstigen Resultate zunächst die Möglichkeit der Blutlaugensalzbildung unter Einsührung des schwefelsauren Ammonials als Sticksoffquelle in dem Schwefzproceß festgestellt, sowie der schon oben hervorgehobene Werth des Schwefelkaliums für die Durchstührung der Schwelzoperation constatirt worden. Hierbei ist die Condensation der aus der Schwelzmasse entweichenden Ammonialverdindungen Hauptbedingung und muß in einer Weise ausgesührt werden, welche mit möglichst geringem Kostensauswand verdunden ist und den Berlauf der Schwelzoperation nicht benachtheiligt. Als Absorptionsmittel des entweichenden Schweselammoniums dienen

Eisenvitriollösungen, welche sich leicht aus den Schwefeleisenruckständen Azarbeit burch Berwitterung an der Luft herstellen lassen.

eingehender Untersuchung der Schmelzrückstände selbst, die bisher als jung von Schweseleisen und Kohle angesehen und von den Fabrikanten billigen Preisen als Düngemittel verkauft wurden, ergab sich, daß mit derjenige Antheil an Kalium, welcher bisher als unvermeidlicher Verlust elzproceß auf Rechnung der Flüchtigkeit der Kalisalze gesetzt worden Betriebe gleichzeitig entzogen wurde.

vend der Extraction der bei obigen Schmelzversuchen erhaltenen Schmelzen : der Berfasser, daß, nachdem der schwarze Schmelzrückstand mit kaltem Alkändig erschöpft war, durch nachherige Behandlung mit kochendem iederum eine chromgrün gefärbte Flüssigkeit zum Vorschein kam, in eben Eisen und Schwesel auch Kalium deutlich nachgewiesen werden des bedurfte einer langen und oft wiederholten Behandlung mit kochendem de diese Schweseleisenkaliumverbindung vollständig aus den Schmelze entfernt war und selbst, nachdem dies erfolgt, war in denselben noch ich nachweisbar.

chemische Untersuchung der unlöslichen Schmelzrücktände ergab nun, nieselben bei $+110^{\circ}$ C. im Kohlensäurestrom vollständig getrocknet aren, einen Gehalt an:

7,105	Procent	Rohle,
2,202	n	Rieselerde,
1,446	. 79	tohlenfauren Ralf,
3,718	77	Thonerde,
42,927	n	Gifen,
12,114	n	Kalium,
29,61 8	"	Schwefel.

99,130 Procent.

s hier auftretende Berhältniß zwischen Gisen, Kalium und Schwefel ist nien ausgebrückt

					gefunden:	berechnet:
Eisen .	•	•	•	•	50,696	50,872
Ralium	•	•	•	•	14,306	14,244
Schwefel	•	•	•		34,978	34,884

chtigt zu der Annahme von der Existenz einer Berbindung von 5 Aequisifensulfür mit 1 Aequivalent Kaliumsulfid.

Renge Schweseleisen nahezu 50 Procent, steigt aber in Folge des Schweselsses, mit welchem man arbeiten muß, leicht auf 60 und mehr Procente, n den Schmelzrückständen 12 Kalium bleiben, wenn 100 Blutlaugensalz werden. Da aber 100 kg des letzteren in der Fabrikation 32,7 kg res Kali beanspruchen und obige 12 kg Kalium im Schmelzrücksande

21,2 kg kohlensaurem Kali gleichkommen, so geht aus diesen Berechnungen herver, daß von 100 kg kohlensaurem Kali, welche in die Schmelze eingeführt werden, 60,7 kg zu Blutlaugensalz verarbeitet und 39,3 kg in die unlöslichen Schmehrückstände übergeführt werden können.

Dieser Umstand und die Thatsache, daß die Umsetzung des Schweseliches kaliums im Schmelzprocesse in der größeren Praxis anderweite Dissernzen in der Ausbeute liesern, lassen überhaupt alle diesenigen Methoden der Auslaugenschwereitung, welche darauf hinausgehen, Schweselchankalium darzustellen, um diese durch Zusammenschmelzen mit Eisen anderweit zu Blutlaugensalz umzuwandelz, als für die Praxis mit nur geringem Bortheil verwerthbar erscheinen.

Chanverbindungen aus den Rückständen der Leuchtgasfabrikation.

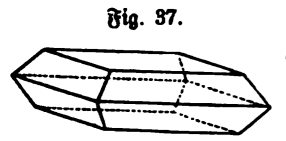
Das schon seit 23 Jahren bekannte und zur praktischen Berwerthung ster Darstellung von Berliner Blau ober Blutlaugensalz in Borschlag gebrachte Bertommen von Cyanverbindungen und Schweselchansalzen in den Rückständen der Leuchtgasreinigung gab zunächst Krafft Beranlassung, den Gaskalk als Robmaterial zu genanntem Zwecke zu empsehlen. Letzterer enthält nicht nur Chancalcium und Cyanammonium, sondern auch Ammoniak. Um dieses zu gewinnen behandelt man den Gaskalk mit Wasserdampf und leitet das sich entwickliche Ammoniak in Säure. Die Auslaugslüssigigkeit des Kückstandes enthält dann die Chanverdindungen gelöst, welche durch Zusax von Gemischen aus Eisenorphubund Eisenorphssalzen in Berliner Blau übergehen und zur Abscheidung gelangen. Durch Behandlung dieser Niederschläge mit Aexkalilösungen wird dann diret Blutlaugensalz in Lösung erhalten. Nach Krafft können 1000 kg Gaskalt 12 bis 15 kg Berliner Blau und 15 bis 20 kg Ammoniakslaze geben.

In der Laming'ichen Masse kann der Gehalt an Chanverbindungen fo hech steigen, daß er nach längerer Zeit des Gebrauches dieses Gasreinigungsmittel 21/3 Procent dieser Berbindung entspricht. Rach Phippson liefert 1 Tonne Newcastlekohle soviel Chan, als in 5 bis 8 Pfund Berliner Blau enthalten find. Bur Gewinnung dieses Chans nischt Gautier-Bouchard ein Cubitmeter Laming'scher Masse, nachdem dieselbe als Reinigungsmittel unbrauchbar geworden, mit 30 kg Ralf und unterwirft bann bas Gemenge einer methobischen Auslaugung. Die ersten, concentrirten Laugen werden verdampft und bas krystallisirte Ferrochancalcium burch Behandlung mit Pottaschelösung in kohlensauren Ralt und Blutlaugenfalz umgesetzt. Aus den schwächeren Laugen wird bes Chan mittelst Gifensalzlösungen als Berliner Blau zur Abscheidung gebracht und biefes ebenfalls zu Blutlaugenfalz verarbeitet. Gin Cubikmeter Laming'icher Masse soll nach dieser Methode 10 bis 15 kg Berliner Blau zu liefern im Stanbe sein. Trop dieser anscheinend reichen Ergiebigkeit ber Rudftande von der Leuchtgasfabrifation für die Zwede der Blutlaugensalzbereitung scheint deren Berwendung boch noch teine hervorragende praftische Berwerthung gefunden zu haben, dieselbe

im Gegentheil nur isolirt stattzusinden, da die Rentabilität der Methode, welche die Aufgabe zu lösen hat, verhältnismäßig große Massen Rohmaterial zur Erzielung relativ geringer Mengen von Chanverbindungen zu bewältigen, noch in Frage steht und jedenfalls von localen Umständen abhängig ist, die eine Verallzgemeinerung des Bersahrens von selbst ausschließen.

Eigenschaften bes Blutlaugensalzes.

Daffelbe krystallisirt im quadratischen Systeme*) und bildet größtentheils Duadratoctaöder mit abgestumpfter Pauptaxe oder quadratische Säulen, in welchen die Länge einer Nebenaxe zur Pauptaxe = 1:1,768; die Endkanten bilden einen Winkel von 97° 56', die Seitenkanten einen Winkel von 136° 24', am gewöhnstächsten erscheinen Arnstalle von der beistehenden Figur 37. Dieselben enthalten



3 Moleküle = 12,8 Proc. Krystallwasser, von welschem 2 Moleküle bei 120° C., das dritte bei höherer Temperatur entweicht. 100 Gewichtstheile Wasser lösen bei mittlerer Temperatur 25 Theile Blutlaugenssalz, bei 100° C. 50 Theile desselben. Beim Glühen unter Luftabschluß entweicht Stickgas, es bildet sich

Chankalium, bei Luftzutritt chansaures Kali, und Kohlenstoffeisen scheibet sich aus dem schmelzenden Salze ab. In Altohol ist das Blutlaugensalz unlöslich, wird daher durch denselben aus seinen Lösungen als gelblich weißes Krystallmehl abgeschieden.

In einer Auslösung von Schwermetallsalzen erzeugt Blutlaugensalzlösung Rieberschläge, welche sich durch bestimmte Färdungen auszeichnen und deshalb für die Unterscheidung oder Nachweisung gewisser Metalle maßgebend werden können. Es tritt bei der Bildung solcher Niederschläge das Kalium aus dem Blutlaugenssalz aus und wird durch die betreffenden Schwermetalle ersetzt, während ersteres mit den Säuren oder Halogenen der Metallsalze verdunden in lösung bleibt. Sehr häusig enthalten diese Niederschläge noch bestimmte Antheile Blutlaugensalz einzeschlossen und nehmen mit dem Gehalte des letzteren an löslichkeit zu (siehe unten: lösliches Berliner Blau).

Natronblutlaugensalz (Ferrochannatrium)

krystallisirt mit 41 Procent Arystallwasser, verwittert sehr schnell, und eignet sich, ba nahezu die Hälfte der Transportkosten dem Arystallwasser zufallen würde, in krystallisirtem Zustande, so wenig wie die krystallisirte Soda, zur Consumstion. Da es aber im entwässerten Zustande ebenso bequem, wie die calcinirte Soda, in den Pandel gebracht werden kann, da der Preis der Soda 1/3

^{*)} Ropp, Lehrbuch der Arnstallographic.

niedriger als der der Pottasche, da serner wegen des niedrigen Atomgewicks des Natriums 54 Theile Soda denselben Effect im Schmelzprocesse äußern, de 70 Theile Pottasche, so dürfte vielleicht die Fabrikation des Natronblutlaugensalzs oder eines Doppelsalzes von 3 Aequivalent Ferrochannatrium und 1 Aequivalent Ferrochannatrium und 1 Aequivalent Ferrochankalium mit 14 Aequivalent Arhstallwasser, welches leicht krystallist, den Praktikern empsohlen werden, und es sich verlohnen, vortheilhafte Bereitungs weisen desselben aufzusuchen.

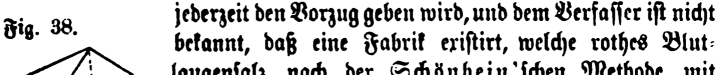
Bei dieser Gelegenheit möge nicht unerwähnt bleiben, daß, weil in der nach dem Leblanc'schen Berfahren dargestellten Soda jederzeit Chanverbindungen enthalten sind, schon vor vielen Jahren versucht wurde, aus den Sodamutterlangen durch deren Absühlung das Natronblutlaugensalz abzuscheiden. Die geringe Antbeute, welche jedoch hierbei erzielt wurde, mag Beranlassung gewesen sein, von einer Berwerthung dieses Berfahrens in der größeren Praxis abzusehen. Die nach dem Leblanc'schen Berfahren dargestellte Pottascheschmelze liesert jedoch Laugen, welche die Abschwichtenden Vatronsalz, und auf diese Weise eine Gewinnung des ersteren Salzes gestatten. Auf der Wiener Weltausstellung hatte die Firma Andree und Grüneberg in Stettin Blutlaugensalz als Nebenproduct der Pottaschesabrikation ausgestellt.

Rothes Blutlaugensalz (Ferridcyankalium, Kaliumeisencyanib).

Leitet man in eine Auflösung von gelbem Blutlaugenfalz Chlorgas und er hitzt darauf zum Rochen, so bildet sich ein grüner Niederschlag, aus welchem sich beim Erwärmen mit Salzsäure etwas Eisenoryd löst, und der erstere daher als eine Verbindung von Gisenchanurchanib anzusehen ist. Wird jedoch die Zuführung von Chlorgas unter fortwährender Abkühlung der Lösung und nur so lange fort gesett, bis Gisenorybsalzlösungen durch die mit Chlor behandelte Flüssigfigkeit keine Abscheidung von Berliner Blau mehr liefern, so regelt sich die Zersetzung des Blutlaugensalzes in der Weise, daß 1 Aequivalent Kalium aus 2 Aequivalent Blutlaugenfalz austretend sich mit 1 Aequivalent zugeführtem Chlor zu Chlorkalium verbindet, mahrend das frei werdende Chan das Gisenchanur in Gisenchanid, ober das Ferrochan in Ferridenan umwandelt und dieses mit dem noch vorhandenen Kalium zu einem Doppelsalz vereinigt bleibt. Wittstein empfiehlt 2kg gelbes Blutlaugensalz in 20 Liter Wasser zu lösen und einen mäßigen Strom Chlorges aus 3 kg Salzsäure, von 1,3 specif. Gewicht und 1 kg Braunstein entwickelt, ein Um die Einwirkung des Chlors gleichmäßig zu gestalten, muß bie Flüssigkeit während der Entwickelung gut umgerührt werden, auch erscheint es vortheilhaft, die während des Einleitens sauer werdende Flussigkeit mit Rali nach und nach zu neutralisiren, weil die sich gleichzeitig bildende Salzfäure zersetend auf das Blutlaugensalz einwirkt. Man hat daher, um diesem Uebelstande vorzubeugen, vorgeschlagen, das Chlorgas über entwässertes, troden erhittes gelbes Blutlaugensalz strömen zu lassen, bis dasselbe eine rothbraune Farbe angenommen hat; die vorhergehende Entwässerung schließt die Möglichkeit der Salzsäurebilbung n sich schon aus, und es soll bei dieser Bereitungsweise ein gleichmäßiges Product rzielt werben. Bu bemfelben 3mede ichlägt Riehn vor, zu ber mit Salzfäure 4 hinreichender Menge gemischten Blutlaugensalzlösung eine Auflösung von Chlor-MI in Baffer fo lange zu fugen, bis die bekannte Gisensalzreaction eintritt und iernach die überschüssige Salzsäure in der Flüssigkeit mit kohlensaurem Kalk abustumpfen. Durch nachherige Berbampfung und Krystallisation wird bas rothe Autlaugenfalz entsprechend rein erhalten. Endlich sind an Stelle bes Chlors auch ndere orybirende Mittel in Borschlag gebracht worden. So empfiehlt Reichardt uf Grund einiger Laboratoriumsversuche, Brom, statt Chlor, zu verwenden, ohne at baburch fur die größere Praxis ein wesentlicher Bortheil erreicht wird, wohl ber alle die Nachtheile zum Borschein kommen, welche die Anwendung flussigen Broms in größerer Menge für die Arbeiter bietet.

Auf bem von Schönbein erkannten Berhalten ber Ueberornbe bes Bleies und Bismuths, unter Abgabe von Sauerstoff gelbes Blutlaugensalz in rothes umzuwanveln, ift von demfelben das Wismuthüberoryd empfohlen worden, von welchem man eine hinreichende Menge in eine siebende Lösung von gelbem Blutlaugensalz einträgt, wobei sich Raliumoryd bilbet und Wismuthoryd abscheidet. freies Rali in wässeriger lösung auf rothes Blutlaugensalz wieder ruckildend wirkt, so muß man während der Einwirtung des Ueberoryds auf die Flussigkeit einen Strom Rohlenfäuregas burch die lettere leiten. Hierbei werden 74 bis 75 Proc. bes angewendeten Blutlaugensalzes an rothem Salze erzielt. Das abgeschiebene Bismuthoryd läßt sich mit Leichtigkeit wieder in lleberoryd umwandeln, um den Proces von Neuem zu führen.

Bei Anwendung von Bleiüberoryd scheidet sich nach dem obigen Verfahren bas Blei als kohlensaures Salz wieder ab, welches indeg nicht minder leicht, wie bas reine Bleioryd, in Ueberoryd ungewandelt werden fann, indem man dasselbe mit Chlorfalklösung längere Zeit in Berührung läßt, ober wenn man dasselbe, bei gleichzeitiger Anwesenheit von Aegnatron= oder Aegfalilösung, der Einwirkung eines langfamen Chlorftroms aussett. Letterer Umstand, die Anwendung des Chlore ale Mittel zur Berftellung ber genannten Metallüberorybe, läßt das ganze Berfahren als einen Umweg erscheinen. Man übersetzt das Chlor, welches allemal wirken muß, in Ueberornd ober Dzon. Wenn baber bas Chlor als solches birect jur Anwendung gelangen fann, ohne die Ausbeute wesentlich zu vermindern, so liegt es sehr nabe, daß der Praktiker diesem Oxydationsmittel, als dem billigsten,

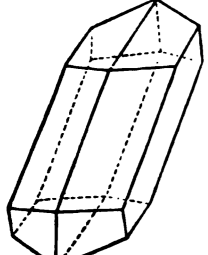


befannt, daß eine Fabrit eristirt, welche rothes Blutlaugenfalz nach ber Schönbein'schen Methobe mit

Bortheil barftellt.

Das rothe Blutlaugenfalz ift frei von Krystall= waffer und troftallisirt in monoflinischen Säulen (Fig. 38) mit orthodiagonalen Enbflächen, in welchen sich die Arenlängen verhalten = 0,7457 : 1 : 0,5985.

Ein Theil Salz forbert 38 Theile kaltes Wasser jur Lösung; lettere wirft auf niedere Orybationsstufen als Orybationsmittel; mit ätzender Ralilojung getocht,



entwickelt sich Sauerstoff. Dem Lichte ausgesetzt, zersetzt sich bas Salz min Le Reduction zu gelbem Blutlaugensalz hauptsächlich, wenn es sich in Lösung besinder und wenn diese erwärmt wird. Beim Eindampfen der Mutterlaugen zur Erzistung weiterer Krystallisationen bildet sich daher stets gelbes Blutlaugensalz mit der Fabrikant erkennt an dem Auftreten eines Niederschlages von atlasglänzend sollzblättchen, welche aus gelbem Blutlaugensalz bestehen, den Punkt, bei dem die Laugen nicht mehr im Stande sind, Krystalle von rothem Salz zu liesern. Mit Wetalllösungen bilden sich Niederschläge, in welchen das Kalium durch Metal wertreten ist, mit Eisenorydlösungen entsteht eine gründraune Färdung; mit Oryhadellösungen erzeugt sich Turnbulls Blau (siehe Berliner Blau).

Chankalium.

Des gelben Blutlaugensalzes bedient man sich ferner, um bas in ber Galventechnif in bedeutenden Maffen verwendete Chanfalium zu bereiten. wird nach der Borschrift Liebig's in folgender Weise am vortheilhaftesten ber gestellt: 8 Theile gelbes Blutlaugensalz werden zu einem feinen Pulver zerrieben, in einem eisernen Gefäße über mäßigem Kohlenfeuer vollkommen ausgetrodnet und bann mit 3 Theilen reinem kohlensaurem Kali ober mit 21/2 Theilen reiner wasserfreier Goda gemischt; bas Gemenge wird löffelweise in einen schwach with glühenben hessischen Schmelztiegel ober gußeisernen Tiegel eingetragen und lettem fo lange im Feuer gelassen, bis Alles fließt und ein hineingetauchter Glasses ober eiserner Spatel sich mit einer klaren Flüssigkeit überzieht, die beim Erkalter zu einer schneeweißen, nicht mehr gelben Masse erstarrt. Wenn biefer Zeitpunk eingetreten ist, hebt man den Tiegel aus den Kohlen, hält ihn noch einige Minutes über dem Feuer, damit die in der flüssigen Masse herumschwimmenden schwärzlicher Floden zu Boben sinken, ohne daß jedoch dieselbe erstarrt, gießt sie von ben Bobensage in ein blankes eisernes Geschirr klar ab, schlägt sie sogleich nach ein getretenem Erstarren in kleinere Stude und hebt die Ausbeute, welche 6 bit 7 Theile beträgt, in einem gut verschloffenen Befäße auf.

Nach Wittstein tritt der Sauerstoff von der Hälfte des Kalis aus der Pottasche an die Hälfte Chan des Cyaneisens und bildet Chansaure, welche sich mit
der anderen Hälfte Kali zu chansaurem Kali vereinigt; das entstandene Kalim
geht an die andere Hälfte Chan des Chaneisens, bildet Chankalium, das Gie scheidet sich metallisch aus und die Kohlensäure entweicht theilweise, denn ein großen
Theil derselben wird von einem Theile Chankalium ihres Sauerstoffs theilweise
oder gänzlich beraubt und in Folge dessen Kohlenorydgas gebildet und Kohlenstoffeisen abgeschieden, so daß Wittstein das auf diese Weise erhaltene Schnele
product als eine Verbindung von 7 Molekülen Chankalium und 3 Molekülen chansaurem Kali betrachtet. Unstreitig begünstigt auch der Einfluß des atmosphärischen
Sauerstoffes die Bildung von chansaurem Kali, so daß die Menge desselben, je
nach der Dauer des Schmelzprocesses, als eine variabele erscheinen muß. Da aber
nun die Anwesenheit besselben den Handelswerth des Chankaliums herabbrildt, so

erscheint es wünschenswerth, die Bildung desselben während des Schmelzprocesses möglichst verhindert oder beseitigt zu wissen. Ein Mittel dazu bietet uns under dingt die thierische Rohle, welche die Reduction des Kaliums begünstigt, die Oxydation desselben verhindert und die Einwirtung des atmosphärischen Sauerstosses abhält. Aus dem Grunde möchte der Borschlag, das obige Salzgemisch mit 1 dis 2 Theilen thierischer Rohle, oder 3 Theilen Hornspänen zu mischen und in den Tiegel einzutragen, Berlicksichtigung verdienen, da voraussichtlich das Product ein reineres und verwerthbareres sein muß.

Ein Theil der geschmolzenen Masse bleibt im Tiegel hängen. Um diese nicht zu verlieren, lauge man denselben mit kaltem Wasser aus, filtrire möglichst schnell und benutze die Solution zur Darstellung der in der Galvanotechnik verwendbaren Chandoppelsalze.

Das nach obiger Methobe angefertigte Chankalium bildet weiße, seste und auf dem Bruche krystallinische Stücke, welche, sobald man statt Pottasche reine Soda anwendete, auch Channatrium enthalten, bessen Wirksamkeit der des Kaliumssalzes völlig gleichkommt. An der Luft zerfließt das Chankalium unter Zersetung und Entwicklung von Chanwasserstoff und kohlensaurem Ammoniak, während im Rücksande kohlensaures Kali bleibt; letzteres Gas rührt von der Zersetung des chansauren Salzes her. Die wässerige Lösung färbt sich, in geschlossenen Gesäßen ausbewahrt, braun und setzt eine kohlige Masse ab. Schwärzliche Punkte in dem Salze rühren von metallischem Eisen oder Kohle her; ein röthliches Ansehen deutet auf Schweselalkalien, welche durch Reduction der die Pottasche oder Soda verunreinigenden schweselsauren Salze entstanden sind; eine Kupserlösung darf durch die Lösung des Salzes nicht roth gefällt werden, sonst ist unzersetzes Blutlangensalz vorhanden.

Das im Wege bes Schmelzverfahrens bargestellte Chankalium ist in sehr vielen Fällen sehr geringwerthig. Dem Berfasser ist solches, völlig weißes, also bem äußeren Ansehen nach gutes Chankalium vorgekommen, welches nicht über 40 Procent reines Cyankalium enthielt. Um jedoch folches barzustellen, welches reiner ist und sich bann zumal für galvanoplastische Arbeiten besonders empfiehlt, giebt Rrafft folgende Borschrift: 2 Theile trodnes Aepfali, 4 Aequivalent Wasser enthaltend, werden in 10 Theilen 90gräbigem Spiritus (Sprit) gelöst und in diese Löfung Cyanwasserstoffsaure geleitet, welche man durch Destillation von 4 Theilen gelben Blutlaugensalzes mit einem Gemisch von 3 Theilen englischer Schwefelfäure und 7 Theilen Wasser erhält. Das Cyankalium fällt bann in Form eines weißen Arpstallmehles zu Boden. Man filtrirt von diesem den Alkohol ab, spillt 2 bis 3 mal mit 90grabigem Spiritus nach, preßt und trodnet bas Salz langfam aber möglichst bei allmälig steigender, hoher Temperatur. Das scharf getrodnete Salz bringt man portionsweise in einen bedeckten blanken, rothglühenden Eisentiegel und schmilzt baffelbe bis zum masserhellen Fluß. Das ausgegossene, erstarrte Salz erscheint weiß, durchscheinend und soll, wenn die Schmelzung vorsichtig erfolgte, 99 Proc. reines Chankalium enthalten. Die alkoholischen Filtrate, wie fie bei obigem Berfahren resultiren, werben burch Destillation rectificirt.

Fabrikation von Pariser und Berliner Blau.

Die Darstellung des Berliner Blaues, welche, wie schon im geschichtlichen Theile des vorigen Abschnittes mitgetheilt wurde, alter ift, als die Erzeugung von Blutlaugenfalz, das jest als Grundlage obigen Fabrikationszweiges dient, macht es sich zur Aufgabe, das Eisenchanürchanid ober Ferrochaneisen in größerem Magstabe so barzustellen, daß es in seiner reinsten Beschaffenheit und von tiefblauer, auf dem Bruche kupferrother Farbe als Pariser Blau, in seinen helleren Sorten, durch Bermischung des letteren mit weißen Körperfarben dargestellt, els Berliner Blau, Neublau, Waschblau, Mineralblau u. f. w. Berwendung findet.

Die in Wasser unlösliche Verbindung von Gisen und Chan, welche bas reine Blau bilbet, entsteht am einfachsten durch Wechselwirkung von Blutlaugenfale und Eisenornbfalz-Lösungen in Verhältnissen, welche eine vollständige Umsetzung beiber Berbindungen ermöglichen; und es lehrt die Erfahrung, daß bas Probact einen um so intensiveren reinen Farbenton besitzt, aus je verdünnteren Lösungen beiber Salze es erhalten, je vollständiger es ausgewaschen und je vorsichtiger und schärfer es getrodnet worben ist.

Die Durchführung des chemischen Theiles der Fabrikation, auf welche es zunächst in der Hauptsache ankommt, wird aber complicirt durch den Umstand, daß Eisenorydsalze in solchen Mengen und solcher Reinheit, wie sie die Fabrikation beansprucht, nur mit verhältnigmäßig hohen Rosten zu beschaffen sind und ber Fabrikant baher gezwungen ist, den Gisenvitriol, schweselsaures Gisenorydul, in den Betrieb zu ziehen, welcher hinreichend rein und preiswürdig zu erlangen ift, aber an und für sich mit Blutlaugensalzlösungen tein Blau liefert, sondern eine Reihe von Zwischenoperationen erforderlich macht, welche erst die vollständige Erzeugung hinreichender Mengen Parifer Blaues ermöglichen.

Dieser Umstand wird die Beranlassung, die Farbenerzeugung durch zwei einander folgende Operationen burchzuführen, die sonst, bei Anwendung von Eisenoxydsalzen, in einer Arbeit zusammenfielen.

In dieser Beziehung lassen sich zwei verschiedene Fabrikationsmethoden unterscheiden. Die eine, ältere und am meisten vertreten, scheidet unter Zuführung von Blutlaugensalzlösung zu einer solchen von Eisenvitriol einen in der Hauptsache aus Eisenchanklt bestehenden Niederschlag ab, welcher durch Anwendung geeigneter Oxydationsmittel zu Eisenchanklrchanid (Pariser Blau) umgewandelt wird.

Die andere führt zunächst das Eisenorydul des Eisenvitriols in Eisenoryd, das schwefelsaure Eisenorydul also in schwefelsaures Eisenoryd durch Anwendung von Oxydationsmitteln über und läßt auf die entsprechend verdünnte Lösung dieses Salzes eine solche von Blutlaugensalz einwirken, um direct Pariser Blau zu erzeugen.

Melteres Berfahren.

Fügt man eine Auflösung aus frystallisirtem von Rupfer freiem Eisenvitriol in 8 Theilen taltem Baffer und eine Auflösung von gelbem Blutlaugenfalz in 4 Theilen heißem Baffer so zu einander, daß unter Beibehaltung eines Ueberfonffes bes ersteren Salzes die Fluffigkeiten successive auf einander wirken, fo scheibet sich ein hellblauer Niederschlag ab, welcher aus 2 Aeq. Eisenchanür und 1 Meq. Raliumchanid zusammengesett ift, und alles Chan bes angewendeten Blutlangenfalzes chemisch gebunden enthält. Derfelbe scheibet sich bei längerer Ruhe vollstänbig ab, so bag die darüberstehende flare Flussigfeit, in ber Hauptsache eine Auflösung von schwefelsaurem Rali und überschüssigem Eisenvitriol, durch Bleiheber, ober an bem Fasse angebrachte, über einander stehende Ablaghahne leicht entfernt werden fann. Der mit dieser Flussigkeit noch imprägnirte Bobensat tann nun zwar burch wiederholtes Mifchen mit Baffer und Absigenlaffen von ersterer befreit werben, boch führt ein solches wiederholtes Auswaschen mit lufthaltigem Wasser jederzeit Berlufte an Chanverbindung herbei, weil nämlich durch die Einwirkung der Luft Eisenoryd erzeugt und bem entsprechend Blutlaugenfalz rudgebilbet wird, welches das sich gleichzeitig erzeugende Blau auflöst und als lösliches Blau hinwegführt. Dan thut baher beffer, bas Auswaschen nur so oft zu wiederholen, als die Rlarflussigkeit noch ungefärbt abläuft. Tritt eine Blaufärbung berselben schon bei dem ersten Waschwasser auf, so ist baburch ber Beweis geliefert, daß man mit zu geringen Mengen Eisenvitriol gearbeitet hat, und man thut gut, noch etwas von beffen Lösung bem Faginhalte zuzufügen, welcher dann ohne weitere Reinigung ber Orndation unterworfen wird.

Da die Abscheidung des Riederschlages aus der Fällslüssigkeit sehr langsam von statten geht, die Arbeit also eine zeitraubende ist, so wird derselbe in manchen Fabriken auf Seihtlichern gesammelt und mit Wasser ausgewaschen, welchem letzteren man dann mit Vortheil und zur Vermeidung von erzeugtem löslichen Blau 1/2 Proc. englische Schwefelsäure und 1 Proc. Eisenvitriol vorher zugesigt hat, aus welchem Zusatz noch der Vortheil entspringt, daß während dieses Auswaschens schon ein großer Theil des Niederschlages, ohne sich zu lösen, in Blau übergeht und dadurch an Orybationsmittel (Salpetersäure) gespart wird. Immerhin ist ein

zu lange fortgesetztes Auswaschen zu vermeiben, zumal die ablaufenden gelösten Salze die spätere Arbeit nicht beeinflussen und die letztere doch wieder ein nems und dann vollständiges Auswaschen des erzeugten Blaues einschließt.

Die Oxybation der Eisenchanverbindung, welche durch die Einwirkung des Blutlaugensalzes auf den Gisenvitriol erzeugt wurde, erfolgt unter gleichzeitigen Zusatz von Salpetersäure und Schwefelsäure zu dem mit Wasser entsprechend verbunnten Breie, so daß, mahrend die erstere den Zweck hat, die Orybation zu bewirken, lettere bazu bient, bas erzeugte Gisenoryd chemisch zu binden, weil, wie fich von selbst ergiebt, der Gisenvitriol, um in schwefelsaures Gisenoryd Aberzugeben, nicht bloß die Hälfte mehr Sauerstoff braucht, als er schon besitzt, sondern auch bie Balfte mehr Schwefelsaure verlangt, um überhaupt schwefelsaures Gisenoryd p bilben, und ganz daffelbe auch in Bezug auf bas Chan gilt, welches nothwendig ist, um aus Eisenchanür bas Eisenchanib zu erzeugen, bas zur Entstehung ber Pariser Blau aus einem Theile bes ersteren sich bilbet. Die Orybationsarbeit liefert aber erst bann ein entsprechend gunftiges Resultat, wenn man zu ber Flüssigkeit, in welcher der zu orydirende Niederschlag enthalten ift, noch 1/2 ber Bitriolmenge in lösung zufügt, welche zur Erzeugung bes Nieberschlages mit ben Blutlaugenfalz in Anwendung gelangte, und hieraus ergiebt sich, daß wahren man zur Erzeugung des Niederschlages auf 100 Kilo trystallistrtes Blutlaugensch 66 bis 70 Kilo Eisenvitriol zu verwenden hatte, bei der nachherigen Orybation des ersteren noch 22 bis 23 Rilo Eisenvitriol in Lösung vorhanden sein muffen, um unter Anwendung von 21 Kilo roher Salpetersäure und 21 Rilo concentrite englischer Schwefelsäure (66° Beaumé) das Parifer Blau zu erzeugen.

Die Orydationsarbeit wird in der Weise ausgeführt, daß man zu einem Theil des in einem kupfernen Kessel besindlichen, mit entsprechenden Mengen Eisenvitriollösung vermischten Niederschlages, welcher vorher schwach angewärmt wird, abwechselnd in Portionen von 1/2 bis 1 Kilo Salpetersäure und Schweselsäure zusügt, letztere, die Schweselsäure, jedoch vorher durch Eingießen in ihr gleiches Gewicht Wasser, entsprechend verdünnt, um ein lästiges und gefährliches Spritzen der Flüssigkeit zu vermeiden, und das Ganze dann vorsichtig erwärmt, bis die Entwickelung von salpetrissauren Dämpsen beendet ist. Diese Arbeit wiederschlisch so oft als Portionen des vertheilten Niederschlaftes in den Kessel zur Opp

dation gebracht werben.

Die Flüssigkeiten, in welchen die Orybation beendet, werden aus dem tupfer nen Kessel einem gemeinschaftlichen Klärbottiche zugeslihrt und hier durch Absthem-lassen des entstehenden Niederschlages und Auswaschen desselben unter wieder, holtem Zusatz reiner Wassermengen bis zum Verschwinden der sauren Reaction der Ablauswasser decantirt. Eine andere Probe, um sich von der Reinheit des ausgewaschenen Blaues zu überzeugen, ist die, daß man einen Theil der auf einem Filter gesammelten Farbe auf glattes, rein weißes, wo möglich eisenfreies Papier etwas dick aufträgt, zuerst schwächer, dann heiß trocknet und darauf den Glanz der Farbe beobachtet, welcher, bei nöthiger Reinheit des Productes, einen tiesen Aupserglanz zeigt.

Ist die Farbe so nach dreis bis viermaligem Auswaschen als rein erkannt, so wird sie filtrirt, gepreßt, in gleichförmige vierkantige Stlicke von der Dicke eines

igers geschnitten und dann getrocknet, und zwar erst bei etwa 30° C., wenn ich bie Stücke nicht mehr biegsam sind, zwischen 70° und 100° C.

Dieses letzte scharfe Trocknen erzeugt erst ben verlangten Rupserglanz, ber nach ber Reinheit ber Farbe mehr ober minder schön, aber immer etwas röther, ht violett wie der vom Indigo aussällt. Schnelles Trocknen gleich im Anfange ert zersprungene, zerdrechliche Waare und ist von keinem verschönernden Einsse. Bis dieser Rupserglanz noch sichtbar ist, kann man einen Zusatz weißer rper, meist Stärke oder Sips, vornehmen, und zwar kann derselbe etwa 20 bis Proc. des fertigen Productes betragen, ehe die Bruchsarbe mattblau wird. Nur beim Stärkezusatz das zu heiße Trocknen zu vermeiden, da sonst die Stücke eine angenehme Härte erlangen. Die Mischung geschieht gewöhnlich als dünner ei auf einer Massenmühle, die getrocknete Proben keine weißen Pünktchen mehr thalten. Eigentlich ist es nicht ganz gerathen, die Mischung sehr lange naß zu ihlen, denn es entgeht die Stärke, wenn auch der Dextrindildung, so doch nicht er Art Reisterbildung, durch welche nachher die Stücke hart und schwer zerreibz werden.

Hier ist es am Plaze, auf den für die Analyse wichtigen Umstand hinzusisen, daß sich beim Rochen einer solchen Farbe mit Wasser Stärke und Berliners un gegenseitig zersezen, so daß die eingetrocknete Flüssigkeit nur einen gummistigen, schwarzgrünen Rückstand hinterläßt. Diese Beobachtung wurde zuerst n Herrn Apotheker Vincent gemacht und im polyt. Journ. Bd. I. S. 119 edsfentlicht.

Eine weitere Fortsetzung der Berdünnung mit weißen Körpern geschieht je ch Maßgabe des Preises zur Herstellung der Berliner Blausorten, die dann, wenn über den Ultramarinton hinab sind, in Mineralblau übergehen.

Doch nur diesenigen Sorten, die man zum Blauen der Leinwand zc. für wicher braucht, kann man einzig mit Stärke und zwar einem Gemisch von eizen- und Kartoffelstärke versetzen, denn die meisten werden als Delanstrichten benutzt und dafür hat die Stärke an sich zu wenig Decktraft, so daß, obe ich sie sonst sehr hübsch aussehende Producte liesert, der Farbe doch mehr Körper zeben werden muß, und es stehen sür diese Anwendung Gips, Schwerspath und son zur Auswahl. Schwerspath und Thon sind jedoch seltener in Anwendung, am sie liesern ein sehr hartes, schwerses, obgleich gut deckendes Product und es mmt auch besonders der Thon sehr viel Farbstoff auf, ganz abgesehen davon, fein etwaiger Eisengehalt schäblich wirkt und ihn sogar ganz unbrauchbar achen kann. Am häusigsten verwendet man als Versatmittel ein Gemisch, in m Gips die Hälfte, Kartoffels und Weizenstärke je ein Viertel bilden.

Erwähnenswerth ist hier, daß das Pariser Blau en pate, wie es vom Filter ir Berwendung für Berliner Blau und Chromgrün genommen wird, meist nur weit abtropft, daß es einen Trockengehalt von ½ oder 16½ Proc. zeigt; dann es auch in Bezug auf die Consistenz noch am gleichmäßigsten. Wichtig ist diese ahl sür Berechnung der Mischungsantheile sür die verschiedenen Sorten und sonders bei der Calculation derselben, sür welche man immer einen Mittelwerth inehmen muß.

Die Berliner Blausorten haben nieist Gehalte von 20 bis 50 Proc. an tred nem Pariser Blau, während der Gehalt daran bei Mineralblau nur etwa bis 10 Proc. steigt.

Dieses lettere beansprucht eine besondere Feinheit des Bersatmittels, und frisch gefällte weiße Niederschläge, z. B. Blanc six (schweselsaurer Barit) ober se genannter Bleisatz (schweselsaures Blei), aus Bleizucker und Alaun entstanden, eignen sich in der Beziehung am besten, wenn auch die Farbe sehr schwer wirt; ein dazu verwendbarer Thon oder Gips müßte vorzüglich sein und weiß sein.

Außer der rein blauen Miance hat man nun auch noch eine andere, mehr ind Biolett streichende, die sich auf zweierlei Weise erreichen läßt. Entweder kann man sehr verdünnt fällen, wodurch man einen feiner vertheilten Niederschlag erhält, der dann zwar etwas heller, aber viel reiner blauviolett ist, oder man benut die von Monthiers gemachte Entdeckung, daß das Berliner Blau mit Ammonies

eine beständige Berbindung eingeht, die einen Stich ins Biolette zeigt.

Bekannt war es zwar schon in der Wollfärberei, daß das sogenannte Kaliblau auf dem seuchten Stoffe, in Ammoniakdämpse gebracht, einen schöneren Ebster annimmt; allein nicht lange erst wird der Farbekörper selbst und zwar unter dem Namen Blou de France oder Louisenblau verkauft. Seine Zusammensetzung entspricht einem Gemisch von 1 Aequivalent Ferrochaneisen (Pariser Blau), 3 Aequivalent Ammoniak und 6 bis 9 Aequivalent Wasser. Seine hauptsächlichken Eigenschaften sind, daß es sich in weinsaurem Ammoniak nicht löst, gegen die Einwirkung von Wärme und verdünnten Säuren widerstandssähiger ist, als das Periser Blau.

Das eigentliche Louisenblau ist ein feines Berliner Blau, das man nach dem Mischen mit höchstens 1 Proc., des Gehaltes an Berliner Blau, an Salmiakgeift versetzt und dann mit Auswaschen und Pressen verfährt, wie oben angegeben.

Man ersieht aus dem bisher Mitgetheilten, daß die Darstellung von Pariser Blau nach dem älteren Bersahren eine Reihe von kleinen Praktiken einschließt, derm Werth in jedem einzelnen Falle der Darstellungsmethode wechselt, weil, je uach den Concentrationsverhältnissen der Lösungen, welche auf einander wirken, nach den Temperaturen, bei welchen man arbeitet, und nach den Mengenverhältnissen der Materialien, die man anwendet, ganz verschiedenartig verlaufende Zersezungswergänge und verschiedenartig zusammengesetzte Producte zum Vorschein kommen, welche in der Lösung der Hauptaufgabe, der Darstellung eines schönen Farbentones, zusammenlaufen.

Dieser Umstand wurde Veranlassung, wenigstens dahin zu streben, den chemischen Vorgang der Farbenerzeugung derartig zu sixiren, daß derselbe sich nicht, wie bei dem vorigen Verfahren, in wechselnden Verhältnissen, sondern nach bestimmten klaren Regeln gestalte, und aus diesem Bestreben hat sich nun:

Das neuere Verfahren

der Pariser Blaufabrikation herausgebildet, welches in rationeller Beise zunächst die Herstellung der Lösung eines Eisenopphialzes im Auge hat, um aus dieser

nach einfachen stöchiometrischen Verhältnissen mittelst Blutlaugensalzlösung eine stets gleichbleibende, gute Nüance von Pariser Blau zu gewinnen.

Da bei dieser Operation der Ausgangspunkt die Unwandlung von schwefelssaurem Eisenorydul (Eisenvitriol) in schwefelsaures Eisenoryd ist, so erhellt, daß die Oxydationsarbeit, welche nach dem älteren Verfahren als zweite Arbeit auftrat, hier zur ersten wird.

Der Eisenvitriol muß auch hierbei, wie im ersten Versahren, frei von Kupfervitriol sein, weil er sonst mißfarbige Producte liefert. Um denselben von etwaigem Rupsergehalte zu befreien, taucht man in dessen durch Filtration geklärte Lösung, welche ungefähr 1 Proc. freie Schwefelsäure enthält, Eisenstäbe, welche während mehrstündigen Berweilens in der Vitriollösung die Abscheidung von seinvertheiltem Rupser (Cementtupser) veranlassen. Die in der achtsachen Menge kalten Wassers erfolgte Ausschung des Eisenvitriols muß klar meergrün gefärbt erscheinen.

Bu ber Auflösung von 100 kg Eisenvitriol in 8 hl falten Wasser fügt man bann 18 bie 20 kg englische Schwefelfaure (66" Beaume) unter fortwährenbem Umrühren ber Flussigkeit portionenweise zu und gießt nun, während man die heiße Flussigkeit durch Dampf weiter erwärmt, in kleinen Portionen so lange robe Salpeterfaure (Scheibewasser) zu, bis eine Probe ber ersteren, mit einer Auflösung von rothem Blutlaugensalz versett, sich nicht mehr blau färbt; die Menge derselben beträgt 12 bis 15 kg (41° Beaumé). Ift ber Salpeterfaurezusat, welcher in einem gut ventilirten Raume geschehen muß, um die Arbeiter vor dem schädlichen Einfluß giftiger Dampfe zu schützen, beenbet, so wird die Flussigfeit erkalten gelassen und bann eine heiße Auflösung von 114 kg Blutlaugensalz in 5 hl Wasfer zugefügt, bas Ganze gehörig genischt und nun 24 bis 36 Stunden sich selbst Der sich bei dieser Arbeit erzeugende Niederschlag wird, wie oben bei ber Gewinnung des Pariser Blau angegeben, decantirt, mehrere Mal ausgewaschen und, follte berfelbe in feinem Farbenton nicht ben gewünschten Aupferglang liefern, bas lette Baschwasser mit 1/2 Proc. startem Salmiakgeist gemischt angewendet, welcher die letten Spuren von Säure entzieht und den Farbenton vertieft.

Sollte die Lage der Fabrik den Bezug von rauchender Salzsäure verhältniß= mäßig billiger erscheinen lassen, als den der englischen Schweselsäure, so kann auch erstere statt letzterer zur Eisenvitriollösung gesetzt werden; dann wendet man statt 20 kg englischer Schweselsäure 80 kg rauchende Salzsäure von 20° Beaunic an und verfährt sonst wie oben angegeben. Hierbei erzeugt sich in der Vitriolslösung nach der Oxydation ein Gemisch von schweselsaurem Eisenoryd und Eisenschlorid, welches, durch Blutlaugensalzlösung zersetzt, die gleichen Mengen Pariser Blau liesert.

vitrioles Eisenorydhydrat als Brauneisenstein oder Raseneisenstein billig zu haben sind, sich diese bei sonst entsprechend hohem Eisengehalte nach vorheriger Zerkleisnerung durch entsprechende Behandlung mit rauchender Salzsäure direct in Eisenschloridlösung überführen lassen, und daß ein Zusatz von entsprechend geringen Mengen Salpetersäure nur dann erfolgt, wenn durch eine vorhergehende Probe durch Zusatz von rother Blutlaugensalzlösung zu etwas der Flüssigseit das Auf-

treten einer blauen Färbung das Vorhandensein von Eisenchlorur anzeigt, dieses also noch in Chlorid überzuführen für nöthig erscheint.

Lösliches Berliner Blau.

Schon oben wurde darauf hingewiesen, daß bei unzureichender Gegenwent von Eisensalzen durch die Einwirkung von Blutlaugensalz auf die Lösung der letteren sich sehr leicht in Wasser lösliches Berliner Blau vilde. Der Grund hierstrift in dem Umstande zu suchen, daß das Blutlaugensalz mit dem Ferrocyaneisen (Pariser Blau) sehr leicht lösliche Berbindungen eingeht, denn fügt man zu einer Blutlaugensalzsöfung eine solche von Eisenchlorid oder anderen Eisenorphsalzen, se entsteht anfangs eine blaue Lösung und nach mehr Zusat der Eisenlösung ein voluminöser Niederschlag, welcher, nach Entsernung der Salzlösung durch Filtration, in Wasser löslich ist, aber durch andere chemisch indifferente Salze (Glaubersalz, schweselsaues Ammoniat) wieder aus dieser Lösung verdrängt wird. Letters Berhalten, das Ausscheiden des Farbstoffes durch Salzlösungen, bietet nun ein bequemes Mittel zur Gewinnung desselsen.

Briide, welcher sich mit bem Gegenstande besonders beschäftigte, gog von einer stark verdünnten Gisenchloridlösung nur so viel in eine concentrirte Lösung von Blutlaugenfalz, daß das Gewicht des verwendeten Eisenchlorids 1/10 bis 1/9 des Gewichtes vom verwendeten Blutlaugensalz betrug. Nachdem der Niederschlag, welcher entstanden, sich abgesetzt hatte, wurde er auf einen leinenen Spitbeutel gebracht und, was farbig burchlief, so lange auf den Beutel zurückgegossen, bis eine klare, gelbe Flüssigkeit abtropfte. Nachdem auf diese Weise der ganze Niederschleg gesammelt war, wurde er so lange mit wenig Baffer gewaschen, bis daffelbe anfing, sich start blau zu färben. Dann wurde kein neues mehr aufgegoffen, man wartete ab, bis Alles abgetropft war und schlug bann ben Spitbeutel mit seinem Inhalte in Lagen von ordinärem Fließpapier, damit dies weitere Flussigkeit auf sauge. Nachdem man das Papier noch ein= ober zweimal gewechselt und die Masse hinreichend Consistenz erlangt hatte, wurde sie sammt dem Spisbeutel in Flief papier gewickelt, in eine starke Schraubenpresse gebracht, abgepreßt und hierauf, in Stude zerbrochen, an der Luft getrodnet. Sodanu wurde die Maffe in wenig Wasser wieder aufgelöst, von etwa vorhandenem unlöslichen Blau durch Filtration getrennt und aus dem Filtrat das lösliche Blau durch eine concentrirte Lösung von schwefelsaurem Natron (Glaubersalz) ausgefällt. Der hierbei sich abscheibende Niederschlag wurde dann wieder auf einen Spisbeutel gebracht, mit Waffer bis zum Eintritt einer Blaufärbung des letteren ausgewaschen und dann der Inhalt des Spitbeutels, wie oben angegeben, behandelt. Der an der Luft getrodnete Niederschlag ift, dem äußeren Ansehen nach, dem Pariser Blau sehr ähnlich, nur etwas weicher und zerreiblicher, und löst sich im Wasser sofort und ohne Erwärmung ber Flüssigfeit auf.

Turnbull's Blau.

Diese Farbe wird erzeugt, indem man eine Auflösung von rothem Blut-laugensalz zu einer Eisenvitriollösung fügt. Sie kommt im äußeren Ansehen dem Pariser Blau nahe, ist aber in den Herstellungskosten zu theuer, um mit letzterem zu concurriren. Fügt man die Lösung von Eisenvitriol zu einer concentrirten Lösung von rothem Blutlaugensalz, so wird auch hier ein lösliches Blau erzeugt, welches dem oben geschilderten sich gleich verhält. In den Wollsärbereien wird durch Zersetzung des als Beize angewendeten rothen Blutlaugensalzes mittelst Schweselsäure ein blaner Farbeton erzeugt, der, dem Bleu de France ähnlich, Turnbull's Blan ist.

Die Fabrikation von Ammoniaksalzen.

Ueberall, wo in der Berwerthung thierischer Abfallstoffe zu irgend welchem technischen Zwecke eine Berkohlung der letzteren stattfindet, haben wir es mit Duellen von Ammoniak zu thun, und in allen mit dem Berkohlungsproces thierischer Materien sich beschäftigenden Fabriken wird die Darstellung von Ammoniaksalzen als ein oft wenig prositabler Nebenzweig betrieben.

Dieser letztere Umstand ist durch die Concurrenz bedingt, welche der Ammoniakindustrie in den reichen Ammoniakströmen erwächst, die aus den Verkohlungs

gasen der Steinkohlen im reichlichsten Mage hervorgeben.

Die Methode, welche sich die Fixirung des in den slüssigen und gassörmigen Berkohlungsproducten der sossieln Brennstoffe enthaltenen Ammoniaks zur Anfgabe machen, drängen an Bedeutung und Zahl diejenigen, welche den Berkohlungsproces thierischer Abfälle im Auge haben, so sehr in den Hintergrund, daß eine Besprechung der Fabrikationsmethoden der Ammoniakverbindungen nur mit Herbeiziehung der Leuchtgass oder Coaksfabrikation noch hervorragendes Interesse bieten kann.

Aus diesem Grunde werden in Folgendem zunächst zur Ergänzung der vorher besprochenen Industriezweige die Verfahrungsweisen hervorgehoben werden, welche zur Erzielung von Ammoniat oder Ammoniaksalzen unter gleichzeitiger Ausübung der ersteren gehandhabt werden, und an diese sich anhangsweise die Berwerthung der Theerwasser behufs Darstellung von Ammoniaksalzen aus diesen in kurzen Stizen anreihen.

Ammoniaksalze aus thierischen Abfällen.

Der bis jetzt gebräuchlichen Verfahrungsweisen, die Verkohlung der zur Blutslaugensalzsabrikation verwendeten thierischen Abfälle, ist schon in der Einleitung zum Blutlaugensalzsabrikationsproceß in so aussührlicher Weise Erwähnung geschehen,

daß hier nur noch die Berwerthung der Destillationsproducte und unter diesen hauptsächlich der ammoniakalischen Theerwasser und des rohen, sesten, kohlensauren Ammoniaks zu besprechen übrig bleibt.

Aus dem oben über die Darstellung des Blutlaugensalzes Mitgetheilten ergab sich, daß der Fabrikant zur Erzielung günstigerer Productionsverhältnisse sich des Berkohlungsprocesses der Rohstosse nicht ganz entschlagen kann. Während ihm bei Berwendung der Thierkohle zum Schmelzprocess der ganze Sticksoff dersselben in dem zu erzielenden Blutlaugensalze auch dann noch garantirt ist, wenn er, wie dies nur zu häusig der Fall, mit wenig gelibten Arbeitern, oder mit nicht ganz normal construirten Ofeneinrichtungen zu sabriciren gezwungen ist, sieht er sich bei Anwendung der Rohstosse in Substanz, selbst dei deren vollkommener Trockenheit, genöthigt, die auszusührenden Schmelzoperationen auf das Genaueste zu überwachen und kann, da ja nach Art der Schmelzung und deren Berlauf immer andere Resultate hervorgehen müssen, sich nur schwer eine Calculaztion machen.

Die bei der Verkohlung resultirenden ammoniakalischen Flussigkeiten, wie sie sich in dem Condensator e hinter den Verkohlungsgefäßen (Fig. 26) absehen, werden zeitweilig und um so häusiger abgelassen, je feuchter die Rohmaterialien angewendet wurden.

Die Mengen der in der Flüssigkeit gelösten flüchtigen Ammoniakverbindungen sind sehr variirend, je nach der Temperatur, bei welcher ihre Condensation stattsfindet, und je nach der Qualität der Rohmaterialien.

Die über bem Hirschhornspiritus, so heißt dieses Theerwasser, abgeschies bene Theermasse wird durch Abschöpfen getrennt und entweder zur Darstellung des Oleum animale Dippelii (Dippel's Thieröl) durch Destillation in Glass retorten verwendet, oder für sich hin und wieder als Oleum cornu corvi (Hirschschornöl, Franzosenöl) vertauft, oder endlich mit dem Brennmaterial gemischt unter den Berkohlungskesseln verdrannt. Sie hinterläßt bei ihrer Testillation eine Asphaltmasse, welche in Leinöl gelöst oder für sich geschmolzen zum Austrich auf Eisen, Stein und Holz verwendet wird.

Das ammoniakalische Theerwasser, hauptsächlich kohlensaures Ammoniak in Lösung enthaltend, kann für sich mit verdünnter Salzsäure ober Schweselsäure neutralisirt werden, wobei sich dann gewöhnlich der suspendirte oder gelöste Theer in loderen, schwammigen Floden auf der Oberstäche der Salzlösungen abscheidet. Aus lezteren werden dann durch Arnstallisation die festen Salze gewonnen und durch Sublimation oder Umkrystallisiren auf reinere Ammoniaksalze verarbeitet.

In Phosphor- und Anochenleimfabriken, sofern diese neben der Blutlangensalzsabrikation bestehen, werden sie entweder zur Abscheidung des in Salzsäure gelösten phosphorsauren Kalkes oder zur Berwerthung der bei der Abscheidung des letzteren durch Aexkalk erzielten Chlorcalciumlösung verwendet.

Berfahren nach Gentele.

Gentele hat zuerst auf diese Umsetzungprocesse, wie sie in den Etablissements, wo man Phosphor und Blutlaugensalz gleichzeitig fabricirt, schon lange gehand-

habt werben, aufmerksam gemacht und in denselben ein vortreffliches Mittel der vollständigsten Ausbeutung der Knochen unter Beseitigung des Brennprocesses kennen gelehrt.

Durch Extraction frischer, gereinigter Knochen mit verdünnter Salzsäure resultirt, wie oben aussührlich erörtert worden, eine Aussösung von saurem phosphorsauren Kalt und Chlorcalcium, welche nun entweder für sich in Thonpsaumen mit Oberseuerung concentrirt werden, oder durch Neutralisationsmittel wieder in unlöslichen neutralen phosphorsauren Kalt übergeführt werden kann. Lesterer Umwandlungsproces kann unter gleichzeitiger Benutzung der Auslösung des roben kohlensauren Ammoniaks in zweisacher Weise bewerkstelligt werden:

1. Man fügt von dieser so lange zu der salzsauren Knochenlösung, bis schwach alkalische Reaction der Flüssigkeit eingetreten ist; dabei scheibet sich unter Entwickelung von Kohlensäure ein bräunlicher Niederschlag von phosphorsauren

Ralf ab, während Chlorammonium (Salmiak) in Lösung bleibt.

Die über dem sich in schleimigen Flocken abscheidenden Niederschlage stehende Salmiaklösung ist wasserhell, aber sehr verdünnt und führt bei ihrer Verdampfung einige später zu erwähnende Uebelstände mit sich, welche durch das zweite Versahren gänzlich gehoben werden.

2. Man setzt zu der salzsauren Knochenlösung möglichst fein vertheilt Kalkmilch so lange unter lebhaftem Umrühren mit einem großen Holzspatel, bis die über dem sich abscheidenden Niederschlage von neutralem phosphorsaum Kalk befindliche Flüssigkeit nur noch schwach sauer reagirt und eine absiltrink Probe derselben mit Aezammoniak nur noch einen schwachen Niederschlag giekt, vermeidet aber jeden Ueberschuß von Kalk. Hierbei resultirt eine Lösung von Chlorcalcium und ein Niederschlag von neutralem phosphorsauren Kalk.

· Ein Ueberschuß von Kalkmilch vermehrt unnöthiger Weise den Niederschles, verunreinigt ihn und macht seine Anwendung zur Phosphorfabrikation in Folge des mit seiner Zersetzung verbundenen Mehrauswandes von Schwefelsäure schwie

rig, oft unmöglich.

Die nach 1. erhaltene Salmiaklösung ist sehr verdünnt und läßt sich in eisernen Pfannen nur sehr schwierig concentriren. Man beobachtet nämlich während des Berdampfungsprocesses solcher schwachen Salmiaklösungen in eiserner Schalen eine fortwährende Ammoniakentwickelung unter gleichzeitiger Lösung eines äquivalenten Antheils von Eisen. Die erhaltene Lauge bildet eine Doppelsalzlösung von Eisenchlorürchloranmonium, aus welcher sich die letzten Antheile Eisen orndul nur sehr schwierig entsernen lassen und durch dessen Eisengehalt stets eisen haltiger Salmiak bei der späteren Sublimation resultirt.

Aus dem Grunde empsiehlt Gentele, die nach 2. erhaltenen Chlorcalcinms laugen zu concentriren. Lettere greifen während ihrer Berdampfung die Eisenschalen nicht an und werden daher, nachdem sie mit 10° B. von den Präcipites tionsgefäßen abgezogen worden sind, in eisernen Kesseln auf 20° B. verdampft und noch heiß mit dem Hirschhornspiritus bis zur völligen Abscheidung des tohlensauren Kaltes versetzt. Geschicht dieser Umsetzungsproces in der Kälte, so bleibt ein Theil des Kaltes in Lösung und verunreinigt den Salmiak.

Die durch Fällung des phosphorsauren Kalkes aus der salzsauren Knochen

lösung resultirenden Niederschläge müssen auf den Präcipitationsgefäßen durch fleißiges Answaschen von den anhängenden löslichen Salztheilen möglichst befreit werden, was in der Weise bewerkstelligt wird, daß man, nachdem die ersten klaren Laugen durch Hebert abgezogen, oder durch an den Gefäßen angedrachte über einander stehende Holzhähne abgelassen worden sind, den dünnen Brei von phosphorsaurem Kalk mit seinem nahezu gleichen Bolumen Wasser übergießt, gut umrührt und nun die milchige Flüssigkeit 12 bis 20 Stunden sich selbst überläßt; der Kalkniederschlag setz sich in dieser Zeit völlig ab und die darüberstehende verdünnte Lauge wird zu den Abdampssannen gedracht; durch ein wiederholtes Auswaschen in dieser Weise, die die abgezogene Flüssigkeit am Ardometer 00 zeigt, wird der phosphorsaure Kalk rein, während die schwächsten Laugen zu dem Ausslaugen frischer Knochen mit Salzsaure gemischt verwendet werden.

Der völlig ausgelaugte Kalkbrei wird am besten in Bottiche von porösem Sandstein gebracht, in welchen er nach und nach zu einer plastischen Masse ersstarrt, welche an der Luft getrocknet und durch Calcination filt die Zersetzung mit Schwefelsäure vorbereitet wird.

Bei der Zersetzung der durch Verdampfung auf 20° B. gebrachten Chlorcalciumlauge mittelst Hirschhornspiritus resultirt gewöhnlich zunächst ein dicker Niederschlag, der sich aber, wenn die Fällung in der Wärme vorgenommen oder
— was noch besser ist — die ganze Masse durch eingeleiteten Wasserdampf zum Rochen gebracht wurde, als krystallinischer kohlensaurer Kalk sehr leicht zu Boden setzt und wie der abgeschiedene phosphorsaure Kalk auf dem Präcipitationsgesäße mit Wasser ausgelaugt und dann weggeworsen wird.

Die hierbei resultirenden verdunnten Salmiatlösungen werden am besten bei Seite gestellt und zur Auslaugung neuer Rieberschläge verwendet. — Binsichtlich des Berbampfungsprocesses ber concentrirten Salmiaklösungen, wie sie von bem Riederschlage des tohlensauren Raltes zuerst abgezogen werden, gilt die Borschrift, biefelben in eisernen Schalen unter lebhaftem Rochen möglichst schnell einzudampfen, bis einige Tropfen, auf einen talten Stein gebracht, beim Ertalten Arystalle absetzen; ihnen sodann einige Löffel voll gepulvertes rohes kohlensaures Ammoniat und einige Pfund thierische Kohle in Pulverform zuzusetzen und sie bann noch tochend burch einen leinenen Spitbeutel in bas Kryftallisationegefäß ju filtriren. Der Busat bes Ammoniats hat ben 3wed, das gelöste Gifen abzuscheiben, während das Rohlenpulver den Farbstoff noch etwa anhängender Theertheile zurüchält, sowie bem ganzen Rildstande ein mehr sandiges, Flitsfigkeiten ichnell ben Durchgang gestattenbes Gefüge ertheilt. Die auf dem Filtrirbeutel zuruchbleibende Thierfohle, gemischt mit dem Gisenorydulniederschlage, wird, nachbem sie ausgewaschen und die Waschslüssigkeit zu den vorher erwähnten geschüttet worden, getrodnet und zur Blutlaugenfalzfabritation mit Bortheil verwendet.

Verwerthung der Gipsrückftände von der Phosphorfabrikation bei der Fabrikation der Ammoniaksalze.

Wo, wie dies im Vorhergehenden angenommen wurde, die Extraction von Knochen in Salzsäure nicht ausgeführt wird, sondern wo die Knochen direct

gebrannt, gepulvert, dann mit Schweselsaure behandelt werden, da bilden die bei diesem Zersetzungsproceß (siehe Phosphorsabritation) zurückleibenden Gipsmengen ein dis jetzt noch nicht genug geschätztes Mittel zur Zersetzung des kohlensauren Ammonials im Hirschhornspiritus behufs der Darstellung von schweselsauren Ammonial und dessen späterer Umsetzung in Salmial. So sehr man bisweilen gegen die Anwendung des Gipses zur Bildung von schweselsaurem Ammonial gesprochen hat, so wenig dürste gerade hier davon völlig abzusehen sein. Es ist nicht zu leugnen, daß das Pulvern und Beuteln des rohen, ungebrannten Gipses Kröse und Materialauswand beansprucht und derselbe nur in großem Ueberschuß zugesetzt völlige Zersetzung des kohlensauren Ammonials bedingt, also das Versahren vertheuert. Aus dem Grunde möchte auch seine Anwendung nur in den wenigsten Salmialfabriten Sebrauch sinden.

Ein anderes Verhältniß findet aber bei den Gipsruchtanden der Knochenlaugen statt; hier haben wir es mit einem fein zertheilten, sehr billigen und gewöhnlich als Ballast betrachteten Körper zu thun, der die Umsetung des gelösten
kohlensauren Ammoniaks in verhältnißmäßig sehr kurzer Zeit gestattet und —
was nicht hoch genug anzuschlagen ist — die für den Fabrikanten verloren
gegangene Schweselsäure wieder zur Verwerthung bringt.

Das beste Verfahren zur Darstellung des schwefelsauren Ammonials aus den Gipsrückständen der Phosphorfabrikation und dem Hirschhornspiritus ift folgendes:

Drei Hectoliter Hirschhornspiritus von 12 bis 14° B. werden mit ungestlik 100 kg bes noch seuchten plastischen Gipsrückstandes in hölzernen Bottichen in der Weise gemischt, daß man, nachdem letzterer mit wenig Wasser zu einem dünnen Brei angerührt ist, von diesem in den Hirschhornspiritus in einem demit dis zur Hälfte gefüllten Bottich unter sleißigem Unrühren portionsweise einträgt, indem man den zugesetzten Quantitäten eine halbe dis ganze Stunde Zeit zur chemischen Umsetzung läßt. Hört dei dem fortgesetzten Zusat von Gips das Brausen in dem Zersetzungsbottich auf und hat die Flüssigkeit eine nur noch schwache alkalische Reaction, so darf man sich versichert halten, daß von letzterem bereits ein Ueberschuß vorhanden ist; man läßt nun das Ganze unter zeitweiligem Umrühren und nachherigem Absehen ungefähr 12 Stunden lang im Bottich verweilen, nachdem man, wenn möglich, noch einen Dampsstrom in die Flüssigkeit geleitet und dadurch den kohlensauren Kalk in eine körnige Form gebracht hat, in welcher er sich sehr leicht abscheiden und durch Decantiren schwell auswasschen läßt.

Wo Siperuckstände dieser Art nicht vorhanden sind, da läßt sich zur Darstellung von schwefelsaurem Ammoniak auch englische Schwefelsaure (am besten die billigere Kammersäure, sofern deren Transport nicht zu hoch kommt) verwenden.

Alle Umsetzungsprocesse dieser Art werden durch Wärme wesentlich beschlennigt, so daß eine Dampfleitung sich allemal als vortheilhaft erweist, möge der Dampf direct zu diesem Zwecke erzeugt oder einer Maschine entnommen sein.

Die über dem gewöhnlich etwas Gips haltenden kohlensauren Kalk stehende Lange, welche ungefähr 4°B. gleich 1,03 specif. Gewicht besitzt, wird auf bleiernen Pfannen, welche ungefähr 8 hl fassen, bis zu 17°B. gleich 1,13 specif. Gewicht den Flüssigkeit zugesetzt (auf 14 hl der concentrirten Lauge ungefähr des Kochsalz). Der Zusatz des letzteren bedingt in der kochenden Flüssigkeit Umsetzungsproceß in der Weise, daß sich Salmiak und schweselsaures in der Weise, daß sich Salmiak und schweselsaures in der bilden, von denen sich das letztere bei fortschreitender Concentration der en, indem dieselben sleißig umgerührt werden, als seines Krystallmehl abset, mit hölzernen Krucen aus der Pfanne gezogen und auf über den wen besindliche Körbe zum Abtropsen geschüttet wird.

Dit dem Eintritt der Arystallisationssähigkeit der Salmiaklösung hat die jeidung des Glaubersalzes ausgehört; man mischt dann der ersteren, so lange sch in der Bleipfanne kocht, thierische Rohle zu und verfährt wie oben. Die ei erzielten Salmiakkrystalle sind durch anhängende Theertheile noch immer braun gefärdt und würden bei ihrer Sublimation ein grau gefärdtes Prosliefern, weshalb sie durch wiederholtes Aussissen in der gleichen Menge kochens Bassers und Umkrystallisten gereinigt werden müßten. Dieser Umkrystallistproces wird umgangen, sobald man die Lösungen des schweselsauren Amsaks die zur Arystallisation bringt und die sich aus der Flüssissteit abscheidenden ulle wie gewöhnlich das Glaubersalz in Seihekörben abtropsen läßt, sie dann durch abgehende Feuerung auf erwärmten Platten von Chamotte oder thein scharf trocknet und nun, wie später erwähnt werden wird, mit Kochsalz und zur Sublimation verwendet.

Das schwefelsaure Ammoniak kann, ohne sich zu verflüchtigen, bis zur völs Zersetzung anhängender Theertheile erhitzt werden, so daß dann die zwischen Arpstallen liegenden Kohlentheile befördernd auf die Vertheilung der Masse stuskig für die Salmiakildung wirken. Löst man das durch Erhitzung auf welatten getrocknete schwefelsaure Ammoniak in der anderthalbsachen Menge wen Wassers und siltrirt sodann die Lösung, so krystallisirt das Salz in wischen Doppelpyramiden (isomorph mit dem schwefelsauren Kali) und kann auf Aux Alaunsabrikation verwendet werden.

Ueber die Umsetzung des Hirschhorngeistes in Salmiak oder schwefelsaures woniak liegen außer den bis jetzt angeführten noch zahlreiche andere Methoden 4, unter denen ich nur folgende erwähne, da ihre Ausführung mit den vorigen wessen ziemlich identisch ist.

Berwerthung sonstiger Fabrikationsrückftände bei ber Fabrikation der Ammoniaksalze.

Die Mutterlaugen der Salzsoolen, welche sehr häufig Chlormagnesium und Morcalcium enthalten, bilden mit Hirschhorngeist zusammengebracht Riederschläge a tohlensaurer Magnesia und kohlensaurem Kalk, während Salmiak in sung bleibt.

Die Manganchlorurlösungen, welche als Rückstände der Chlorkalkfabrikation behlorbleiche in den Papierfabriken resultiren, ergeben mit Hirschhorngeist zu-

sammengebracht als Niederschlag ein Gemisch von tohlensaurem Manganorybul mit Eisenorydhydrat und Salmiaklösung.

Die Mutterlaugen der Eisenvitriolfabriken liefern, mit Hirschhorngeist zusammengebracht, als Niederschlag Gemische von Schweseleisen, Chaneisen, kohlensaurem Eisenorybul und Eisenorydhydrat, während schweselsaures Ammonik in Lösung bleibt.

Die Vorschläge, das kohlensaure Ammoniakwasser durch Vermischung mit gessättigter Kochsalzlösung und Einleiten von gasförmiger Kohlensäure zur Darstellung doppelt-kohlensauren Natrons und Salmiak zu verwenden, sind in neuerer Zeit zur Darstellung von Soda praktisch verwerthet worden.

Rohlensaures Ammoniat.

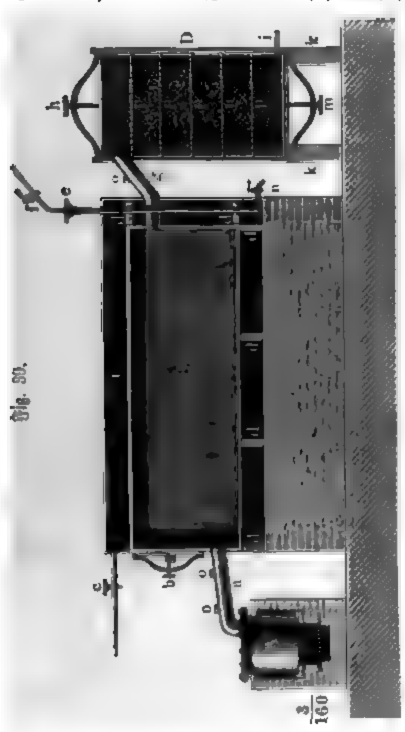
Außer dem Hirschhornspiritus, dem Theerwasser vom Berkohlungsprocesse thierischer Stoffe, resultiren in den aus Steinplatten zusammengesügten und mit dem Berkohlungsapparate correspondirenden Kammern (Fig. 26 fg) Sublimate von rohem kohlensauren Ammoniak, rohem Hirschhornsalz, Ammonium carbonicum pyro-oleosum, welches in Form gelbbrauner, mit Theer durchtkünkter Stalaktien an den Wandungen der Steinkammern sublimirt vorgesunden und durch Hammer und Meißel abgelöst wird.

Da dieses Salz durch seine Flüchtigkeit und leichte Zersesdarkeit der Reinigung durch Umkrystallisation nicht fähig ist, so bewirkt man dieselbe durch Umsublimirung und führt diese Operation in gußeisernen cylindrischen Gefäßen A, Fig. 39 aus, von denen zwei dis drei nebeneinander aufgestellt und durch eine gemeinschaftliche Feuerung erwärmt werden können. Jedes derselben, welches 0,5 m Durchmesser und 0,52 m Höhe besitzt, ist mit einem ausgeschraubten Deckel verschlossen, aus dessen 0,16 m weiter Dessenung ein stumpfwinklig gebogenes thönernes Rohr a von gleicher Weite nach dem Verdichtungsapparate B, von 4 mm starken, mit Bleiplatten belegtem Eisenblech, sührt, welcher 3 m lang, 1,16 m hoch und 1,2 m breit ist. Er wird von dem Eisenkasten C von der Seite, von hinten und von unten in 0,2 m Entsernung umgeben, während er von vorn durch dieselbe Platte welche den äußeren Kasten C abschließt, ebenfalls abgeschlossen ist. In diese vordere Platte, welche durch das Rohr a und das Mannloch b von 0,5 m Durchmesser durchbrochen ist, treten die in A sich entwickelnden Dämpse von kohlensaurem Ammoniak ein.

Der äußere Kasten C wird durch die Wasserleitung f mittelst des dis auf den Boden mündenden Trichters e mit Wasser gefüllt, welches durch das Rohr c abgeführt wird. In den Wandungen des Kastens C und dessen ist B durch Eisenstäbe a befestigt und gestützt; das Rohr g sührt die abziehenden Sase aus B nach dem Cylinder D, welcher durch die Deckel h und m geschlossen ist und in i ein kleines offenes Rohr zum Abzug der in D nicht absorbirten Sase besitzt.

Um nun in diesem Apparate die Sublimation resp. Neinigung des kohlensauren Ammoniaks vorzunehmen, wird zunächst das rohe, gewöhnlich etwas fenchte Salz, von welchem man das an den oberen Theilen der Sublimationskammer (Fig. 26) befindliche reinere von dem an dem Boben sitzenden theerreicheren vorsichtig trennt und letteres zur Salmiakbereitung verwendet, in dem Ressell A mittelst eines Holzstempels gepocht und dann mit der Hälfte seines Gewichtes reiner Thiersohle in Pulversorm sorgfältig gemischt.

Der Reffel A wird zu 2/3 feiner Bobe mit diesem Gemisch angefüllt und letteres noch mit einer 11/3 bis 2 dm hoben Schicht Holztohlen- ober Thiertohlen-



pulver bebeckt. Der Zusat von Thiertohle und die Dede von Holzsohle bedingen die Absorption der flüchtigen Rohlenwasserstoffverbindungen und wirten als Gassilter für das dampfförmig entsweichende tohlensaure Amsmoniat.

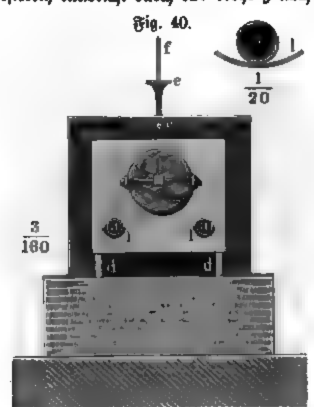
3ft ber Reffel A fo vorbereitet, fo wird bas Thonrohr a, welches behufs bes Berfchluffes befferen einem auf bem Dedel auffigenben Falg berfeben ift, aufgefett und in ben Raften B eingeschoben, in welchen es einige Centimeter weit einreichen fann; bie Fugen werben mit einem Brei aus Leinmehl und Baffer gut verftrichen und nun eine Thons ober Gifenblechrinne I, Fig. 40 (a. f. S.), unter das Thonrobr gefchoben; fobann füllt man bas B umgebenbe Befdg C mit Baffer unter Erhaltung eines gleichmäßigen, langfamen Stromes und fest enblich in ben Enlinder D, ber burch bas Blei- ober Thonrohr g mit B verbun-

den ist, die stebartig durchbrochenen Rasten aus Thon oder startem Blei p ein. Jeber berselben ist mit Coalsstüden gefüllt, die mit starter Schwesclsäure beseuchtet werden, und dient zur Absorption der in B nicht verdichteten Ammonialbäumse. Sobald alle Apparate gehörig schließen, wird zunächst die Rinne i, welche unter dem Rohre a liegt und dasselbe zur Sälfte umgiebt, ihrer länge nach mit glühenden Holzsohlen belegt und auch der Deckel von A damit bedeckt, damit alle diese Theile

soviel angewärmt sind, daß sich die aus A entwidelten Däutpfe webe innerer Dedelseite noch in a verdichten können; ist dies geschehen, man die glübenden Holztohlen zum Theil wieder und läßt nur einige bann und wann durch neue ersetzt, auf der Rinne und dem Dedel liege

Während bem wird unter A ein langsames, schwaches Fener g baß, wenn man bei a die Holzpfröpse o öffnet, aus den Deffnungen zu stürmischer Gasstrom entwickelt wird.

In bem Apparate B werben nun die Dampfe des tohlenfauren ? verbichtet und nur etwas freies Ammoniat, als theilweises Zersetzungep ersteren, entweicht durch bas Rohr g nach D, wo die mit Schwefelfaure



Coalsstücke es absorbiren. ber Einhaltung bieses Bersahr aus bem Rohre i bes Apteine Ammonialbämpfe entweburch ein bavorgehaltenes, mit besenchtetes Glasstäbchen orthes seuchtes Lacimuspapi wirb.

Da es vortheilhaft erscheit trieb, sobald er einmal in G ist, so lange fortzuseten, bis t eine genligende Quantität in Ammoniat verdichtet enthält gewöhnlich, nachdem sich ein Borrath roben tohlensauren i gesammelt hat, dasselbe Zwischenräumen nach einand limirt. In jedem Subline

A, wenn beren zwei gleichzeitig verwendet werben, können täglich 80 kg fammen 60 kg tohlensaures Ammoniat umsublimirt werben. — Rac angegebenen Bertohlungeresultaten würde also pro Tag bas aus 1805 kg Rohstoffen erhaltene tohlensaure Ammoniat zur Sublimation gelangen.

Nach 20 bis 30 Operationen öffnet man das Mannloch b ur gleichzeitig die Rohre a und g aus dem Berdichtungsapparate, um d geöffnet einige Stunden sich selbst zu überlassen; während dieser Zeit durch den Hahn n das in C besindliche Wasser ab, reinigt die Sul gesäße A und entsernt aus D die Coakstästen durch die obere Deffnnt während der Arbeit mit dem Deckel k geschlossen ist. Sodann werder oberen Deckel des Gesäßes B, sowie an die Seitenwände mit einem Handungen lohlensaure Ammonial entweder abspringt oder wenigstens gelockert wir geschehen, so steigt der Arbeiter durch das Mannloch d in den Apparal er sich zuvor einen mit schwachem Ssig getränkten Schwanum oder ein tränktes Tuch vor Mund und Nase gebunden hat, und schlägt zund Richtung von a nach g an Wandungen und Boden das Sublimat mit

hammer und Meißel ab, schauselt es dann durch das Mannloch nach einem davorsestellten Faß und untersucht, nachdem diese Arbeit beendet, den Bleibeschlag, ob er irgendwo läbirt ist, in welchem Falle für dessen Reparatur rechtzeitig Sorge zu tragen ist.

Die in B erzielte Ausbeute von reinem kohlensauren Antmoniak beträgt 50 bis 52 Proc. des verwendeten rohen Salzes; sie wird nöglichst sortirt; die an den Wandungen etwas grau gewordenen Stücke werden mit Messern absgeschabt, die gelblichen beseitigt und das reine weiße durchscheinende Salz, sobald es nicht emphreumatisch riecht, in welchem Falle der Zusat von Kohle vermehrt werden müßte, in mit Papier ausgeklebten, trocknen Fässern sorgfältig verpackt.

Größere Vorräthe sind am besten in mit Blei ausgeschlagenen, gut schließensten Risten aufzubewahren.

In bemselben Apparate läßt sich das tohlensaure Ammoniak durch Zersetzung bes schwefelsauren Ammoniaks mit Kreibe barstellen.

Bu biefem Zwede wird gut geschlämmte und stark getrodnete Kreibe, von welcher eine Probe mit Baffer ausgelaugt teine löslichen Chlorverbindungen (burch Dollensteinauflösung nachweisbare Stoffe) enthalten barf, mit gleichen Gewichtsibeilen troftallisirten schwefelsauren Ammoniate und einem Biertel Gewichtstheil Dolzkohlenpulver innig gemischt, in ben Apparat A eingetragen und mit einer Rohlendede versehen. Die Sublimation wird bei etwas höherer ziemlich gegen Ende der Operation bis zum schwachen Glühen des Resselbobens gesteigerter Temperatur ausgeführt und liefert ein fehr reines, weißes Sublimat. — Da jedoch bei diesem Proces immer 1/4 bis 1/3 des Anmoniats als solches gasförmig ent= weicht, so muffen die in D befindlichen Coakstästen fleißig controlirt und häufiger, als bei bem vorigen Berfahren, mit Schwefelsaure getrankt werben, was in ber Beise geschieht, daß man 1 Theil englische Schwefelsaure in 1/2 Theil Wasser eingießt und bas Gemisch gleichmäßig über ben oberen Coafstaften ausgießt, von wo es nach und nach die übrigen durchdringt und sich in dem mit Blei ausgeschlagenen Boben bes Cylinders, im Fall zu viel zugesetzt wurde, ansammelt. Baben sich die Coalestude mit einem weißen Salzüberzuge bebeckt, ober ist die Schwefelsaure am Boben nicht mehr stark sauer, so läßt man sie burch Deffnen bes unteren Dedels abfließen und mischt sie zu den Auslaugewassern der Coaks= stücke, welche wieder von Neuem zu derselben Operation verwendet werden tonnen.

100 kg schwefelsaures Ammoniak erfordern $66^2/_3$ kg Kreide, wobei $52^2/_5$ kg anderthalbsach kohlensaures Ammoniak und $7^1/_2$ kg Ammoniakgas resultiren, und 103 kg Sips im Rückstand von der Sublimation bleiben.

Die Bildung des Ammoniaks ist hier nicht zu umgehen und deshalb muß für dessen vollständige Absorption möglichst Sorge getragen werden.

Das reine tohlensaure Ammoniak ist nicht einfach, sondern anderthalbsach kohlensaures Salz von rein weißer Farbe, im srischen Zustande und auf dem frischen Bruche durchscheinend glänzend; der Luft ausgesetzt, geht es auf der Oberstäche unter Abgabe von Ammoniak in doppeltstohlensaures Salz über, welches dann einen Ueberzug von weißem Krystallniehl bildet, das sich durch Schaben und

Bürsten leicht entfernen läßt. Es verflüchtigt sich, auf einem heißen Bleche ober Scherben erhitzt, vollständig und darf keinen unflüchtigen Rücktand hinterlassen; die dabei entwickelten Dämpfe müssen rein und ammoniakalisch riechen und dürsen einen brenzlichen Beigeruch nicht besitzen; ist der nichtslüchtige Rückkand schwen bis braun gefärbt, so sind theerartige Stoffe beigemengt gewesen.

100 Theile Wasser lösen

bei	$\mathbf{0_0}$	© .	•	•	•	11,9	Theile	tohlensaures	Ammoniat,
n	100	n	•	•	•	15,8	77	n	27
77	20 ⁰	מ	•	•	•	21,0	n	n	n
**	30^{0}	31	•	•	•	27,0	27	n	77

Nach welcher der oben angeführten Methoden das bei der Verkohlung thie rischer Stoffe resultirende Theerwasser oder unreine kohlensaure Ammoniak and pakrystallisirtem Salmiak oder schwefelsaurem Ammoniak verarbeitet worden ist, so sind die rohen Salze doch noch nicht so beschaffen, daß sie als reine direct technische Verwerthung beanspruchen können. Die denselben höchst hartnäckig anshängenden Theerstoffe, welche, in der Mutterlauge zum Theil gelöst, sich in dieser lösung immer wieder zwischen die Arnstalle drängen, lassen dem Fabrikanten keine andere Wahl als die, alle durch Arnstallisation erzielten Ammoniaksalze zu sublimiren und zwar den Salmiak und das schwefelsaure Ammoniak in sublimirten Salmiak umzuarbeiten.

So sehr durch diese Arbeit die Ammoniakverbindungen im Preise gesteigent werden, so unwilktürlich drängt die Nothwendigkeit nach diesem leten Reinigungsproceß hin. Es darf jedoch hierbei nicht unerwähnt bleiben, daß in gewissem Grade der Blutlaugensalzsabrikant die Mittel, das Ammoniakgeschäft mehr oder weniger rentabel zu machen, in seiner Hand hat. Die flüssigen Destillationsproducte der Thierstoffe, zumal das Wasser, sind zum großen Theil zufällige, von dem Betried des Verkohlungsprocesses abhängige Producte, die in ihrer Onantikkt zurücktreten, je weniger Wasser die thierischen Abfälle vor der Verkohlung enthielten. Denn je trockner dieselben zur Verkohlung gelangen, desto mehr sestes kohlensaures Ammoniak und desto weniger Theerwasser (Hirschhornspiritus) gehen daraus hervor.

Das sublimirte kohlensaure Ammoniak liefert durch eine Umsublimation sefort ein reines, sehr gut bezahltes Fabrikat, während die Berarbeitung des Hirschhorngeistes zu Ammoniaksalzen dem Fabrikanten sein Geld kostet. Diese einsache Betrachtung, zu deren völliger Bewahrheitung schon die nöthigen Zahlenwerthe geliefert wurden, sührt uns auf die Rohmaterialien zurück und weist uns auf die Wichtigkeit gut angelegter Trockenapparate für die Thierstoffe und des ganzen Berkohlungsprocesses hin.

In einem Fabrikationszweig, wie dem der Blutlaugenfalzfabrikation, geht bei noch so gut eingerichteten Feuerungen ein nicht unbedeutender Antheil von Wärme unbenutzt verloren, die zur Austrocknung der Thierstoffe genligend ausgemutzt werden könnte.

Wird auch die von den Schmelzkesseln ausgehende Wärme zur Auflösung ber Schmelze und zur Berdampfung ber Schmelzlaugen theilweise verwendet, so ift wohl bei einer größeren Ausbehnung bes Geschäftes anzunehmen, bag ein nicht unbebeutender Antheil, ohne den Bug im Schornstein zu beeinträchtigen, einer vollständigeren Berwerthung fähig ware. Gine Berlangerung ber Zugcanäle burch Ginschaltung eines Trodenraumes würde in jeder Weise nütlich erscheinen. Allem find es die Lederabfälle, welche, wenn sie nicht vorher fehr gut ausgetrodnet wurden, das beim Berkohlungsproceß resultirende kohlensaure Ammoniak fast nur in wäfferiger Lösung abgeben. Dieser Umstand, sowie bie Schwierigkeit, die ihnen anhängenden, ben Schmelzproceß störenden sandigen Berunreinigungen genugend zu entfernen, haben ichon von mehrfacher Seite Beranlaffung gegeben, sie als geradezu schäblich für den Blutlaugensalzproceß zu verwerfen und als Dünger auf bas Felb zu verweisen. Als Mittelweg, ber hier einzuschlagen wäre, gelte der Borschlag, diese Rohstoffe zunächst zu möglichst billigem Preife aufzutaufen und sie sodann Rindern zu überweisen, welche mit einem Meffer die Oberleberstilde von den Sohlentheilen trennen, so daß nur die ersteren als die reineren jur Bertohlung verwendet, die letteren aber ganglich verworfen würden; bann darf aber der Preis der angekauften Leberabfälle nicht mehr als den achten, bochftens ben fechsten Theil ber reinen Bornbrehfpane betragen.

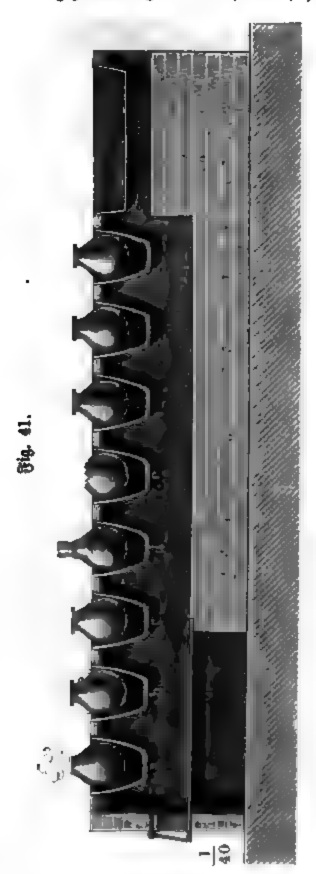
Sublimation des Salmiats.

Die Sublimation des Salmiats aus rohem Chlorammonium wird in der Beise bewerkstelligt, daß man die aus dem Krystallisationsständer erhaltenen, gewöhnlich gelblich gefärdten Krystalle mit 1/3 ihres Gewichtes gepulverter eisensfreier Thiertohle (Horntohle) mischt, das Gemenge in einer hinter dem Sublimationsosen angebrachten und von der abgehenden Wärme desselben erhisten Bleispfanne oder Thonschale, Fig. 41, dis zur staudigen Trockne erwärmt und dann in die Sublimationsgesäße vertheilt. Lettere sind in den meisten Fabriken kurzsbalsige, nach unten sich gleichmäßig fortsetende, oder schwach verengende Glasstolben mit etwas abgeplattetem Boden von gleichmäßiger Wandstärke; sie sind bei einem Meter Umsang 0,6 m hoch, und werden mit einem Sprengeisen ziemlich bis zu der Stelle, wo der Hals auf dem Kolben aufsit, glatt abgesprengt, so daß nur noch ein etwa 1 cm hohes Halsstück übrig bleibt.

Nachdem die durch das Absprengen des Halses entstandenen scharfen Kanten mit einer Feile oder einem Riesel stumpf gerieben sind, süllt man jeden Kolben, deren gewöhnlich 16 Stück in zwei Reihen auf den Sublimationsosen gesetzt werden, mit circa 9 kg des mit Thiersohle gemengten und getrockneten Salmiaks und setzt sie dann in eiserne Kapellen, welche zunächst 3 cm hoch mit Sand am Boden gefüllt sind, ein, Fig. 42. Jede der eisernen Kapellen hat 0,4 m lichten Durchmesser und Höhe, so daß die Glassolben nur zum dritten Theil ihrer Höhe liber den Kapellenrand hervorragen. Der zwischen dem Kolben und dem Kapellenrand besindliche Raum wird mit Sand gefüllt und der Kolben selbst die nahe an den

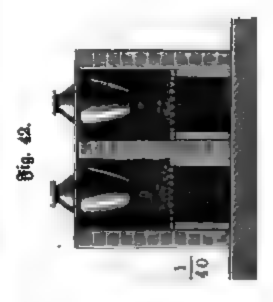
Bals mit einer fingerbiden Sanbschicht belegt, nachdem er vorher mit er platte überbedt wurde.

Der Gublimationsofen ift ein aus vier Ringmauern und zwei para ben gegenttberliegenben Rapellen fich hinziehenben Feuerungen mit tr



Zwischenraume errichteter Berl oberhalb mit acht boppelt burt und burch eiserne Onerstangeng Gußeißenplatten bebeckt ift, v jede zwei 0,41 m im Durchm tende Rreisöffnungen als Tigugeisernen Rapellen besitzt.

Die hinterste Platte grem Thon- ober Bleipfanne von 1 m länge und 0,8 m Breit den 1,4 m langen und 0,5 n



Rosten wird, nachdem die mit dem und Salmialgemisch beschickten in die Rapellen eingesetzt und n bebeckt sind, ein ansangs la schwächeres, dann zunehmend Feuer gegeben und bis zur Bo des Sublimationsprocesses unter

Aus ben beim Beginn bes offen gehaltenen Gublimation entwickeln sich nach ungefäh Stunde weiße Salmiatbampfe, a man läßt diefelben etwa 10 ! lang aus bem Rolben entweid

die darin befindliche Luft möglichst zu entfernen, deckt dann eine, die Rolber gut schließende etwa 4 mm starte Bleiplatte auf benselben und befreit ber Theil des Rolbens von seiner Sandhille, damit die Salmiakdupfe an die

gelegten und von außen sich abkühlenden Stelle im Innern sich verdichten können. Die im Anfang sich entwickelnden Salmiakdampfe sind am besten durch einen über dem Ofen ausgebreiteten, mit dem Schornstein oder der Außenseite des Gebäudes communicirenden Dampfmantel von Holz abzuführen, damit sie dem Arbeiter, bessen volle Aufmerksamkeit nun in Anspruch genommen wird, nicht zu lästig werden.

Ist, nachbem der Sublimationstolben theilweise von seiner Sandschicht entsblößt, die den Rolben bedeckende Bleiplatte mit einem glasartigen, glänzenden Sublimat bedeckt, so befreit man den über die Rapelle sich erhebenden Kolbenstheil völlig von dem darauf liegenden Sande, o Fig. 41, und hat nun dassür Sorge zu tragen, daß die Bleiplatten nicht zu sest auf den Kolben backen; um letzteres zu verhindern, klopft der Arbeiter, welcher die Rolben nun stets zu besobachten hat, mit einem Holzstock zeitweilig an die untere Bleisläche und unterhält ein gleichmäßiges Fener, bei welchem die Rapellenboden nicht zum Glühen kommen dürfen.

Ift ber Salmiaf in gleichmäßigem Fluß, b. h. erscheint er von außen betrachtet glasig und wird beim Anklopfen die Bleiplatte nicht mehr unter Dampfentwidelung gehoben, so wird erstere nun ruhig auf dem Rolben gelassen, bamit der Salmiat unter einem gewissen Drude verbleibe und dadurch zu einer glasartigen Maffe sublimire, welche jedoch die obere Deffnung nicht gang zuschließen darf, weshalb man sie zeitweilig, wo dies zu geschehen droht, mit einem spigen Meißel aus fehr hartem Holze durchbohrt. Erhalten während diefer Operation die Rolben Sprunge, so muffen sie schleunigst entfernt werden. Bei regelmäßigem Gange ift nach 12 bis 16 Stunden die Sublimation beendet, nach Deffnung ber Bleiplatten entwickeln sich keine Dampfe mehr und man läßt, indem man die Bugöffnung bes Ofens schließt, die Bleiplatten entfernt und durch Holz- ober Galmiatpfropfen erfett, die Rolben und Rapellen langfant erfalten. Bei feiner Abfühlung behnt sich ber Salmiat aus, so daß alle Rolben reißen und sich die ein= zelnen Theile als große Scherben von dem Salmiakhut ablösen, d Fig. 41; tritt biefe Erscheinung ein, so hebt man ben oberen Rolbentheil mit dem Salmiat, inbem man ersteren durch Schläge mit einem Holzhammer vom unteren Theile trennt, ab, und läßt ihn an einem fühlen Ort langsam erkalten. fällt nach und nach vom Salmiat ab und letterer erscheint ale eine durchscheinende Masse, welche, wenn im Ansange zu stilrmisch gefeuert wurde, durch mechanisch emporgerissene Kohlentheilchen auf ihrer Oberfläche grau überzogen ist, ober, wenn eine Spur Eisen, als Sand, ober Rost, ober Schwefelties bem roben Gemische beigemengt war, durch Gehalt von Gisenchlorid gelb erscheint. Aus dem Grunde sind am besten alle Apparate von Gisen von der Salmiakfabrikation fern zu halten; aus bemfelben Grunde find Thon- ober Bleipfannen, Holzständer und Holzhämmer in Anwendung zu bringen.

Gar häufig geschieht es, daß Arbeiter, um sich unter einander zu schaden, Sandkörner in die Sublimationsgefäße werfen; eben aus dem Grunde darf sich, so lange die Operation nicht beendet, der beim Ofen beschäftigte Arbeiter aus dem Locale nicht entfernen, ohne es zu verschließen.

Der von seiner Glasdecke durch Pochen befreite Salmiakhut wird nun mit

Fig. 43.

einem ringförmigen Eisenmesser, Fig. 43, von seinen grauen oder gelben Stellen durch Schaben befreit und in Hutform verpackt.

Nur ganz weißer durchscheinender Salmiak kann von den Droguisten ober Apothekern gebraucht werden. Eisenhaltiger gelber wird gewöhnlich zu billigerem

Preise an die Schnupftabackfabrikanten verkauft. Verwendet man zur Salmiakfabrikation das nach obiger Methode erhaltene schwefelsaure Ammoniak, so mischt man zu demselben gleiche Theile trodnes

verknistertes Rochsalz, nachdem man vorher das rohe schweselsame Ummoniak mit einem Drittheil thierischer Kohle in der hinter dem Salmiakosen besindlichen Schale stark geröstet hat, und trägt das Gemisch in die Sublimationskolben ein; bei dieser Operation muß die Temperatur schneller steigen und überhaupt höher gehalten werden.

Die bei letzterem Proceß in den Kolben zurückbleibende Salz- und Kohlenmenge wird mit Wasser ausgelaugt, krystallisirt und als rohes Glaubersalz in Glas- oder Sodafabriken verwerthet.

Findet sich noch ein schwammiger Salmiakrückstand auf der Oberfläche des schwarzen Rückstandes, so wird er bei der nächsten Operation wieder beigemischt.

Statt der oben beschriebenen Glaskolben werden nach Prechtl (Technische Encyclopädie. Salmiak) auch 0,6 m weite und 0,35 m tiese Thonschalen in gußeiserne Sandkapellen eingesetzt und in diesen die Sublimation vorgenommen; der darauf gehörige Helm, welcher aber nicht aus Gußeisen, sondern ebenfalls aus Thon geformt sein muß, ist 0,62 m weit und 0,23 m hoch und in seiner Witte mit einem Loche durchbohrt, welches, wie die Glaskolben, mit einer Bleiplatte zu schließen ist. Nachdem der Deckel abgehoben und erkaltet ist, fällt der Salmiakkuchen leicht heraus.

Gelingt es, Thongefäße zu erhalten, welche dem wiederholten Temperaturwechsel, wie derselbe bei obiger Operation eintritt, gleichmäßig widerstehen, so ist
die Anwendung derselben jedenfalls derjenigen gläserner Kolben vorzuziehen,
welche allerdings eine leichtere Beobachtung des Processes gestatten, aber durch
ihren jedesmaligen Berlust den Process sehr vertheuern. — In chemischen Fabriken,
in welchen ich die Anwendung thönerner Sublimationsschalen zur Darstellung
von Quecksildersublimat und Calomel beobachtete, war die innere Glasur der
Gefäße nicht ohne Einsluß auf das Product geblieben.

Lettere muß mit der Gefäßmasse sich gleichmäßig ausdehnen und zusammenziehen, sie darf hauptsächlich nicht abspringen und muß frei von Blei und Eisen sein. Ihre Zusammensetzung bezüglich ihrer gleichmäßigen Ausdehnung richtet sich nach der Art des Thons und muß durch Versuche ermittelt werden. Seibl*) hat die Darstellung einer bleifreien Töpferglasur beschrieben, deren Zusammensetzung und Bereitung aus dem Grunde nicht unberücksichtigt bleiben möge, weil sie durch das tiefe Eindringen in die Thonmasse selbst ein Abspringen während ober nach der Sublimation nicht befürchten läßt.

Erace Calvert hat bereits vor 16 Jahren Berbesserungen nach bieser Richtung in der Fabrikation des Salmiaks vorgeschlagen. Er hält es zunächst

^{*)} Dingler's Journal, Bb. CXLIII, S. 317.

für unzwedmäßig, den Salmiak in große und seste Stüde zu verwandeln, da letzterer sür seine Anwendung gewöhnlich pulverförmig gebraucht wird; dieser Umskand und der hohe Kostenpunkt der Sublimation in Glasgesäßen haben Calvert veranlaßt, ein neues Berfahren der Salmiakbereitung in Borschlag zu bringen, welches sich sowohl auf die Anwendung der Apparate und des Sublimationsversschrens, als auch darauf verbreitet, die Gewinnung eines eisenfreien Salmiaks aus eisenhaltigem Rohmaterial zu erzielen.

Der vorgeschlagene Apparat besteht in einem Gasosen, in welchem 3 bis 4 thönerne Retorten angebracht sind. Diese haben die Gestalt abgestumpster Regel von 2 m länge und sind an beiben Enden offen. Die eine Mündung, welche zum Beschicken dient, hat 0,38 bis 0,48 m, die andere nur 0,20 m Durch, messer. Das weitere Ende hat seine Mündung außerhalb des Osens an der äußeren Manersläche und wird hier in ähnlicher Art, wie die Gasretorten, durch einen Deckel geschlossen. Dieser Deckel ist an der inneren Seite mit einer Schicht von alaunirtem Gips überzogen und in der Mitte von einer 38 mm weiten Dessung durchbrochen, mittelst welcher man nicht nur die Operation beobachten kann, sondern auch einen angemessenen Zug in der Retorte hervorbringt, um die Sublimation der Salmiasdämpse nach den Condensationskammern zu befördern. Das engere Ende der Retorten communicirt mit den letzteren, indem es durch eine in der Mauer, welche die erste Kammer von dem Osen trennt, angebrachte Dessung hindurchgeht.

Der Conbensationsapparat besteht aus drei großen gemauerten Kammern, welche im Inneren mit möglichst wenig Eisenoryd enthaltenden Steinen bekleibet find. Die erste dieser Rammern hat 6 m Lange, 3,6 m Breite und 3 m Bobe, die zweite 4,5 m Lange, 3 m Breite und 3 m Bohe, die britte 3 m lange, 2,4 m Breite und 3 m Bobe. Die lette Rammer ist mit einer Deffnung verseben, burch welche die ausgebehnte Luft entweichen kann und welche mit einer auf= fleigenden Röhre communicirt, durch welche ein mäßiger Zug in den Kammern herbeigeführt wird. In der Seitenwand jeder Kammer ist eine Thur, durch welche die Entleerung der ersteren erfolgt. Die drei Rammern sind durch gemeinschaftliche Scheibewände von einander getreunt und durch Deffnungen mit einander in Berbindung, von welchen die zwischen der ersten und zweiten Rammer am tieferen Theil ber Zwischenmauer angebracht und 18 gem weit ist, während die zweite und britte durch eine gleichgroße Deffnung am oberen Ende der Scheibewand mit einander communiciren. Erforderniß zur Erzielung gunstiger Resultate ift ein möglichst continuirlicher Betrieb und volltommene Trockenheit des Rohmaterials

Um die Sublimation eines eisenhaltigen Salmiaks zu verhindern, fügt man dem zu sublimirenden Rohsalmiak 5 Procent trocknen, sauren phosphorsauren Ralk zu und vermischt ihn innig damit, oder man verwendet statt des Kalksalzes 3 Procent phosphorsaures Ammoniak. Eine Entsernung des Eisens kann auch in der Lösung des Rohsalmiaks schon dadurch erfolgen, daß man derselben 5 Proc. sauren phosphorsauren Kalk in Lösung zusügt und dann das Ganze zur Trockne versdampst. Durch die Erzeugung von phosphorsauren Eisenoryd soll mit diesem Bersahren die Berslüchtigung eisenhaltigen Salmiaks, welcher stets Eisenchlorid

enthält, verhütet werden. — Die Berarbeitung der Theerwässer aus der Fabrikation von Knochenkohle (Spodium) in den Zuckerfabriken ist mit der oben geschilderten Darstellung von Salmiaklösungen aus den Berkohlungsprocessen thierischer Abfälle identisch. Je nach der Qualität der Knochen resultiren 8 bis 10 Proc. Theerwasser mit 7 bis 9 Proc. Ammoniakgehalt. An Theeröl resultiren 1,5 bis 2 Procent.

Darstellung von Ammoniaksalzen aus den Verkohlungsproducten der Steinkohlen.

In seinem Werke "Ueber Theorie und Praxis der Landwirthschaft" segt Liebig: "Ein jeder Feuerherd, alle die zahlreichen Feuerstätten und Schornsteine in Fabrikstädten und Manufacturdistricten der Hochöfen und Eisenhütten sind ebensoviel Destillationsapparate, welche die Atmosphäre mit der sticksoffshaltigen Nahrung einer untergegangenen Pflanzenwelt bereichern.

Bon der Quantität Ammoniak, welche auf diese Weise in die Atmosphäre übergeht, kann man sich einen Begriff machen, wenn man sich vorstellt, daß manche Leuchtgasfabrik aus dem Gaswasser jährlich viele Hundert Centner Ammoniak gewinnt.

In der That resultiren ungeheure Zahlenwerthe, versucht man es, das bei den Berbrennungs- und Bertohlungsprocessen der Steinkohle frei werdende Ammoniat in das Bereich volkswirthschaftlicher Speculation zu ziehen. In einer Gassabrit z. B., welche zur Darstellung von 30 900 Cubikmeter (1 Million Cubiksus) Leuchtgas 22 500 Kilo New-Castle-Rohlen verwendet, werden bei einem Sticksoffgehalte der letzteren von 0,75 Procent 204,9 Kilo Ammoniakgas entwickelt, welche nahezu 800 Kilo schweselsaures Ammoniak liefern. Roch bedeutender gestalten sich die Zahlen, sobald die auf den Feuerherden und in den Coaksösen entwickelte Ammoniakmenge, welcher gegenüber die in den Gassabriken erzeugte verschwindend klein erscheint, in das Bereich der Calculation gezogen wird. Bon diesem Gesichtspunkte aus erscheinen die Bemühungen unserer Industrie gerechtsertigt, die bei den Berbrennungs- sowie Verkohlungsprocessen der Steinstohlen freiwerdenden Ammoniakmengen in verdichteten Zustand überzussühren und zu verwerthen.

So vollkommen eine berartige Berdichtung behufs der Reinigung des Leuchtgases nun auch zu erzielen ist, so wenig gelöst erscheint bis jetzt diese Aufgabe in Bezug auf freie Feuerungen und Coaksöfen.

Eine Entziehung des Ammoniaks der Verbrennungsgase dadurch, daß man dieselben über Gips, Eisenvitriol, verwitterte (schwefelkieshaltige) Braunkohle und dergleichen leitet, wird immer große Schwierigkeiten darbieten; es scheint daher vortheilhafter, wie Wagner in seinem Jahresbericht der chemischen Technologie 1857 berichtet, sogleich bei der Verbrennung der Steinkohlen dahin zu streben, daß das Ammoniak in den Verbrennungsgasen in Gestalt eines leicht verdichtsbaren Ammoniaksalzes — Salmiak — enthalten sei. Es werden zu diesem

vede die Steinkohlen mit einer Lösung von Chlormagnesium (Mutterlauge der zlinen ober des Meerwassers) beseuchtet.

Die bei der Berbrennungstemperatur aus dem Chlormagnesium sich entschiede Salzsäure verdindet sich mit dem gleichzeitig entstandenen Ammoniak zu almiak. Die Berbrennungsgase werden aus dem Rauchsang in eine Kammer leitet, vielleicht unter Mitwirkung eines Exhaustors, worin sich der Salmiak abst, der durch Sublimation gereinigt wird. Bei Steinkohlen, die größere engen von Thon unter ihren mineralischen Bestandtheilen enthalten, wird Kochzilbsung die Stelle der Chlormagnesiumlösung vertreten können.

In Gegenden, wo man, wie in Belgien und am Rhein, den Steinkohlensub mit Thon zusammenknetet und verbrennt, möchte ein Zusat von Kochsalz onders anzuempfehlen sein, um einen an Salmiak sehr reichen Ruß zu erhalten. enso möchte die Einführung eines solchen Verfahrens für Salinen und Sodariken, die auf Steinkohlenkeuerungen eingerichtet sind, einen großen Gewinn verfen."

So wenig die Wirkung des Chlormagnesiums als Verdichtungsmittel der imoniakgase in obigem Versahren in Zweisel gezogen werden kann, so fraglich chte der praktische Werth des Kochsalzes für gleiche Zwecke selbst bei thonhalen Brennmaterialien erscheinen.

Wir haben es im Rochsalz mit einem nicht allzu schwer schmelzbaren und ter dem Einfluß eines Gasstromes sehr flüchtigen Salz zu thun, welches durch de Eigenschaften, entweder indem es die Rohle verschlackt und dadurch deren Uständige Berbrennung hindert, oder sich der Einwirkung durch Berflüchtigung tzieht, die Bildung des Salmiaks nur unvollkommen bewerkstelligen kann.

Sehr fraglich erscheint aber ber Werth eines solchen Versahrens unter Anmoung eines Exhaustors, also eines Apparates, der zu seiner Bewegung einer wissen Araft, d. h. Brennmaterialauswand, erheischt, welcher den Werth des zu sielenden Ammoniaksalzes bedeutend herabdrücken muß. Aus dem Grunde möchet auch die Versuche, welche Herr Professor Auhlmann behuß der Fabrikation Scalmiaks aus den Verkohlungs- und Verbrennungsproducten der Knochen und teinkohlen angestellt, nur durch locale Verhältnisse bedingte Vortheile bieten. Er tete die aus den zum Vrennen der Anochen dienenden Desen austretenden, mit n Verbrennungsgasen der Steinkohlen gemischten Dämpse, bevor sie in den chornstein gelangten, durch einen großen steinernen Vehälter, in welchem durch aus vier durchlöcherten Guttaperchasslügeln zusammengesetztes Schöpfrad besindig Manganchlorürlösung (der Rückstand von der Chlorbereitung) gehoben d in Form eines Regens ausgegossen wurde.

Diese Lösung entzieht ben Berkohlungsgasen der Knochen und den Berbrensmassgasen der Steinkohlen das Ammoniak und es bildet sich Salmiak, kohlenstaures Manganoxydul, Schwefelmangan u. s. w. Um die aus Coaksösen entschelten Gase auf ihren Ammoniakgehalt zu verarbeiten, läßt Kuenzi (Génis dustr. 1858) dieselben über mit Salzsäure gefüllte Bleipfannen und sodann in we Kammer treten, in welcher sich ein aus einem oberhalb aufgestellten Reservoir ömender Salzsäurergen in eine untergesetzte Bleipfanne ergießt.

Die den Gasen innewohnende Wärme bient zur Berdampfung der so erzielter Salmiallösungen. Aus dieser Kammer gelangen die Gase nach dem Schornften. Die Aussührung eines solchen Borschlags bedarf einer in ihren einzelnen Theilen sehr präcisen Handhabung und llebertvachung; sie steht noch zu wenig durchgent beitet vor uns, um ihren praktischen Werth zur vollsommenen Geltung gelangen zu lassen.

Wir mitsen es somit ber Jutunft anheimstellen, über die hier turz besprchenen Borschläge endgültig abzuurtheilen, und können es uns nicht verhehlen, das so glinklig die Resultate für den ersten Augenblid erscheinen, zur Erreichung derseiber noch manche gefährliche Rlippe zu umsteuern ist, daß Qualität des Brennmaterial und locale Berhältnisse nicht ohne Einstuß auf das Gelingen des einen oder aut ren Berfahrens sind und daß, gesänge es, ein solches zur Geltung zu being die Rase von Ammoniatsalzen, welche dann den Rarkt überschwemmten, der Preis in solchem Grade herabdrüden würde, daß schließlich deren Gewinnen Abscheidung und Reinigung nur geringe pecuniäre Bortheile versprechen könnten

Es bleiben somit die Condensationsproducte der Leuchtgassabritation aus Steinsohlen dis jest die hanptsächlichste Ammoniasquelle, für beren Ausbeutung außerst verschiedene Wege, die ebenfalls sehr oft durch locale Verhältnisse bedingt sind, offen stehen und eingeschlagen werden. Dem Bullotin de la vociété industr. de Mulhouse (1863, Nr. 129) entnehmen wir ein Versahren, welchem be Mühlhauser Industriegesellschaft die fliberne Preismedaille zuerfannt hat. Dieselk wurde den Herren Möhrlin und Holl zuerfannt, welche aus der aumonistabischen Flüssigkeit der Leuchtgassabrit zu Mühlhausen Salmial sabriciren.

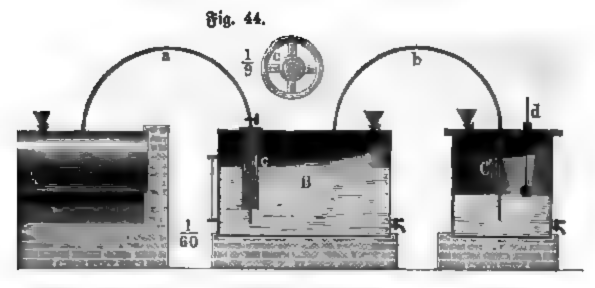
Die größte Schwierigkeit, bestehend darin, die ammoniakalische Flussight frei von den darin enthaltenen Theersubskanzen zu liefern, wurde in folgender Weise gehoben: Die ammoniakalische Flussigkeit wird mit einer gewissen Menge gelöschten Kalkes gemischt und dann in einem mittelst Dampf erhipten Eisenkeste bestillirt.

Die flüchtigen Theile bes Gemisches ziehen burch ein Schlangenrohr, woch fich ber größte Theil bes Theers verdichtet, während das Ammonial seinen Bog sortsetzt und durch einen Boolf'schen Apparat streicht, worin es die fremdartigen Substanzen sast ganz absetzt und sich zuletzt in einem mit kaltem Basser umgebenen Gefäß verdichtet. Dieses slüssige Ammonial wird zur Borsicht ein zweins Mal destillirt und dann mit einem geringen Ueberschusse den Salzschure gesätigt. Der aus dieser Salmiakossung durch Berdampfung in Bleipfannen (?) erhalten Salmial wird in Ziegelform gepreßt, in einer Trockenkammer getrocknet und end hält dann geringe Mengen schweselsauren Ammonials und 8 die 10 Proc. Wesser. Rochmals sublimirt liesert er ein ganz reines Product. 100 kg Steinkohlen sie fern im Durchschnitt 10 kg Ammoniakoasser von 5 die 8° B.

In den Gasfabriken wird das in den Condensatoren und Scrubbers ver dichtete Ammoniakwasser, sowie die über dem Gastall aus den Waschtrommein abgeschiedene Ammoniak haltende Flüssigkeit in der Weise behandelt, daß man dieselbe mit einem Drittel ihres Bolumens gelöschtem Kall gemischt in einem mit Sicherheitsventil und Wasserstandsröhren versehenen Dampstessel A, Fig. 44, jum Kochen erhist und die sich entwickelnden, ammoniashaltigen Dämpse in die mit

ı

ebenfalls gefüllten Borwärmer von Eisenblech B, deren zwei parallel er stehen, von denen in der Zeichnung einer den anderen deckt, ein- hier befindliche Flussigkeit nimmt zunächst die Dampfe und Gase auf



, gering erhitt, durch das Abzugsrohr d nach dem Bleichlinder C Schwefelsaure von 10° B. gestillt ist. In diesem verdichtet sich das is und bildet, sodald die Flüssigkeit nur noch schwach sauer ist, eine m Bleipsannen auf 21° B. concentrirt und dann in Holzbottichen zur des condensirten Theers hingestellt, sodann aber unter Auskrückung heidenden Salzes eingedampst wird. Damit bei eintretendem Stillsen oder anderen Apparates kein Zurucktritt der Schwefelsaure aus C ige, milndet das Rohr a in ein weites, oberhald offenes Sicherheitsdesse dessen Duerschnitt in der Austrittsstelle in ½ natürlicher Größe ichnet ist, durch welches die äußere Luft durch die Flüssigkeit Zutritt er Schwimmer d im Bleigefäß zeigt die Zunahme der Flüssigkeit an. en Bleipfannen ausgekrückte Salz wird in Körben über den Absurtungen gelassen, sodann auf Eisenplatten ausgebreitet, die sich Bsannensenerung besinden, unter denen die nach dem Schornstein absmerungsgase eirculiren.

iesen Platten getrodnet erscheint das Salz auf der Oberfläche grau, neche fast weiß, verliert aber diese weiße Farbe, sobald es mit der frisläche der Luft einige Zeit preisgegeben wird; es riecht start nach Kohlens, welche die Ursache der durch Luftzutritt hervorgerusenen Schwärzung nen. Die in den Scrubbers der Gassabriken durch Schweselsäure versumonialgase neutralisiren letztere nicht so vollständig, daß diese nicht sorption des aus dem Dampftessel entwickelten Ammonials verwendet de, und aus diesem Grunde wird dieselbe gewöhnlich der in den Bleisbesindlichen Schweselsäure beigemischt und dann als schweselsaures verwerthet.

whe schweselsaure Ammoniak kann durch Roble gereinigt und besinsicirt is geschieht jedoch nicht in den Gassabriken. Es dient sowohl zur des Salmiaks wie des Salmiakgeistes, und wird gleichzeitig in den en zur Darstellung des Ammoniakalauns verwendet.

In neuerer Zeit sind hauptsächlich zwei Methoden zur Darstellung wir schweselsaurem Ammoniak aus den Theerwässern der Leuchtgassabriken in Bentof schlag gebracht worden, welche von dem vorigen Berfahren in der Construction der Apparate und im Princip abweichen und im Folgenden mitgetheilt werden sollen.

B. Esson in Cheltenham läßt das Ammoniakwasser, nachdem es in bente Scrubbers die gehörige Stärke erhalten hat, in eine gute eingebeckte gußeisen Cisterne pumpen, die ziemlich hoch angebracht ist. Hier läßt man es sich sem und pumpt es dann in eine noch höher gelegene kleine Cisterne, welche nahe balle den Destillirkästen und etwa 3,3 Meter höher als diese angebracht ift. Letter Cisterne wird immer voll gehalten, damit in ihrem Abflugrohr stets ein gleiche Man richtet nämlich die Pumpe so ein, daß sie etwas mete Druck stattfindet. liefert als nöthig ist, und läßt das überflüssige Wasser durch ein Ueberlaufwis wieder zurückfließen. Bon der oberen Cisterne führen eine ober mehrere Roben mit zwedmäßigen Regulirhahnen zu ben Destillirfaften, um biefen bas Baffer by zuzuführen. Diese haben immer einen rechteckigen Horizontalquerschnitt, find 1,6 bis 3 m breit, 0,3 bis 0,6 m tief, und 5 bis 7 m hoch; sie sind dampfbicht, ent weber aus Eisen ober Holz; inwendig haben sie in Abständen von etwa 0,8 m eiserne Scheidemande, die 1,5 m von oben anfangen und bis 0,6 m uber ber Boden hinuntergehen. Das Ammoniakwasser wird oben eingeführt und fällt auf eine Reihe von Traversen, die an eisernen Wänden siten, bis auf ben Boben hinunter; die 0,6 m am Boden des Apparates sind zur Hälfte mit der Flussigkt gefüllt; unmittelbar über bem Boben wird Dampf von 10 Rilo Druck auf ben Quabratzoll in die Fluffigkeit eingeleitet. Der Dampf geht durch die Fluffigkeit hindurch, steigt zwischen den eisernen Wänden in die Höhe und verdampft bebei das reine Ammoniak, welches in den oberen Theil des Apparates und von be nach ben Sättigungsgefäßen geleitet wird. Die Sättigungsgefäße haben 3 bis 6 cbm Inhalt, sind mit Blei ausgeschlagen und von verschiedener Form. chlindrischen Gefäße mit halbkugelförmigem Deckel und flachem Boben verbienen ben Borzug; im Deckel ist ein Mannloch zu Reinigungs- ober Reparaturzwecken angebracht. Das Ammoniakbampfrohr tritt an der Seite ein, ift halbkreisförmig gebogen und mit einer Anzahl von länglichen, kleinen Deffnungen verseben. Reben bem Sättigungsapparat und etwas höher als dieser steht ein hölzernes Gefäß von achteckiger Form mit Blei ausgeschlagen; in dieses Gefäß wird die Saure gebracht und mit Wasser so verdünnt, daß die Entstehung von festen Salzen im Sättigungsapparat nicht möglich ift. In den Berbindungsröhren zwischen dem Same gefäß und bem Rohre ift ein furzes Stud Gummischlauch angebracht, um ben Zusluß der Säure zu reguliren.

Wenn der Sättiger mit Säure gefüllt ist und das Ammoniakwasser durch den Dampfapparat geht, so tritt der Ammoniakdampf in die Säure und das Ammoniak wird sixirt. Es entwickeln sich bei diesem Proces Schweselwasserstoff und andere schäbliche Gase; diese werden durch ein Rohr vom Obertheil des Sättigungsapparates in einen Condensator geführt, wo der condensirbare Theil derselben slüssig wird. Die Flüssigkeit ist geruchlos und unschädlich; man kann sie in die Wasserkästen der Desen ablausen lassen; das Gas dagegen wird durch ein Rohr der Kesselseurung zugeführt und dort verbrannt.

Der Sättigungsapparat hat unten am Boben eine passende Röhre, um die sesättigte Flüssigieit in einen mit Blei ausgeschlagenen hölzernen Kasten, welcher das Absisbassin heißt, absließen zu lassen. Dieses Bassin befindet sich in solcher Söhe, daß es unterhalb des Sättigers und oberhalb des Abdampfgefäßes steht. Rachdem sich in dem Absahassin die Flüssigfeit geklärt hat, wird sie dem Abdampfgefäße zugeführt. In den Destillirkästen sammelt sich eine beträchtliche Menge Wasser, welche in geschlossenen Gefäßen mit Kalk behandelt wird; das hierbei entweichende Ammoniak wird in Sättigungsgefäßen duch Schweselsaure sixirt.

Die Abdampfpfannen sind mit Blei ausgeschlagene Holzkästen von 2 bis 3 dm Tiefe; in denselben liegt ein langes Bleirohr von 2 cm Durchmesser aufgewunden, welches mit Hochdruckampf gespeist wird. Das Salz, welches sich in dieser Pfanne abscheidet, wird in ein Waschbassin geschöpft, um es von anhängender Mutterslauge zu befreien. Nach dem Waschen wird das Salz auf hölzernen Sieben gestrocknet und die ablausende Mutterlauge gesammelt. Da diese meist sehr schmuzig ift, so wird sie in einen Dampfraum gebracht, durch welchen man den gebrauchten Dampf von einem der Apparate durchleitet; sie wird bald rein und dann in das Abdampsgefäß zurlägebracht.

Das hier geschilberte Verfahren unterscheibet sich von dem zuerst beschriebenen dadurch, daß die Entwickelung des Ammoniaks aus den Theerwassern mittelst Dochbruckdampf und in der Weise erfolgt, daß das Theerwasser dem Dampsstrom entgegengeführt und auf seinem Wege durch den Destillirapparat seines Ammoniaks beraubt wird, welches mit dem Damps den Saturationssslissigkeiten verdlinnter Schweselsäure zuströmt. Es versteht sich von selbst, daß hierbei nicht alle Ammoniakverdindungen zerstört oder verslüchtigt werden, und daß die Destillationswasser noch immer durch Kalk zersesdare Verdindungen enthalten milisen, welche dann, wie Esson auch andeutet, zur Darstellung von Salmiakgeist (s. unten) Verwendung erfahren können.

Ein anderes von Baggs und Braby aufgestelltes Versahren der Ammoniafssalzbereitung beruht darauf, das Ammoniaf aus den Theerwassern der Gassabriken mit Hilfe eines Luftstromes zu gewinnen, indem sie das Wasser, mit gelöschtem Rall vermischt, in einem Kessel auf 40 bis 100°C. erhipen; dann durch ein im Boden des Ressels einmündendes Rohr atmosphärische Luft hindurchtreiben. Nahe über die Einmündestelle ist ein siedartig durchlöcherter Boden eingelegt, um die Luft zu vertheilen. Aus dem oberen Theile des Kessels entweicht die mit Ammonial und Wasserdampf gesättigte Luft in kalt gehaltene, mit Wasser, Schweselsäure ober Salzsäure gefüllte Sättigungsgesäße oder Absorptionsgesäße, in welchen das Ammonial entsprechend zurückgehalten respective neutralisit wird.

Die in Deptford nach diesem Princip ausgesührte Anlage besteht aus einer Eisterne für das Gaswasser von 10,5 m länge, 2,1 m Breite, 1,8 m Tiese. Der eiserne Kessel zum Erwärmen des Wassers hat 9 m länge, 1,8 m Durchmesser und saßt etwa 182 hl Wasser. Am Boden des Kessels liegen zwei gußeiserne Röhren, von 7 cm Weite, welche mit vielen kleinen löchern versehen sind, durch welche Luft in die Flüssigkeit gepreßt wird. Die Lustpumpen haben 65 cm Durchmesser und ½ m Hub. Ein mit 12 Armen versehener Rührapparat, mit 80 Umdrehungen pr. Minute, bewirft die Bewegung der Flüssigkeit.

Bom Ressel gelangt die mit Ammoniat gesättigte Lust in einen Kaltrei ein hölzernes oder eisernes Gesäß mit 16,75 hl Inhalt, welches zu ½ böhe mit Kalsmilch gestüllt und mit einem siebartig durchbrochenen, dom Boden im Inneren versehen ist. Ein Rührapparat bedingt die Bewegum Kalsmilch. Bon diesem Reiniger aus gelangt die Lust durch ein mit Basse gestähltes Schlangenrohr in eine aus drei Gesäßen bestehende Borlage. dieser Gesäße enthalten zu ½ ihres Inhaltes kaltes Wasser, das letztere i einer concentrirten Lösung von Eisenchlorid gestüllt, welche, unter Erzeugun Salmiak, das gelöste Eisen als Hydrat abscheidet, während die ersten zwei E Salmiakgeist enthalten. Selbstverständlich ist der Inhalt der Absorptionse wenn die Erzeugung von schweselsaurem Ammoniak beabsichtigt wird, vert Schweselsaure.

Inwieweit dieses Verfahren dem zuerst genannten gegenüber Bo bietet, ist schwer zu bestimmen, da doch anzunehmen, daß die directe Wickun Dampf die Zersetzung und Verslüchtigung des Ammoniaks aus den Theern bedeutend beschleunigen und vervollständigen müsse. Und da der Zntrit Wärme bei dem soeben geschilderten Verfahren nicht ausgeschlossen ist, so auch einer Verslüchtigung von Kohlenwasserstoffen aus den Condensationsn durch den einwirkenden Luftstrom nicht vorzubeugen sein.

Der in neuester Zeit von E. Solvay empsohlene Apparat*) si Destillation ammoniakalischer Gaswässer ist horizontal construirt und wir directem Feuer geheizt. Er hat den Vortheil, daß eine sortwährende Ben der ganzen Flüssigkeitsmasse veranlaßt wird, indem die eigenen Dämp Destillation durch die Flüssigkeit selbst hindurch gedrängt werden. Best merkwürdig ist der Apparat durch das Princip, welches seiner Constructi Grunde liegt, und welches ermöglicht, daß die Dämpse der Destillation selbst bestillirende Flüssigkeit vorandrängen und weiter bewegen und zwar in horize Richtung und entgegengesetzt von der Richtung des Dampsstromes. In I der Details sei hier auf die vom Ingenieur G. Th. Gerlach gelieserte Beschrides Apparates in der unten citirten Zeitschrift verwiesen.

^{*)} Zeitschrift des Bereins deutscher Ingenieure, Bd. 21, S. 15.

VI.

Fabrikation des Salmiakgeistes.

Dieselbe kann in Folgendem nur insoweit besprochen werden, als es sich darum handelt, die Methoden zu beschreiben, welche einerseits die Darstellung von Salmialgeist in größerem Maßstabe gestatten, andererseits den Fabrikanten in den Stand setzen, die Fabrikation unter Verwendung von billigen und reichlichen Ammoniakquellen, wie die Condensationswasser der Gasanstalten oder die Theer-wasser bei der Spodiumsabrikation es sind, zu bewertstelligen.

Die oben in Fig. 44 bargestellte Destillation der Theerwasser zur Gewinsung des Ammoniats als schwefelsaures Salz, wie solche in der Dresdner Gasssabrit besteht, eignet sich auch zur Darstellung eines sür gewisse Gewerbebranchen entsprechend reinen Salmiatgeistes, sobald man das Gesäß C, statt mit Schweselssäure, mit reinem Wasser süllt und für genügende Abkühlung des letzteren während der Condensation des Ammoniats Sorge trägt.

Außer biefer findet zur Darstellung von Salmiakgeist aus ammoniakalischen Theerwaffern auch der Apparat Fig. 45 Anwendung. Derfelbe besteht aus dem Reffel A, durch directe Feuerung erhitzt, aus den Vorwärmern B und C, durch die Condensationsröhren de f erwärmt, sowie aus dem mit ersteren durch die Rohrleitung g verbundenen Absorptionsgefäße DEF, von welchen beide letteren Die Gefäße A, B find durch bas Gasfilter G, H mit einander correspondiren. burch bas Rohr 1, B, C burch m mit einander so verbunden, daß die in letteren beiben vorgewärmten Flufsigkeiten nach Entfernung bes Inhaltes von A nach diesen übergeführt werden können, worauf die an den Verbindungsröhren 1m befindlichen Bahne geschloffen und B, C mit taltem Theerwasser aufgefüllt werben. Ift das geschehen, so vermischt man den Inhalt des Kessels A mit einem Drittheil seines Bolumens gelöschten Kalt, füllt das Bleigefäß D mit starker Salzfaure, die Gefäße EF mit reinem Baffer und sett die Gasfilter GH auf lettere beiben. Diese Filter sind zwei durch ein Bleirohr k mit einander verbundene Cylinder von Beigblech, welche miteinem durchlöcherten Boden p versehen d mit frisch ausgeglühter Holzkohle gefüllt sind, damit die aus dem Gefäße E stretenden Gase ihrer letten emphreumatischen Beimengungen beraubt werden. Icher Gassilter werden drei bis vier Paare, behufs des schnellen Wechselns ders dem, vorräthig gefüllt gehalten.

Rachbem Alles so weit vorbereitet, wird der Ressel A geheizt; das entweichende tritt mit Wasserdämpfen gemischt aus dem Ressel durch d nach dem Condenionsrohre e und aus diesem nach fg, wodurch ein Antheil Wasserbampf verdichtet A zurudgeführt wird. Um die Temperatur der Flussigkeit in letterem zu Men, ift bas Thermometer in eine mit Messingfeilspänen gefüllte Blechhülse b igesenkt. Ift an dieser das Duecksilber auf + 93,75° C. gestiegen, so öffnet ben Sahn k und schließt ben bis bahin offen gehaltenen Hahn i, so daß 8 aus g austretende Ammoniakgas in die in dem Bleigefäß D enthaltene alzsäure einströmt. Man wechselt nun rasch die Gassilter G und II, burch Ache bis dahin das ans A tommende Gas gereinigt wurde, und erfest diese durch ugefüllte, schließt bann ben Hahn & und läßt bas Gas wiederum burch i nach GHF treten. Das Wechseln der Gefäße GII geschieht wieder, sobald e Temperatur in A auf + 96° C., + 98° C., + 100° C. gestiegen ist; an unterbricht die Operation, wenn die Temperatur in A + 1020 C. erreicht at; bann ist aus der Kaltslussigkeit das Ammoniakgas vollständig entfernt; man ist diese durch den Hahn a ablaufen und sodann den Inhalt der Bormarmer BC ach A fließen, um biefen mit gelöschtem Ralt gemischt auf Ammoniat zu verrbeiten. Während der Inhalt des Kessels A sich allmälig auf + 1020 C. ersärmt, steigt die Temperatur im Vorwärmer B auf +85°C., in C auf 25 bis 110 C. Enthält bas Gefäß F 150 Kilogramm Wasser, so erhält man baraus Salmiatgeist von 0,910 specif. Gewicht; bei 200 Kilogramm Wasser von 0,920 pecif. Gewicht. Durch die glafernen Sicherheitsröhren en in A und E ist ein Burudfleigen ber Fluffigkeiten verhindert, wie eine constante Controle für die Größe es Gasbrudes geboten.

Ein zu gleichem Zwecke der Darstellung von Ammoniaklösung später mpfohlener Apparat von Lange dürfte dem soeben beschriebenen in der Lösung er gestellten Aufgabe deshalb nachstehen, weil er, wie sich aus der Construction rgiebt, keine genügenden Borrichtungen bietet, um die Kohlenwasserstoffe völlig urlickzuhalten, wie solche in den Kohlensistern des vorigen Apparates in sehr wecknäßiger Weise geboten sind.

Tafel für das specifische Gewicht des Salmiakgeistes nach Wachsmuth.

0,950 9,0 124,2 118,0 hālt nămlich nach beistehender Tabelle 0,960 7,0 97,0 93,1 ein Centner Salmiakgeist von 0,970 5,2 70,2 68,0 Brad Pfund entspricht 0,990 1,6 21,0 20,7 1 1,40 1,40 10 14,10 1,41 15 21,10 1,42	Bemertungen	Gramm Anımonia f in 1 Liter	Gramm Ammoniat in 1 Rilo	Grade nach · Bect	Specif. Gewicht
20 29,50 1,47	Deutschland meist ein bestimmter Preis pro Grad Bed und pro Centner vereinbart; wird sür solchen 1 Mart berechnet, so wird z. B. 1 Centner Selmiakgeist von 9 Grad Bed mit 9 Mark von 17 Grad Bed mit 17 Mark bezahlt. Dieser Bezahlungsmodus sührt aber, nach Marx in Stuttgart, zu wesentlichen Inconsequenzen. Es enthält nämlich nach beistehender Tabelle ein Centner Salmiakgeist von Grad Pfund 10 Bed entspricht Pso. Ammoniak 1 1,40 1,40 10 14.10 1,41 15 21,10 1,42 17 24,50 1,44	305,5 277,3 249,5 222,8 196,3 170,1 143,7 118,0 93,1 68,0 44,3	347,2 311,6 277,3 244,9 213,4 182,9 152,9 124,2 97,0 70,2 45,3	23,0 21,0 19,0 17,0 15,2 12,8 10,9 9,0 7,0 5,2 3,3	0,880 0,890 0,900 0,910 0,920 0,930 0,940 0,950 0,960 0,970 0,980

Es wird also im Salmiakgeist von 20° für 1,47 Pfund Ammoniak nur so viel bezahlt, als im 10 grädigen für 1,41 Pfund, mithin wird 1 Pfund Ammoniak in Salmiakgeist von

1 Grad bezahlt mit 71,4 Pfennigen 10 " " 70,9 " 20 " " 67,7 "

Man verwerthet bemnach in hochgrädigem Salmiakgeist das Ammoniak schlechter als in niedergrädigem, obwohl bei Fabrikation und Behandlung der hochgrädigen Producte die Verluste durch Verslüchtigung an Ammoniak viel bedentender sind als bei niedergrädigen, so daß es eher angezeigt wäre, das Ammoniak in jenem theurer zu bezahlen als in diesem. Es dürste sich deshalb nach Marz empsehlen, bei Abschlüssen den Preis pr. Pfund Ammoniak zu vereindaren, etwa so, wie man bei Alkoholabschlüssen nach Literprocenten kauft. Die Stärke des Salmiakgeistes würde dann, statt mit dem Beck'schen Aräometer, mit einem Procent=Aräometer, ähnlich dem Tralles'schen Alkoholonieter, sür Ammoniakprocente zu messen sein.

Anhang.

Rachweisung der wichtigsten literarischen Hülfsquellen.

I. Phosphorfabritation.

Bohler, Reue Methode, Phosphor darzustellen. Poggendorff's Annalen Bd. 17, S. 178.

entauf, Berbesserte Methoden der Phosphordarstellung. Journal für praktische Chemie Bd. 21, S. 317.

beubert, Phosphorformmaschine. Dingler's Journal Bd. 115, S. 22.

Bayen, Fabrikation des Phosphors. Dingler's Journal Bd. 115, S. 45.

Donovan, Darftellung des Phosphors. Dingler's Journal Bd. 123, S. 36.

Rontrand, Phosphorgewinnung durch Salzfäuregas und Rohle. Compt. rend. 1854, p. 864.

iled, Berbeffertes Berfahren der Phosphorfabrikation. Leipzig 1855.

Bentele, Berbeffertes Verfahren der Phosphorfabrikation. Dingler's Journal Bd. 144, S. 190.

dentralblatt 1870, S. 406.

dann, Darstellung von Phosphor. Berichte der deutschen chemischen Gesellschaft 1873, S. 1428.

arbe u. Lencauchez, Verbesserungen in der Phosphorfabritation. Bulletin de la société chim. 1876, p. 335.

Ibright u. Wilson, Formen des Phosphors. Dingler's Journal Bd. 176, 5. 322.

II. Amorpher Phosphor.

chrötter, Die allotropischen Zustände des Phosphors. Poggendorff's Annalen Bb. 81, S. 276, 299.

lbright, Darstellung von amorphem Phosphor. Dingler's Journal Bb. 124, S. 276.

exionne, Oxydation des amorphen Phosphors. Compt. rend. T. 45, p. 113.

7

Nicklés, Reinigung des amorphen Phosphors. Dingler's Journal Bb. 14,

Coignet, Reinigung des amorphen Phosphors. Payen, Précis de chim. industrie, Paris 1859.

Leimfabrikation. III.

Leberleim und Fischleim.

Du Hamel, Die Kunst des Leimsiedens. Descriptions des arts T. 8. Leuchs, Anweisung zur Bereitung des Fischleims. Nürnberg 1828. Arnold, Bereitung des Leimes. Quedlinburg 1826. Ueber masserdichten Leim. Bayerisches Kunft- und Gewerbeblatt 1823, S. 324. Bertout, Englischer Leim. Annal. d'industr. T. 12, p. 213. Ueber Leimfabrikation. Journal of the Franklin T. 1, p. 302. Boubely, Verfahren aus Karpfenschuppen Leim zu fertigen. Brevets d'invent T. 12, p. 268. Leim wasserdicht zu machen. Dingler's Journal Bd. 15, S. 204. Dupasquier, Leim aus Fischschuppen. Brevets d'invent. T. 10, p. 189. Couper, Patent auf Leimsieden. Journal of the Franklin T. 6, p. 87.

Coulier, Reues Verfahren, Leim zu bereiten. Dingler's Journal Bd. 43, S. 302 Goubely, Leim aus Fischschuppen. Dingler's Journal Bd. 50, S. 107.

Levol, Leim aus Hautabfällen. Dingler's Journal Bd. 51, S. 155.

Devouls, Borrichtung, den Leim in dunne Tafeln zu ichneiden. Brevets d'invent. T. 23, p. 325.

Relson, Leim aus Gerbereiabfällen. Dingler's Journal Bd. 77, S. 60.

Rarmarich, Ueber die bindende Kraft des Leimes. Mittheilungen des Hannoverifces Gewerbevereins 1839, S. 434.

Salzer, Fabrikation des Leimes in ihrem ganzen Umfange. Heilbronn 1842. Dordon, Ueber Leimfabrikation. Dingler's Journal Bd. 83, S. 284.

Schattenmann, Ueber Leimfabrikation. Dingler's Journal Bd. 96, S. 115.

Roper, Berbesserungen in der Leimfabrikation. Dingler's Journal Bd. 99, S. 159.

Dongall, Darstellung von Leim. Dingler's Journal Bd. 106, S. 159.

Swinborn, Ueber Leim. Dingler's Journal Bd. 109, S. 313.

Bellier, Leim aus thierischen Abfällen. Polyt. Centralblatt 1852, S. 1357.

Gräger, Untersuchung von Leimforten. Polyt. Centralblatt 1852, S. 1471.

Faißt, Untersuchung von Leimforten. Polyt. Centralblatt 1853, S. 1211.

Wied, Ueber die im französischen Handel vorkommenden Leimsorten. Deutsche Gewerbezeitung 1855, S. 164.

Dumoulin, Flüssiger Leim. Compt. rend. T. 35, p. 444; Dingler's Journel **Bb.** 126, **S.** 122.

Fehling, Untersuchungen über flüssigen Leim und deffen Darstellung. Journal Bd. 136, S. 149.

Hylten=Cavallius, Ueber das Berhalten des Leimes. Polyt. Centralblatt 1854. Bach und Lipowsty, Bereitung von Gelatinefolien. Dingler's Journal 26. 137,

S. 156. Dobell, Anwendung der Gelatinefolien. Dingler's Journal Bd. 137, S. 160. Ueber Anwendung des fluffigen Leimes. Polyt. Centralblatt 1857, S. 77.

Rich, Darftellung von Leim aus Leberabichnigeln. Polyt. Centralblatt 1856, S. 1279. Stenhouse, Darstellung von Leim aus einigen Arten Leder. Polyt. Centralblatt 1858, **S.** 129.

Tuder, Verbesserungen in der Abdampfung und Trodnung des Leimes. Centralblatt 1858, S. 66.

- Allement, Darstellung von elastischem und nicht faulendem Leim. Dingler's Journal Bd. 143, S. 380.
- tanall, Ueber fünftliches Elfenbein. Polyt. Centralblatt 1857, S. 765.
- udel, Darstellung des Leimes aus Leimleder. Centralblatt für deutsche Papierfabrikation 1858, S. 90.
- uthan, Leimgewinnung ohne Sieden aus Hautabfällen. Dingler's Journal Bb. 150, S. 320.
- ching, Ueber das Trocknen des Leimes. Die Wärmemeßkunst. Stutigart 1858, S. 440.
- deidenbusch, Ueber die Ermittelung des Leimwerthes. Dingler's Journal Bd. 152, S. 204.
- enning, Darstellung von Fischleim. Polyt. Centralblatt 1859, S. 1762.
- ohart, Surrogate für Hausenblase. Technologiste 1859, S. 329.
- uscher, Leim aus Stockfischaut. Dingler's Journal Bd. 184, S. 531.
- ullo, Colner Leim. Deutsche Induftriezeitung 1865, S. 218.
- erwerthung der Lederabfalle auf Leim. Polyt. Rotizblatt 1865, S. 78.
- led, Schnelltrodnung des Leimes. Dingler's Journal Bd. 201, S. 365.
 - hagen, Die Leimfabritation. Berlin 1871.
- isftellungsbericht über Leimfabritation. Deutsche Industriezeitung 1874, S. 952.

b. Rnochenleim.

- 'Arcet, Gallerte aus Knochen zu ziehen. Jahrbuch des k. L. polyt. Instituts in Wien 1824, S. 193.
- erselbe, Berschiedene Anwendung der Knochengallerte. Dingler's Journal Bb. 14, S. 255.
- ardley, Anochenleim mittelst Dampf zu bereiten. Dingler's Journ. Bb. 10, S. 48. erschiedene Methoden, Anochenleim zu bereiten. Jahrbuch des f. f. polyt. Instituts in Wien 1824, S. 190.
- rmaden, Berbesserung in der Leimsiederei aus Anochen. Handelszig. 1828, S. 473. ersten, Zusammenstellung von D'Arcet's Untersuchungen über Anochengallerte. Erdmann's Journal Bd. 13, S. 64.
- olofret und Boffe, Ueber Anochenleim. Brevets d'invent T. 24, p. 35.
- grand, Apparate, um Knochenleim mit Dampf zu bereiten. Brovots d'invent. T. 31, p. 141.
- entele, Ueber Knochenleimgewinnung bei der Phosphorfabrikation. Dingler's Journal Bd. 144, S. 190.
- leck, Knochenleimgewinnung bei der Phosphorfabrikation. Berbessertes Berfahren der Phosphorfabrikation. Leipzig 1855, S. 56.
- erland, Knochenleim mittelft schwesliger Säure. Newton's London Journal Vol. 112, p. 212.
- arr's Desintegrator, Zerkleinerung der Anochen. Wagner's Jahresbericht der chemischen Technologie 1867, S. 201.
- erne, Amerikanische Leimfabrikation. Industrieblätter 1876, S. 377.
- Simeoni u. Comp., Darstellung von Gelatine. Dingler's Journal Bb. 184, S. 459.
- enze, Darftellung von Gelatine. Dingler's Journal Bd. 207, S. 506.
- aifch, Leim und Glycerin. Dingler's Journal Bd. 202, G. 276.
- eidenbusch, Ermittelung des Werthes des Leimes. Dingler's Journal 2d. 157, S. 204.
- powit, Werthbestimmung der Leimsorten. Neue dem. techn. Untersuchungen. Berlin 1861, S. 37.

IV. Blutlaugensalzfabrikation.

a. Aus thierischen Abfällen.

- Gautier, Reues Verfahren blausaures Kali zu bereiten. Dingler's Journal B. 23, S. 542.
- Dessosses, Fabritation von Blutlaugensalz. Annales de chim. T. 37, p. 158.
- Gentele, Ueber Blutlaugensalzfabrikation. Dingler's Journal Bd. 61, 6. 289. Dingler's Journal Bd. 71, S. 352.
- Stephens, Ueber Blutlaugenfalzgewinnung. Dingler's Journal Bb. 71, 6. 226.
- Swindell's, Blausaures Kali. Dingler's Journal Bd. 78, S. 160.
- Praisser, Blutlaugensalzsabrikation in Schottland. Dingler's Journal Bb. 80, S. 398.
- Delaunah, Ueber Blutlaugensalz. Repert. of patent invent. Vol. 17, p. 219. Jacquemins, Darstellung von blausaurem Kali. Dingler's Journal 88. 88, 226.
- Gentele, Ueber Blutlaugensalzfabrikation. Dingler's Journal Bb. 94, S. 197.
- Laming, Gewinnung von Blutlaugensalz. Dingler's Journal Bd. 102, S. 157.
- Fleck, Die Blutlaugensalzsabrikation, betrachtet vom technischemischem Standpunkle. Polyt. Centralblatt 1852, S. 252 und 321.
- Ueber Blutlaugensalzsabrifation. London Journal 1852.
- Reindel, Darftellung von Ferrocyankalium. Polyt. Centralblatt 1855, S. 699.
- Bramwell, Berwendung von schwefelsaurem Rali, statt Pottasche, zur Blutlaugensalz fabrikation. Dingler's Journal Bd. 135, S. 453.
- Brunnquell, Verbessertes Verfahren der Blutlaugensalzsabrikation. Berhandlungen des Vereins für Gewerbsleiß in Preußen 1856, S. 30; Dingler's Journal Bd. 140, S. 374 und 452.
- Habich, Bemerkungen über Brunnquell's Methode. Dingler's Journal Bb. 140, S. 371.
- Karmrodt, Untersuchungen und Erfahrungen über Blutlaugensalzfabrikation. Ber handlungen des Bereins für Gewerbsteiß in Preußen 1857, S. 153.
- Röllner, Ueber Blutlaugenfalzfabrikation. Annalen der Chemie und Pharmacie Bd. 107, S. 8.
- hoffmann, Ueber Blutlaugenfalz. Chemisches Centralblatt 1858, S. 934.
- Gräger, Blutlaugenfalzfabrikation. Polyt. Centralhalle 1858, S. 25, 33, 49.
- Emil Meyer, Theorie der Blutlaugenjalzbereitung. Dingler's Journal Bd. 189, S. 327.
- Papen, Bourlier und Pluvinet, Apparat zur Verkohlung thierischer Substanzen. Brevets d'invent. T. 14, p. 88.
- Neumann, Ofen zur Darstellung von blausaurem Kali. Repert. of patent invent. Vol. 8, p. 283.
- Young, Apparat zur Darstellung von blausaurem Kali. Dingler's Journal Bb. 91, S. 378.
- Watson, Apparat zur Blutlaugensalzgewinnung. Dingler's Journal Bb. 131, S. 48.
 - b. Blutlaugensalzgewinnung ohne Anwendung thierischer Abfalle.
- Zinken, Erzeugung des Blutlaugensalzes in Hohofen. Poggendorff's Annalen Bd. 55, S. 89.
- Newton, Chankalium und Blutlaugensalz aus dem Stickstoff der Atmosphäre. London Journal 1845, p. 380; Dingler's Journal Bd. 95, S. 293.

- aming, Blutlaugenfalz durch Behandlung der Schmelzen mit Ammoniak. Dingler's Journal Bd. 102, S. 157.
- ramwell, Apparate und Defen zur Blutlaugensalzsabrikation aus atmosphärischer Luft. Dingler's Journal Bd. 104, S. 446.
- offoz und Bobierre, Darstellung von Blutlaugensalz aus der Atmosphäre. Dings ler's Journal Bd. 107, S. 444.
- ieken, Erzeugung von Chan aus dem Stickftoff der Luft. Dingler's Journal Bb. 121, S. 286.
- rmengaud, Blutlaugensalzsabritation aus dem Sticktoff der Atmosphäre. Dingler's Journal Bb. 129, S. 111.
- anglois, Chanbildung aus atmosphärischem Stickftoff. Annales de Chimie et de Physik 1858, p. 326.
- Belis, Blutlaugensalzbereitung aus Schwefeltohlenstoff und Ammoniat. A. W. Hofmann's Reports by the Juries Cl. II, Sect. A. 1863, p. 62.
- lec, Fabrikation von Blutlangenfalz aus schwefelsaurem Ammoniak. Polyt. Censtralblatt 1863, S. 718.
- fautier Bouchard, Blutlangenfalzgewinnung aus Laming'scher Masse fabriken. Wagner's Jahresbericht ber chemischen Technologie 1864, S. 255.
- Le Spence, Blutlaugenfalz aus Laming'icher Maffe. Berichte ber beutschen chem. Gesellicaft 1871, S. 685.
- imil Meyer, Amtlicher Bericht über die Wiener Weltausstellung von 1873, Braun- schweig 1874.

V. Rothes Blutlaugenfalz.

- 5mee, Ueber Eisenchanidtalium. Philosophical magazin Vol. 17, p. 193.
- simmermann, Darftellung des rothen Blutlaugensalzes. Dingler's Journal Bb. 127, S. 211.
- doffog, Darstellung von rothem Blutlaugenfalz. Dingler's Journal Bd. 134, S. 78.
- 5chönbein, Darstellung aus gelbem Blutlaugensalz und Wismuthhyperoxyd. Polyt. Centralblatt 1857, S. 1386.
- derfelbe, Darstellung aus gelbem Blutlaugensalz und Bleihyperoxyd. Dingler's Journal Bd. 151, S. 430.
- teicardt, Darstellung von rothem Blutlaugensalz. Chemisches Centralblatt 1869, E. 961.
- thien, Darftellung von Ferridepankalium. Chemisches Centralblatt 1872, S. 633.

VI. Chankalium.

- iebig, Darstellung des Chankaliums. Annalen der Chemie Bd. 91, S. 285.
- lemm, Darftellung von Cyantalium. Dingler's Journal Bb. 106, S. 33.
- Jagner, Wohlfeile Bereitung des Chankaliums zu technischen Zweden. Dingler's Journal Bd. 124, S. 446.
- bittstein, Erfahrungen über die Chankaliumgewinnung nach Liebig's Methode. Dingler's Journal Bd. 102, S. 157.
- ordos und Gélis, Untersuchungen über Chankaliumbereitung. Journal de pharmacie T. 33, p. 106.
- rafft, Darftellung von reinem Cyantalium. Dingler's Journal Bd. 182, S. 255.

VII. Werthbestimmungen der Chanalkalien.

Fordos und Gélis, Werthbestimmung des Chankaliums. Dingler's 3 Bd. 129, S. 46.

de Haën, Maßanalytische Bestimmungen des Ferrochans und Ferridepans.
der Chemie Bd. 90, S. 160.

Leusser, Maganalytische Bestimmungen des Ferridenans. Annalen der Bd. 91, S. 340.

VIII. Berliner Blan.

Fabrikation des Berliner Blaues in China, Annales de l'industr. T. 14, 1 Hollunder, Bemerkungen über Berliner Blaufabrikation. Dingler's Bd. 24, S. 180.

Wach, Einwirkung des Berliner Blaues auf Stärke. Schweigger's 3cht Bd. 21, S. 444.

Robiquet, Ueber Berliner Blaudarstellung. Dingler's Journal Bd. 36, 6. & Gay Lussac, Ueber das Berliner Blau. Annales de chimie T. 46, p. 73. \(\)
Liebig,-Ueber Berliner Blau. Erdmann's Journal Bd. 13, \(\) 5. 167.

Berzelius, Ueber Berliner Blau. Poggendorff's Annalen Bd. 25, S. 38. Altword, Berliner Blau-Fabrikation. Dingler's Journal Bd. 60, S. 209.

Bentele, " Bd. 61, S. 452. Spence, " Bd. 67, S. 206. Stephens, " Bd. 71, S. 228. Thompson, " Bd. 73, S. 281.

Jacquemins, "Annales de chimie T. 7, p. 295.

Pelouse, Neue Art Berliner Blau. Poggendorff's Annalen Bd. 48, S. 22 Williams, Ueber einige Chanverbindungen des Eisens. Annalen der C Bd. 57, S. 225.

Warington, Ueber Turnbull's Blau. Dingler's Journal Bd. 111, S. 211. Reade, Ueber auflösliches Berliner Blau. Dingler's Journal Bd. 122, S. 8 Stein, Ueber Reade's Verfahren. Supplem. zu Prechtl's Encyclopādie I, S. 8 Gräger, Ueber dasselbe Verfahren. Polyt. Notizblatt 1858, S. 184.

Habich, Ueber Berliner Blaufabrikation. Dingler's Journal Bd. 138, S. 29 Krafft, Berliner Blau aus Gaskalt. Brévet's d'invention T. 17, p. 159.

Tichelnig, Farbenchemie. Wien 1857.

E. Hecre, Darstellung von Neublau. Polyt. Centralblatt 1862, S. 1008. E. Brücke, Bereitung von löslichem Berliner Blau. Dingler's Journal B. S. 157.

Balentin, Darstellung von Berliner Blau aus Laming'icher Masse. Bericht beutschen chemischen Gesellschaft 1876, S. 648.

IX. Ammoniakverbindungen.

Fabrikmäßige Bereitung des Salmiaks in England. Dingler's 31 Bb. 11, S. 329.

Die Salmiakfabrik zu Hall in Tyrol. Jahrbuch der praktischen Chemie ! S. 61.

- hler, Ueber Salmiakfabrikation. Bayerisches Kunst: und Gewerbeblatt 1826, S. 261.
- remel, Allgemein anwendbare Bereitung der Ammoniaksalze. Dingler's Journal Bb. 14, S. 326.
- parat zur Bereitung des kohlensauren Ammoniaks. Dingler's Journal Bd. 16, S. 87.
- emens, Fabritation ammoniatalischer Producte. Erdmann's Journal Bd. 5, S. 409.
- efler, Rohlensaures Ammoniat aus hirschhornsalz. Schweigger's Jahrbuch Bb. 4. S. 367.
- idglay und Rian, Salmiakbereitung. Dingler's Journal Bd. 59, S. 357.
- atson, Ammoniakstüssigkeit und Salze darzustellen. Dingler's Journal Bb. 74, S. 430; Bb. 94, S. 35.
- aterton, Salmiaffabritation. Dingler's Journal Bb. 80, S. 385.
- Banau, Salmiaffabritation in Rugdorf. Sachfifches Gewerbeblatt 1842, S. 100.
- hilipp, Salmiatfabritation. London Journal T. 22, p. 314.
- ard, Ueber Salmiaffabritation. London Journal T. 43, p. 95.
- ming, Bereitung von tohlensaurem Ammoniat. Dingler's Journal Bd. 93, S. 60.
- jung, Ammoniaffalze aus Guano. Dingler's Journal Bb. 89, G. 448.
- idglay und Rian, Gewinnung von Ammoniakfalzen aus dem Theerwasser der Sassabriken. London Journal T. 18, p. 211.
- wton, Bur Bereitung von Ammoniat. London Journal T. 22, p. 211.
- irner, Ammoniaffalze aus Guano. Dingler's Journal Bb. 98, S. 164.
- ane und Jullion, Darstellung von Ammoniaf und Ammoniassalzen aus den Elementen. Repert. of Patent invent. Vol. 12, p. 172.
- phr, Darstellung von Salmiakgeift. Dingler's Journal Bd. 122, S. 365.
- tri, Schwefelsaures Ammonial aus Fischabfällen. Dingler's Journal Bd. 129, S. 159.
- ntele, Salmiat als Rebenproduct bei der Phosphorfabritation. Dingler's Journal Bd. 144, S. 193.
- ter Spence, Ammonial aus Theerwasser. Repert. of patent invent. Juli 1851.
- hlmann, Salmiak aus Berbrennungsgasen der Steinkohlen. Polytechn. Centralblatt 1857, S. 393.
- igner, Ammoniakfalze aus den Steinkohlengasen. Jahresbericht der chemischen Technologie 1856 und 1857.
- enzi, Ammoniaffalze aus den Coaksofengasen. Genie industr. 1856, p. 139.
- pilling, Ammoniaffalze aus Leuchtgas. Dingler's Journal Bb. 148, S. 60.
- ming, Ammoniaffalze aus Leuchtgas. Repert. of patent invent. p. 325.
- poon und Marriot, Ammoniatialze aus Leuchtgas. Repert. of patent invent. 1857, p. 469.
- lvert, Sublimation des Salmiaks. Dingler's Journal Bd. 164, S. 121.
- [1, Fabrikation von kohlensaurem Ammoniak. Dingler's Journal Bd. 180, S. 384.
- nge, Deftillation des Steinkohlentheers. Braunichweig 1867.
- vis, Salmiat aus den Abfällen der Knochengase. Polytechn. Centralblatt 1873, E. 907.
- ering, Darstellung reinen Salmiatgeistes. Polytechn. Centralblatt 1871, S. 1456. moniatsodafabritation, Wagner's Jahresbericht der chemischen Technologie 1876, S. 331 u. f.; 1877, S. 284. Dingler's Journal Bd. 223, S. 82.
- rlach, Solvap's Destillirapparat zur Concentration von Gaswasser. Zeitschrift des Bereins deutscher Ingenieure Bd. 21, S. 15.

·
-- · ~

Holzstiche aus dem zplographischen Atelier von Friedrich Bieweg und Sohn in Braunschweig.

Papier
aus der medanischen Pavier-Fabrit
der Gebrüder Bieweg zu Wendhausen
bet Graunschweig.

Handbuch

ber

chemischen Technologi

In Berbindung

mit

mehreren Gelehrten und Technikern bearbeite

und herausgegeben

pon

Dr. P. A. Bolley und Dr. K. Birnbaum.

Rach dem Tode der Herausgeber fortgesetzt

Dr. C. Engler,

hofrath und Profeffor ber Chemie an ber techniiden hodidule in Rarlerube.

Mit zahlreichen Golzstichen.

Aene Jolge, Jünfte Lieferung:

Die Industrie des Steinkohleutheers und Ammonial

Von

Dr. Georg Ennge,

Profesior ber technischen Chemie am eidgenolifischen Bolvtechnitum in Burich.

Braunschweig,

Druck und Verlag von Friedrich Vieweg und Sohn.

1888.

Die Industrie

200

teinkohlentheers

und

Ammoniaks.

Bon

Dr. Georg Lunge,

Profesior ter tednischen Chemie am eidgendfischen Polvtechnikum in Burich.

Dritte bermehrte und berbefferte Auflage.

Mit 195 eingebrudten Holzstichen.

Braunschweig,

Drud und Berlag von Friedrich Bieweg und Cohn.

1 8 8 8.

Alle Rechte vorbehalten.

Die Industrie

201

e inkohlentheers

und

Ummoniaks.

Von

Dr. Georg Lunge,

Brofenor ter tednischen Chemie am eitgenösnichen Polutechnifum in Burid.

Dritte vermehrte und verbefferte Auflage.

Mit 195 eingedrudten bolgftichen.

Braunschweig,

Drud und Berlag von Friedrich Vieweg und Sohn.

1888.

Werke gehabt, ausnahmslos Praktiker, und darunter die Leiter der größten Werke von Deutschland, England und Holland. Indem ich ihnen allen auch auf diesem Wege meinen Dank ausspreche, muß ich doch als besonders werthvoll die Mittheilungen der Herren S. B. Boulton (von Burt, Boulton & Hanwood, Victoria Docks, London), Dr. Grüne berg (Köln), Dr. Krämer (Berlin), Vinckh und Dr. Wanstrat (Umsterdam) und Wilton (Gas Light and Coke Company, London) hervorheben.

Unter diesen Umständen konnte ich nicht anders, als mein Werk einer vollständigen Umarbeitung zu unterziehen, in welcher nur ein kleiner Ihell der früheren Ausgabe ganz unverändert wiederholt ist. Abgesehen von einer Anzahl neuer Capitel und großer Zusäße zu den übrigen, sinden sich sat auf jeder Seite größere oder kleinere Berichtigungen und Berbesserungen. Der Umsang des Buches hat sich verdoppelt; troß engeren Sates zählt dasselbe jetzt 657 Seiten Text und 195 Figuren. Sein ganzer Rahmen hat sich erweitert; es handelt nicht mehr allein von der "Steinkohlenthere Destillation" und "Ammoniakwasser-Berarbeitung", welche noch im Jahre 1881 so gut wie ganz als Anhängsel zur Leuchtgas-Darstellung betrachtet werden kohlentheers und Ammoniaks, und mußte dies auch durch Beränderung des Titels ausgedrückt werden.

Auch jetzt wurde es noch vorgezogen, diese beiden Producte in einen gemeinschaftlichen Werke zu behandeln, da die Gewinnung der Ausgangsmaterialien fast durchgängig gleichzeitig erfolgt und auch ihre weitere Berarbeitung häusig in denselben Fabriken betrieben wird.

Was während des Druckes (bis Ende 1887) über den vorliegenden Gegenstand in Fachzeitschriften, Patentschriften u. dgl. veröffentlicht oder; dem Verfasser auf anderen Wegen bekannt geworden ist, findet sich in den "Nachträgen" am Schlusse zusammengestellt.

Möge das Buch in dieser neuen Gestalt zu den Freunden, welche sich seine Vorgänger erworben haben, noch recht zahlreiche neue gesellen, und vor Allem sich dem Praktiker als brauchbarer und zuverlässiger Rathgeber erweisen!

Zürich, im April 1888.

Der Berfasser.

	Ceite
des Capitel. Ginseitung	1
Proceh der trodenen Destillation. Rücktand	1
Gase. Wäfferiges Destillat. Theer	2
Berhaltnig, in dem die Rebenproducte ju der Ginnahme der Gas-	
fabriken beitragen. Ursachen der Entwerthung	
Darftellung von Theer aus Rotsofen und anderen neueren Quellen :	6
Gejdichtliches über die Anwendung von Steintohlentheer und der	
daraus gewonnenen Producte	7
Menge des erzeugten Steinkohlentheers	11
reites Capitel. Herkunft des Steinkohlentheers	14
A. Die Erzeugung von Theer in den Gasfabrifen. Ginfluß der Temperatur	14
Einfluß der Berschiedenheit der Rohlensorten (Canneltohle 2c.)	18
Theorie der Bildung von Theer	
Gesammtausbeute von Theer aus der Steinkohle	2
Borichläge zur Bergrößerung ber Menge ober Berbefferung ber Qua-	
lität des Theers	28
Gewinnung der im Leuchtgas suspendirt enthaltenen Theerbestand-	
theile. Berfahren von Belouze und Audouin	28
Gewinnung des im Leuchtgas dampfformig enthaltenen Bengols. Durch	
Druck (Pintschaas)	28
Durch fluffige Absorptionsmittel	29
Aus Koksofengas. Durch Salpetersäure	32
B. Theer (und Ammoniat) als Rebenproducte der Roksfabrikation	38
Erste Bersuche	34
Reuer Aufschwung	37
Berzeichniß der Patente	38
Modificirte Bienenkorbofen	39
Jamejon-Ofen	40
Andere Borichläge	41
Geschloffene Bienenkorböfen	42
Modificirte Coppées Defen. Lürmann's Ofen	43
Hoffmann=Otto=Ofen	45
Modificirte Carves=Cefen. Erster Carves=Cfen	58
Carvès: Ofen in England	58
Berbindung mit Regeneratoren: Carvès:Simon=Ofen	59
hüssener's Ofen. Theer aus Roksöfen	69
Allgemeine Berwerthung der Kohle durch Berkokung mit Gewinnung	
der Rebenproducte	72

C.	Theer (und Ammoniak) aus Gasgeneratoren	2
D.	Theer und Ammoniat aus Hohofengasen	
2.	Gartsherrie=Proces	
	Hohofentheer	
17	• • • •	V
E.		
	setzung gewisser Dämpfe bei hohen Temperaturen. Ueberhitzung	
		18
		79
		30
		30
	Bedingungen des Vorherrschens aromatischer und fetter Kohlenwasser:	
		31
	Bestimmung des Ausbringens von Theer und Ammoniat aus Rohle.	32
Drittes	Capitel. Eigenschaften bes Steinkohlentheers und seiner Bestand-	
_		83
• •		
		33
		84
•		86
		90
		93
		96
	Reihe Cn H2n-4	97
	Benzolreihe. Bildung von deren Glieder	98
	Benzol	
	Toluol	
	Xylole	05
	Trimethylbenzole	
	Tetramethylbenzole. Styrol	08
	Raphtalin	09
	Hydrüre deffelben	
	Methylnaphtaline. Acenaphten	11
	Diphenyl. Fluoren	10
	Anthracen	
	Anthracenhydrüre. Methylanthracen	10
	Phenanthren	10
	Fluoranihen. Pyren	
	Chrysen, Chrysogen	18
	Reten, Succisteren, Picen	
	Benzerythren, Bitumen	20
	Sauerstoffhaltige Producte. Weingeist	20
	Säuren. Retone. Phenol (Carbolfäure)	
	Arefole	
	Unterschied von Phenol	
	Aplenole (Aenole)	
	Naphtole 2c	
	Rosolsäure	
	Brunolsäure. Schweselhaltige Körper	
	Thiophene	32
	Stickstoffhaltige Körper. A. Basische	33
	Cespitin. Anilin	34
	Pyridinreihe	35
	Chinolinreihe	

	Inhaltsverzeichniß.	IX
•	Allgemeines Berfahren zur Darstellung der Bajen aus dem Stein-	Ceite
	tohleniheer	138
•	Acridin	
	B. Richtbafische. Pyrrol. Cyanverbindungen. Carbazol 2c	
	Freier Rohlenstoff	
•	October 6. Company of the contract of the cont	
3 (Tapitel. Die Berwendungen des Steinkohlentheers ohne Destil-	
_		142
	Bur Erzeugung von Leuchtgas. Bur Confervirung von Baumaterialien	
	Mauerwert, Metalle, Holz	
	Dachpappe	
	Antiseptische Wirkung	
	Berbrennung zu Lampenschwarz	
	Druderschwärze, Briquettes, basische Ziegel	
	Berbrennung von Theer zu Heizzweden	
	Berschiedene Apparate	
	Engler's Bericht	_
	Redwood's Bericht	
	Apparate von Robel	
	Apparate von Körting	
	Berhältnismäßiger Brennwerth von Theer und Rots	163
8	Capitel. Die erste Destillation des Theers	160
	(Bejdichtliches	160
	Transport des Theers	
	Theerbehälter	
	Bumpen. Destillation mit Dampf	
	Raphta der Dampfdestillation. Deftillation über freiem Feuer	
	Entwässerung des Theers	
	Borgangige Reinigung des Theers	
	Construction der Theerblasen	
	Blechftärke. Form	
	Stehende Blasen	
	Liegende Blasen. Kofferkessel	
	author and the contraction of th	
	Masen mit Mihrern	
	Blasen mit Rührern	18
,	Specielle Beschreibung einer 25:Formen: Blase	18: 18:
,	Specielle Beschreibung einer 25:Formen: Blase	18) 18) 18(
	Specielle Beschreibung einer 25:Formen: Blase	183 183 186 186
	Specielle Beschreibung einer 25:Formen: Blase	18) 18) 18) 18) 19)
	Specielle Beschreibung einer 25:Formen: Blase	18) 18; 18; 18; 19; 19;
	Specielle Beschreibung einer 25:Formen: Blase Ausrüstung der Blase Einmauerung von englischen Blasen Condensationseinrichtungen Borlagen Behandlung der Gase	183 183 186 189 190 193 196
	Specielle Beschreibung einer 25:Formen: Blase Ausrüstung der Blase Cinmauerung von englischen Blasen Condensationseinrichtungen Borlagen Behandlung der Gase Betrieb der Theerblasen	183 186 186 189 190 193 196
	Specielle Beschreibung einer 25:Formen: Plase Ausrüstung der Blase Einmauerung von englischen Blasen Condensationseinrichtungen Borlagen Behandlung der Gase Betrieb der Theerblasen Fractionen. Berlauf	183 183 184 185 190 193 194 200
	Specielle Beschreibung einer 25:Formen:Plase Ausrüftung der Blase Einmauerung von englischen Blasen Condensationseinrichtungen Borlagen Behandlung der Gase Betrieb der Theerblasen Fractionen. Berlauf Ratur der fractionirten Destillation	183 183 183 183 190 193 190 200 203
	Specielle Beschreibung einer 25:Formen: Blase Ausrüstung der Blase Einmauerung von englischen Blasen Condensationseinrichtungen Borlagen Behandlung der Gase Betrieb der Theerblasen Fractionen. Berlauf Ratur der fractionirten Destillation	183 184 186 189 190 193 196 200 203
	Specielle Beschreibung einer 25:Formen: Blase Außrüftung der Blase Einmauerung von englischen Blasen Condensationseinrichtungen Borlagen Behandlung der Gase Betrieb der Theerblasen Fractionen. Berlauf Ratur der fractionirten Destillation Leichtöl Carbolöl	183 186 186 189 190 193 190 200 203 203
·	Specielle Beschreibung einer 25:Formen: Plase Ausrüstung der Blase Einmauerung von englischen Blasen Condensationseinrichtungen Borlagen Behandlung der Gase Betrieb der Theerblasen Fractionen. Berlauf Ratur der fractionirten Destillation Leichtöl Carbolöl	183 183 183 183 190 193 190 200 203 203 203
	Specielle Beschreibung einer 25:Formen: Plase Außrüstung der Blase Einmauerung von englischen Blasen Condensationseinrichtungen Borlagen Behandlung der Gase Betrieb der Theerblasen Fractionen. Verlauf Ratur der fractionirten Destillation Leichtöl Carbolöl Anthracenöl. Beendigung der Destillation	183 183 183 183 190 193 190 200 203 203 203
	Specielle Beschreibung einer 25:Formen: Plase Ausrüstung der Blase Einmauerung von englischen Blasen Condensationseinrichtungen Borlagen Behandlung der Gase Betrieb der Theerblasen Fractionen. Berlauf Ratur der fractionirten Destillation Leichtöl Carbolöl	183 183 183 183 190 193 190 200 203 203 203
	Specielle Beschreibung einer 25:Formen: Plase Außrüstung der Blase Einmauerung von englischen Blasen Condensationseinrichtungen Borlagen Behandlung der Gase Betrieb der Theerblasen Fractionen. Verlauf Ratur der fractionirten Destillation Leichtöl Carbolöl Anthracenöl. Beendigung der Destillation	183 184 186 189 190 193 190 203 203 203 203 203
	Specielle Beschreibung einer 25:Formen: Blase Ausrüstung der Blase Einmauerung von englischen Blasen Condensationseinrichtungen Borlagen Behandlung der Gase Betrieb der Theerblasen Fractionen. Berlauf Ratur der fractionirten Destillation Leichtöl Carbolöl Carbolöl Anthracenöl. Beendigung der Destillation Destilliren von weichem Pech auf hartes. Beförderung der Destillation	183 184 186 189 190 193 190 203 203 203 203 203

. Ceite

	Ablassen des Pechs							
	Regnault's Vorrichtung							
	Continuirliche Destillation des Theers							
	Deftillation von Theer zur Leuchtgasfabritat	lion				• •	•	224
	Betriebsresultate							
	Probiren von Theer							
Sechstes	Capitel. Bech						•	238
	Beschaffenheit. Hartes Bech. Weichmachen	(Wi	eberb	eleben)	Defi	ielben		239
	Anwendung von Pech als Reductionsmittel	•		•	• •	•		
	Anwendung von Pech zu Briquettes							
	Firnisse aus Pech; präparirter Theer							
	Asphalt, Asphaltpapier, Dachpappe							
	Destillation des Pechs							
	Pechtots							
	Pech zur Gasfabrikation; zu Ruß							
	Untersuchung des Pechs	• •	• •	• • •	• •	• •	•	<i>2</i> 37
Siebente	B Capitel. Das Anthracenol						•	261
	Bestandtheile. Arpstallisiren							
	Rraffan	• •	• •	• • •	•		•	201
	Pressen Commentitée Westen							
	Filterpressen. Hydraulische Pressen							
	Waschen mit Lösungsmitteln							
	Berwendung der Lösungsnaphta							
	Andere Berfahren zum Waschen	• •	• •	• • •	• •		•	200
	Waschen mit Kreosotöl							
	Specielle Reinigungsmethoden							
	In den Pressen ablaufende Dele							
	Sublimiren des Anthracens							
	Statistisches. Eigenschaften und Analyse des	s Ar	ithra	iens.	• •	• •	•	275
Actes C	apitel. Das Schweröl				• •			286
_	Aufbewahrung							
	Bestandtheile	• •	• •	• • •	• •	• •	•	200
	Berwendungen. Rectification							
	Zersetzung durch hohe Hitzegrade							
	Zersetzung durch hohe Hitzegrade zu Leuchtga	19 .	• •	• • •	• •	• •	•	231
	Verwendung als Schmiermittel							
	Berwendung zur Beleuchtung							
	Lucigen							
	Lucigen als antiseptisches Mittel; jum Imp							
	Anforderungen der Kreosotirungsanstalten							
	Boulton's Ansichten							
	Tidy's Vorschriften							
	Abel's Vorschriften							
	Verwendung des Schweröls	• •	• •	• • •	• •	• •	•	315
Neuntes	Capitel. Carbolfäure und Raphtalin				• •	• •	•	316
	Allgemeines über Carboljäure (Phenol). Er	fte I	Darfte	Aung	bon	Phen	loi	_
	Behandlung der Oele mit Lauge	•	•	•		• •	•	317
	Bon der Lauge abgezogenes Del (Rohnaphta	1).	Reini	gung	der (
-	natronlauge					• •	•	323
	Zersetzung der Lauge mit Säuren	• •	• •	• • •	• •	• •	•	324

			_	•		erzei	7**	15"										•
	Robe Carballi																	. 1
	Musbringen at																	
	Analyje ber 9	arboli	äutė									٠.						. 1
	Unterfuchung	bon re	her (Karb	olfi	inte									ï			. 1
	Analpie ber t	einen (Tarbo	ljāu	te .													. 1
	Unwendungen																	
	Carboliaurepr																	
	Raphtalin. 3																	
	Bafchen																	
	Sublimiren																	
	Deftilliren .																	
	Unterjudung.																	
	Albo : Carboni																	
	Anbere Berme																	-
						•	• •	•	•	٠		•	•	•	•	•	•	, ,
nte\$	Capitel. D		-															
	Eigenicaften																	
	Rectification																	
	Leichtölblafen																	- 4
	Borlauf																+	. 1
	Untersuchung	defielbe	en du	rø i	Fra	ıctioı	iem											. 1
	Chemifche Rei	nigung																. 4
	Mijchapparate																	. 1
	Musführung t																	
				- P									-		•	•	•	
	Rettere Metho																	
	Reitere Metho	ben .						٠				٠.						. 1
	Aeltere Metho Berwendung i Behanblung d	der There is	 eetől nijáj	Rei gere	nig inig	 ungl rten	jāu: Rap	Gta		Rol	bbe	ngo	Ibla	ije		•	:	. !
	Aeltere Metho Bermenbung ?	der There is	 eetől nijáj	Rei gere	nig inig	 ungl rten	jāu: Rap	Gta		Rol	bbe	ngo	Ibla	ije		•	:	. !
	Aeltere Metho Berwendung d Behandlung d Fractionirung	der There	eerdi nijdj	Rei gere	inig inig	ungl	jāu: Rap	e hta		Rol) be	ngo	blo	ıje	•	•		. !
les C	Aeltere Metho Berwenbung d Behanblung d Fractionirung apitel. Die	der There den	eerol nijá) Reati	Rei gere	inig inig	ungl iten	jāu: Rap	e hta	. 1	Rol	be	ngo	ible	ije				. !
ies (Aeltere Metho Berwenbung d Behanblung d Fractionirung apitel. Die Berjchiedene &	der There den Bertif	eerdi nijch Reati	Reigere	inig inig mit	ungl iten Da	jāu: Rap mpf	e hta		Rol	be	ngo	ibla	ije				
tes (Aeltere Metho Berwenbung i Behanblung b Fractionirung apitel. Die Berjchiedene & Arbeit mit be	der There den Ex chen Meetij Spfteme njelben	eerdl nijch Reati	Rei gere on 1	inig inig mit	ungl iten Da	Jāu: Rap mpf	ie Gta		Rol	be	ngo	ibla	ife				
ics (Aeltere Metho Berwenbung d Behanblung d Fractionirung apitel. Die Berichiedene & Arbeit mit be Trennung ber	der Ther Hertif Spstemenfelben Deftil	eerdi nijch Reati von	Reigere on 1 Ta	inig inig init mp	ungl iten Da fblaj	Jāu: Rap mpf en	fe hta		Rol	be	ngo	ibla	: uje :		•		
tes (Meltere Metho Berwenbung d Behanblung d Fractionirung apitel. Die Berjchiedene & Arbeit mit be Trennung ber Bollfommene	ver There den Beetif Spfteme nfelben Teftil	eerdi nijeh Reati von	Reigere On 1 Ta	mit mit mp	ungl iten Da fblaf	fäur Rap mpf en icte	șie Șta		Rol	be	ngo	ibla	ife				
tes (Neltere Metho Berwenbung i Behanblung b Fractionirung apitel. Die Berichiedene & Arbeit mit be Trennung ber Bollommene Rach Bedle	Meetij Syfteme Deftil Trenn	eerol nijch Reati von	Rei gere On 1 Ta	mit mp	ungliten Da fblaf erodi upi	fäur Rap mepf en cicle	ție Șta		Rol	ber	mgoʻ	ible					
ies (Meltere Metho Berwenbung d Behanblung d Fractionirung apitel. Die Berjchiedene & Arbeit mit be Trennung ber Bollfommene	Meetij Syfteme Deftil Trenn	eerol nijch Reati von	Rei gere On 1 Ta	mit mp	ungliten Da fblaf erodi upi	fäur Rap mepf en cicle	ție Șta		Rol	ber	mgoʻ	ible					
tes (Neltere Metho Berwenbung i Behanblung d Fractionirung apitel. Die Berjchiedene & Arbeit mit de Trennung ber Bollfommene Rach Bedle Rach Sedle	Meetij Spsteme njelben Trenn	eerdi nijch Reati von	Rei gere On 1 Ta in E	inig inig mit mp ind;	ungliten Da fblaf rod:	fäur Rap mpf en cte	ie hta		Rol	be	mgo	ibla					
tes (Neltere Metho Berwenbung i Behanblung b Fractionirung apitel. Die Berjchiedene & Arbeit mit be Trennung ber Bollfommene Rach Seble Rach Savall	Meetij Spfteme Deftil Trenn	eerdi nijch Reati von	Rei gere on 1 Ta	inig inig mit imp	ungl pten Da fblaf	Nap Rap mpf en	ie hta		Rol	ber	mgo	ible	ije				
ies (Meltere Metho Berwenbung i Behanblung b Fractionirung apitel. Die Berichiedene & Arbeit mit be Trennung ber Bollommene Rach Sedle Rach Savall Rach Siemen Gang reines S	Meetij Spfteme njelben Trenni E Benzol,	Reati Beati Lote	Reigere on t Ta in E	mit mp	ungliten Da fblaf rodi upi	Rap Rap mpf en scie	ie fita	i i	Rol	bbe	ngo	ible	ije	ell			
tes (Meltere Metho Berwenbung i Behanblung b Fractionirung apitel. Die Berichiedene & Arbeit mit be Trennung ber Bollommene Rach Sedle Rach Savall Rach Siemen Gang reines S	Meetij Spfteme njelben Trenni E Benzol,	Reati Beati Lote	Reigere on t Ta in E	mit mp	ungliten Da fblaf rodi upi	Rap Rap mpf en scie	ie fita	i i	Rol	bbe	ngo	ible	ije	ell			
tes (Mettere Metho Berwenbung i Behanblung d Fractionirung apitel. Die Berichiedene & Arbeit mit be Trennung ber Bollommene Rach Sedle Rach Sawall Rach Siemen Gang reines & Handelssorten Bortommen v Phribin 1c.	Meetij Syfteme Teftil Trenni E Bengol, von Sch	Reati von late i ung t	Reigere On 1 Ta in E tody	mit mit mp End;	Lungl ten Da fblaf rodi upi	Map Rap en en ta 1	fe fita	i i	Rol	be	ngo	lble	ife · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	ell	en		
ies (Mettere Metho Berwenbung i Behanblung d Fractionirung apitel. Die Berichiedene & Arbeit mit be Trennung ber Bollommene Rach Sedle Rach Sawall Rach Siemen Gang reines & Handelssorten Bortommen v Phribin 1c.	Meetij Syfteme Teftil Trenni E Bengol, von Sch	Reati von late i ung t	Reigere On 1 Ta in E tody	mit mit mp End;	Lungl ten Da fblaf rodi upi	Map Rap en en ta 1	fe fita	i i	Rol	be	ngo	lble	ife · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	ell	en		
ies (Mettere Metho Berwenbung i Behanblung b Fractionirung apitel. Die Berichiedene & Arbeit mit be Trennung ber Bollommene Nach Seble Nach Savall Rach Siemen Ganz reines i Handelssorten Bortommen v Phribin 2c.	Meetij Spftemen Teftil Trenni e Benjol, on Sd	Reati von Cate i Ung t Loty Benzo prociei	Reigere on 1 Ta in E toch	mit intg	ungliten Dar fblaf rodi up i	Rap Rap en en ta n	fe fita	illin	Rol	be fud	ngo	ible	ife	efe	ről		
ia (Mettere Methe Berwenbung i Behanblung de Gractionirung de Berichiedene & Arbeit mit be Trennung ber Bollommene Rach Seble Rach Sawall Rach Siemen Bortommen v Phribin 1c. Unterscheidung Ritrirungspro	Meetij Spfteme Teftil Trenni E Benzol, bon Son	Reati von Cate i Ung t	Reigere On 1 Ta in E toch	mit mp	ungliten Da fblaf rodi upi	Map Rap en en ta 1	pta mb	um.	Rol	fud	ngo	ible	ife	efe	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
ies (Mettere Metho Berwendung i Behandlung d Fractionirung apitel. Die Berichiedene & Arbeit mit de Trennung der Bollommene Nach Sedle Nach Sedle Nach Siemer Gang reines & Handelssorten Bortommen v Phridin 2c. Unterscheidung Prüfung der	Meetij Spftemenijelben Erennijelben Erennijelben Benzol, von Sch	Reati e von Cate i Ung t Senzo prefei	Reigere On 1 Ta in E	mit inig	ungliten Dar fblaf rodi up i	Rap Rap mpf en scie ex	fe fita	11m	Roll	hbe	ngo	blo	ife	efe	ről		
tes (Mettere Metho Berwenbung i Behanblung d Fractionirung apitel. Die Berichiedene & Arbeit mit de Trennung der Bollommene Rach Savall Rach Savall Rach Siemen Gang reines S Handelssorten Bortommen v Phridin 1c. Unterscheidung Prüfung der Einfluß des	Meeti Spfteme Teftil Erenni E Benjol, bon Schwese	Reati bon late i ung t Loft Benzo ivefel	Reigere On 1 Ta in E toch	mit inig	ungliten Da fblaf rodi upi	Rap Rap en scie	ie hia	11m	Rol	fud	ngo	bla		efe.	rol		
kes (Nettere Metho Berwenbung i Behanblung d Fractionirung apitel. Die Berichiedene & Arbeit mit be Trennung ber Bollommene Nach Sedle Nach Sedle Nach Siemen Ganz reines & Handelssorten Bortommen v Phribin 1c. Unterscheidung Nitrirungspro Prüfung ber Einfluß bes & Bestimmung	Meetij Syftemen Teftil Trenni E Benjol, bon Son Schwese	Reati e bon late i ung t Loti Benzo ivefel	Reigere On 1 Ta in E	mit inig	ungliten Da fblaf rodi upi	Map Rap en scie ex	e fita	11 m	Roll	jbe fud	ngo	ibla	ife	efe efe	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
ies (Meltere Metho Berwenbung i Behanblung d Fractionirung apitel. Die Berichiedene & Arbeit mit de Trennung der Bollommene Nach Sedle Rach Savall Rach Savall Rach Siemen Ganz reines i Handelssorten Bortommen v Phridin 2c. Unterscheidung Ritrirungspro Prüfung der Einfluß des E Bestimmung i Bestimmung i	meetij Spftemenijelben Teftil Trennij Benjol, von Schwese Benjol Geffelben	Reati Beati Benjo Benjo inefel	Reigere en 1 Ta in E toch	mit inig	ungliten ten fblaf robi up i	Rap Rap en scie	ie hia	11m	Roll	fud	ngo	bla	ife	efe	en en		
tes (Meltere Metho Berwenbung i Behanblung d Fractionirung apitel. Die Berichiedene & Arbeit mit de Trennung der Bollommene Rach Sedle Rach Savall Rach Siemen Dang reines S Handelssorten Bortommen v Phridin 1c. Unterscheidung Ritrirungspro Prüfung der Einfluß des E Bestimmung i Untersuchung	meetij Syfteme Teftil Teftil Erenni E Benzol, bon I be Benzol Ghwefe	Reati bon late i ung t tein e dur	Reigere On 1 Ta in E tochl itohl	mit inig	ungliten Darfblaf	Map mpf en	ie file	um B	Roll	fud	ngo	ible	ife	ell efe	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
tes (Nettere Metho Berwenbung i Behanblung d Fractionirung apitel. Die Berichiedene & Arbeit mit be Trennung ber Bollommene Nach Sedle Nach Sedle Nach Siemen Dang reines i Handelssorten Bortommen v Phribin 1c. Unterscheibung Nitrirungspro Prüfung ber Einfluß bes i Bestimmung i Untersuchung	Meetij Syftemen Tenni Erenni Evenni Benzol, von Schwese Benzol Don Schwese Benzol Don No	Reati e bon late i ung t Lohie ohna iben	Reigere On 1 Ta in E tohl ifohl	mit inig	ten Da fblaf vodi upi	Map Rap en 	ie fila	11m	Roll	jbe fud	ngol	1bta	ife	ell efe	en röl		
ies (Nettere Metho Berwenbung i Behanblung d Fractionirung apitel. Die Berichiedene & Arbeit mit de Trennung der Bollommene Nach Savall Rach Savall Rach Savall Rach Siemen Ganz reines i Handelssorten Bortommen v Phridin 2c. Unterscheidung Nitrirungspro Prüfung der Sinfluß des E Bestimmung i Bestimmung i Untersuchung Werthschäung	meetij Spftemen Teftil Teftil Erenni E Benjol, bon Schwese beffelber bon N be abefelber und	Reati rich Reati von Late in Benzo prefei chna then Tran	Reigere en Ta in E toch itohl	mit inig	ten Da fblaf vohi	Map Rap en en icte	odu odu	11m	Roll	he fud	ngo	1bla		ell efe	röl		
tes (Nettere Metho Berwenbung i Behanblung d Fractionirung apitel. Die Berichiedene & Arbeit mit be Trennung ber Bollommene Nach Sedle Nach Sedle Nach Siemen Dang reines i Handelssorten Bortommen v Phribin 1c. Unterscheibung Nitrirungspro Prüfung ber Einfluß bes i Bestimmung i Untersuchung	Meetij Syftemen Deftil Erenni E bon Son Son Son Son Son Son Son Son Son S	Reati bon late i Bengo being cohna then Tran taol	Reigere Gerein E in E tochl itohl itohl itohl	mit inig	ten Da fblaf robi	Map Pap en	ind und	11m	Roll	fud	ngo	bla	ife	ell efe	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		

Lampe dafür	442 443
Zwölftes Capitel. Quellen des Ammoniaks	446
Bildung des Ammoniats	_
A. Natürliches Borkommen von Ammoniak	
B. Bildung von Ammoniat aus dem Stidstoff ber Luft	
C. Bildung von Ammoniat aus dem Stidstoff ber Luft mit	
Dazwischenkunft von Chanüren	452
D. Bildung von Ammoniat bei anorganischen chemischen Fabrit-	
processen	456
E. Ammoniat aus Urin, Spuljauche und anderen thierischen	
Auswurfsproducten	457
F. Ammoniataus Guano	460
G. Ammoniat aus Anochen, Horn, Leder, Wolle, Haaren und	
anderen thierischen Stoffen	_
H. Ammoniat als ein Rebenproduct bei der Zuderfabritation .	464
I. Ammoniakaus Torf	466
K. Ammoniak aus bituminösen Schiefern	467
L. Ammoniat aus Rohlen	
Stickftoffgehalt der Kohlen	_
Berwerthung desselben als Ammoniat	
Berhältniß von Ratronsalpeter zu schwefelsaurem Ammoniak	471
1. Erzeugung von Ammoniak bei der Leuchtgasfabrikation	
Ausbringen von Ammoniak aus den Rohlen 473. Berfahren	
zur Bermehrung des Ausbringens mit Kalt 476; Baffer=	
ftoff 477; Wasserdampf 477. Ammoniak unmittelbar aus	
Leuchigas ohne Scrubber (durch Superphosphai) 478; aus	
gebrauchter Gasreinigungsmasse 479.	
2. Erzeugung von Ammoniak durch Behandlung von Steinkohlen	
oder bituminösem Schiefer mit Wasserdampf	479
3. Ammoniak aus Koksöfen	
4. Ummoniak aus Hohofengasen	485
5. Ammoniak aus Generatorgasen	489
6. Ammoniak aus Rauchgasen	_
Dreizehntes Capitel. Die Zusammensetzung und Analyse bes Ammoniat-	
wassers und die Eigenschaften seiner Bestandtheile	491
Zusammensetzung des Ammoniakwassers	_
Werthbestimmung des Ammoniakwassers	
Bestimmung von Ammoniat in gebrauchter Gasreinigungsmasse	
Eigenschaften des Ammonials und seiner technisch wichtigen Salze	
Ammoniaf	
Rohlensaures Ammoniat	
Schweselammonium	
Schwefelcyanammonium (Rhodanammonium)	
Cyanammonium	514
Chlorammonium (Salmiak)	
Schwefelsaures Ammoniat	515
Bierzehntes Capitel. Die Berarbeitnug des Ammoniakwassers	516
Aufbewahrung des Ammoniakwassers und Trennung vom Theer	
Berarbeitung ohne Destillation (directe Sättigung)	
	

Inhaltsverzeichniß.	XIII
	Ceite
Fabritation des schwefelsauren Ammoniats durch Destil=	
lation von Gaswasser	519
Berwendung des Kalis	
Berwendung der Magnesia	521
Art der Erhitzung der Blasen	
Sicherheitsventile	
Absorption der Dämpse in Schweselsäure	
Anwendung von Phritsäure, von Theerreinigungssäure	
Anwendung von SO ₂ , von Rieserit	
Destinationsrücktände, Berarbeitung auf Ferrochanür	
Ferrochanur aus Gasreinigungsmaffe	
Abdampfpfannen für schwefelsaures Ammoniak	
Berhütung einer Belästigung durch icadlice Gase und Abgangsfluffig-	
teiten	
1. Antunft, Translocation und Aufbewahrung des Gaswassers	52 8
2. Lede in den Apparaten	
3. Abwässer von den Blasen	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
Mechanische Einrichtung zur Reinigung derselben	
4. Behandlung der bei der Sättigung entweichenden Gase und	
Dämpfe	
Berbrennung des Schwefelwasserstoffs	
Berwendung zur Schweselsäurefabrikation	
Berwendung jum Schwefel (Claus'iches Berfahren)	
Absorption von Eisenoryd	
Behandlung mit SO_9	
5. Geruch beim Berdampfen der Lösungen	
Beschreibung specieller Apparate zur Darstellung von schwefels	
jaurem Ammoniat ober concentrirtem Gaswasser	
Apparat zu Old Ford Road	
Coffey's Blase	546
Apparat zu Silvertown	
" "Bedton	
ham ST STD a Llad	
" Gainan	
Ok - ii na ha- a	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
" "Grüneberg und Blum	
" "Feldmann	
" " P. Mallet	
Apparate für Berarbeitung von Cloakeninhalt	
Bon P. Mallet	
"L'encauchez	
Reue Borichläge für Berbefferungen	579
Berarbeitung von Gaswasser ohne Apparate	
Schweselsaures Ammonial des Handels	
Eigenschaften, Gehalt, Berunreinigungen	
Statistis	583
Fabritation von Ammoniakfluffigkeit (Salmiakgeist)	
Darftellung von rohem Salmiakgeist	
n reinem n	
Apparat von Elvers und Pact	
Reduction William	
Relhmann	
<i>N</i>	
" " P. Mallet	
Wasserfreies Ammonial	593

ſ

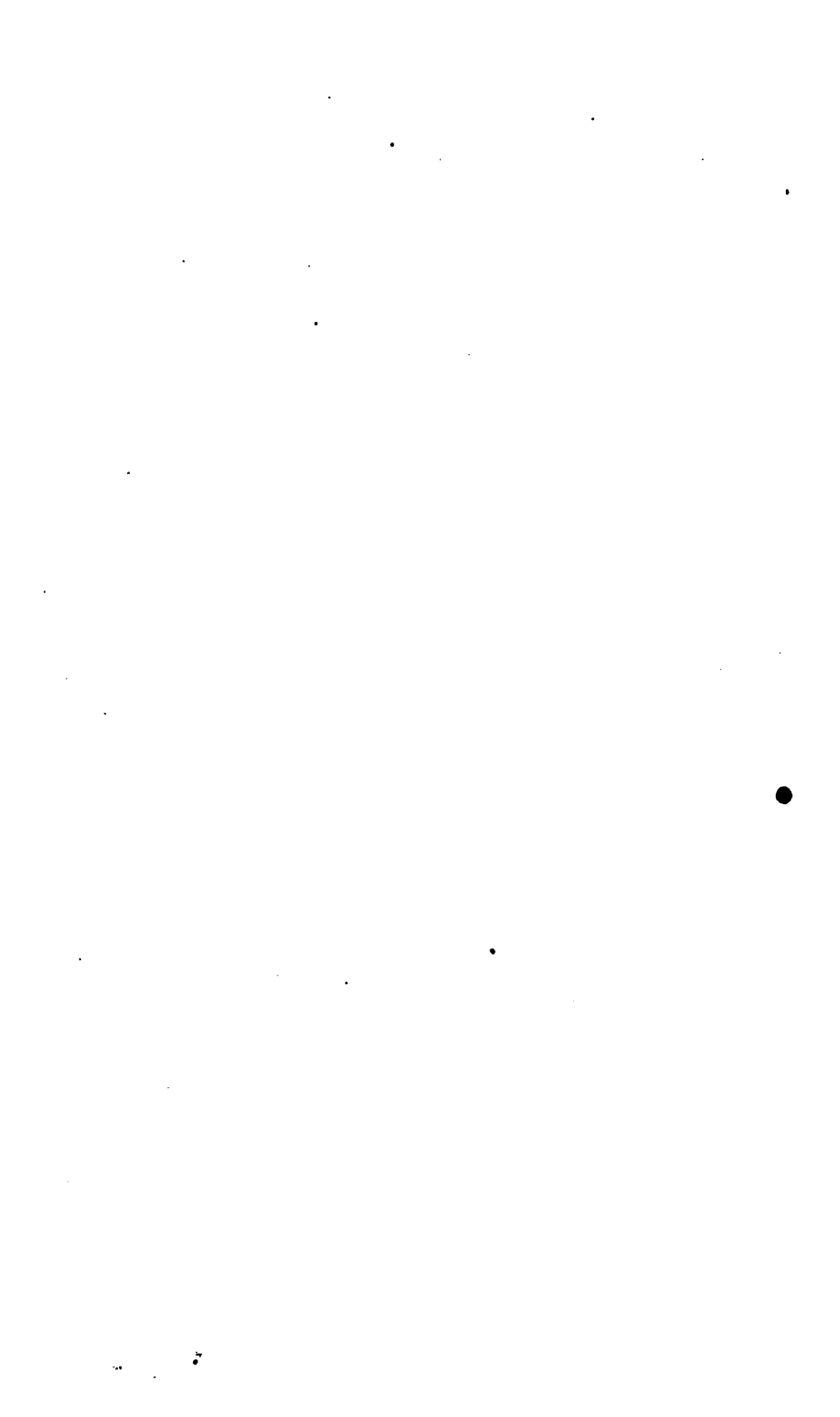
٠.

		593 597
•	Transport von Salmiakgeist	
	Eigenschaften und Anwendung der Ammoniakslüssigkeit	
Sal	miaf (Ammoniumchlorid), Fabrikation	
	Sublimation	605
	Arystallisirter Salmiak	608
	Anwendung	_
Roh	lensaures Ammoniak. Berichiedene Sorten	609
	Fabrikation	610
	Reinigung	611
	Anderweitige Methoden	
	Statistif	613
Pho	sphorsaures Ammoniat	614
Rho	danammonium (Schwefelcyanammonium)	-
Be st	immung des Ammoniaks im freien oder gebundenen Zustande,	
du	rch Titriren	616
	Im Azotometer	618
	Tabelle für dieses	621
	•	
Rachträg	e.	
	Menge des erzeugten und verbrauchten Theers	623
	Einfluß der Temperatur und der Kohlensorten auf die Theermenge .	
	Borkommen von Paraffin neben Raphtalin	
	Apparat von Lux zur Gewinnung der im Gase suspendirten Theers bestandtheile	
	Benzolkohlenwasserstoffe aus dem Theer von comprimirtem Delgas	
	Gewinnung solcher durch Absorptionsmittel	
	Neue Patente für Kolsöfen mit Gewinnung der Rebenproducte	
	Theer aus modificirten Bienenkorböfen	
	Exfindung der sogenannten Hoffmann=Otto=Defen	
	Roksöfen von Th. v. Bauer	
	Zusammensetzung des Koksofentheers	
	Hohofen = Rreosot (Neosot)	
	Schulze's Theorie der Bildung von Benzol zc	635
	Bildung von Benzolen aus Naphtenen	_
	Berwerthung von Petroleumrückständen auf Benzolen	
	Naphtene	
	β=Methylnaphtalin	
	Phenanthren	
	Isolirung und Nachweisung des Phenols	
	Operating and standard and promote a second as a second as	
	Aprofresole.	
	Phyrotresole	-
	Reaction auf Thiophen im Benzol	
	Reaction auf Thiophen im Benzol	637
	Reaction auf Thiophen im Benzol	637
	Reaction auf Thiophen im Benzol	637 — 638
	Reaction auf Thiophen im Benzol Darstellung der Basen aus dem Theer Freier Kohlenstoff Leuchtgas aus Theer Basisches Futter aus Theer	637 638
	Reaction auf Thiophen im Benzol Darstellung der Basen aus dem Theer Freier Kohlenstoff Leuchtgas aus Theer Basisches Futter aus Theer Pflaster aus Theer	637 638
	Reaction auf Thiophen im Benzol Darstellung der Basen aus dem Theer Freier Kohlenstoff Leuchtgas aus Theer Basisches Futter aus Theer Pflaster aus Theer Berbrennung des Theers zur Heizung	637 638 -
	Reaction auf Thiophen im Benzol Darstellung der Basen aus dem Theer Freier Kohlenstoff Leuchtgas aus Theer Basisches Futter aus Theer Pflaster aus Theer Berbrennung des Theers zur Heizung Berbrennung des Theers als Kraftquelle	637 638
	Reaction auf Thiophen im Benzol Darstellung der Basen aus dem Theer Freier Kohlenstoff Leuchtgas aus Theer Basisches Futter aus Theer Pflaster aus Theer Berbrennung des Theers zur Heizung Berbrennung des Theers als Krastquelle Theerscheider	637 638 - - 640
	Reaction auf Thiophen im Benzol Darstellung der Basen aus dem Theer Freier Kohlenstoff Leuchtgas aus Theer Basisches Futter aus Theer Pflaster aus Theer Berbrennung des Theers zur Heizung Berbrennung des Theers als Kraftquelle Theerscheider Carbolsäure im Rohphenol	637 638 - - 640
	Reaction auf Thiophen im Benzol Darstellung der Basen aus dem Theer Freier Kohlenstoff Leuchtgas aus Theer Basisches Futter aus Theer Pflaster aus Theer Berbrennung des Theers zur Heizung Berbrennung des Theers als Krastquelle Theerscheider	637 638 - - 640

Inhaltsverzeichniß.	V
Theerasphalt	43 —
Carbolineum	
Anthracen = Qualitäten	43
Beleuchtung mit Areosotol 6	44
Bestimmung der Carbolfaure	
Carbolsäurepräparate	
Prüfung derselben 6	
Berwendung von Raphtalin	
Albocarbon = Lampe	
Berwendung der Pyridinbasen zum Denaturiren von Spiritus	
Kalken der Rohle	
Ammoniak aus Generatorgasen	<u> </u>
Tabelle jur Bergleichung ber fpecififchen Gewichte mit ben	
Ardometern von Baumé, Cartier und Bed 6	48
Tabelle jur Reduction des specifischen Gewichtes leichter	
Flüssigkeiten auf die Rormaltemperatur 15,50 C 6	49
	50

.

•



Erstes Capitel.

Einleitung.

Der Proces der trodenen Destillation, das heißt, der Erhitzung organischer Körper bei Luftabschluß bis zu ihrer Zersetzung, wird in der Industrie zu mehrfachen Zweden vorgenommen. Das Hauptproduct, auf welches man hinarbeitet, kann entweder der feste Rückstand der Destillation sein, oder die sich entwickelnden permanenten Gase, oder aber das condensirbare Destillat. Das letztere theilt sich fast immer in zwei Schichten, indem das in der ursprünglichen Substanz vorhandene oder bei der trodenen Destillation aus ihr gebildete Wasser einen Theil des Destillates auslöst, während die in Wasser unlöslichen condensirten Producte sich hiervon in Form eines mehr oder weniger dicken, meist dunkelgefärdten Dels abtrennen, das in bestimmten Fällen leichter, in anderen schwerer als das wässerige Destillat ist, und im Allgemeinen als Theer (goudron, tar) bezeichnet wird.

Die Berschiedenheit der Ausgangsmaterialien macht sich qualitativ weit mehr in ben condensirten Producten geltend, als in dem festen Ruckftande oder ben permanenten Gasen. Der feste Ruckstand ift chemisch im Wesentlichen stets Rohlenstoff, wenigstens nach der bisher noch gewöhnlichen Annahme. Berschiedenheit zwischen Holztohle, Steinkohlenkoks, Knochenkohle u. s. f. würde hiernach hauptsächlich darauf beruhen, daß mit dem als Rest der organischen Substanz übrig gebliebenen Kohlenstoff je nach ber Art bes Materials verschiedene Arten und Gewichtsmengen von Mineralsubstanzen innig gemengt sind. Daneben spielt natürlich auch ber Umstand eine Rolle, daß die trocene Destillation in der Technik bei sehr verschiedenen Temperaturen vollzogen, und dadurch auch die physikalische Natur der zurückleibenden Kohle modificirt wird; vermuthlich ist dies mindestens ebenso wichtig, als die Verschiedenheit der Ausgangsmaterialien. Uebrigens ist es sehr möglich, daß die Molecule des Rohlenstoffs in der Holztoble, den Roks u. s. w. nicht aus derselben Anzahl von Atomen bestehen. Endlich ist es sicher, daß in diesen Körpern neben dem freien Kohlenstoff auch noch Verbindungen von Kohlenstoff mit Wasserstoff, Sanerstoff und selbst Stidstoff vorkommen, deren Isolirung oder selbst Erkennung bis jetzt noch nicht geglückt ist. Immerhin muß man sagen, daß der verbrennliche Theil aller tohligen Rudstände, soweit es die chemischen Hulfsmittel bis jett zu unterscheiben vermögen, teine großen Berschiedenheiten barbietet.

Alehnlich verhält es sich mit den permanenten und nicht im Condensationt wasser aufgelöst bleibenden Gasen, welche bei der trockenen Destillation entstehen. Man sindet von den wichtigeren stets vor: Rohlensäure, Kohlenoryd, Stickoff, Wasserstoff, die ersten Glieder der Methan= (Paraffin=) Reihe und der wasserstoff ärmeren Kohlenwasserstoffe (Aethylen, Acetylen). Doch sehlt schon der Schweselwasserstoff beim Holz, während er bei der Steinsohle und den thierischen Materialien regelmäßig auftritt. Die Gewinnung dieser permanenten Gase ste Beleuchtungszwecke ist der Gegenstand einer zwar verhältnismäßig noch sie jungen, aber doch schon enorm umfangreichen und wichtigen Industrie, in welch jetzt nicht als je alle übrigen Ausgangsmaterialien gegenüber den Steinsohlen (Gassohlen) nur von verschwindend geringer Bedeutung sind.

Sehr groß sind ichon die Verschiedenheiten in ben mafferigen Defillaten je nach ber Ratur bes Rohmateriales. Beim Bolze, beffen Stickftoffgefickt fehr gering ist, sind diese Producte saurer Natur, indem in ihnen Essigfäure vor wiegt, neben welcher Methylalkohol (Holzgeist) und Aceton die größte Rolle spielen Die fossilen Beränderungsproducte der Pflanzenwelt verhalten sich in dieser Beziehung dem Holze noch ähnlich, wenn sie aus jungeren Formationen ober and der Jettzeit stammen, wie Torf und Braunkohle. Man giebt fogar öftere in saure Reaction des Destillates als Unterscheidungszeichen für die Brauntoffe gegenüber der Steinkohle an. Sämmtlicher Methylalkohol und weitaus bie meife Essigfäure des Handels werden auf diesem Wege gewonnen. Die Steinkohlen ihrerseits, welche stets einen gewissen Gehalt an Sticktoff haben, liefern unter allen Umständen ein wässeriges Destillat, bessen Reaction durch Ammoniat ma in minderem Grade durch fluchtige organische Basen stark alkalisch ift. Weitans der größte Theil alles Ammoniaks und seiner Salze, welche industriell erzengt werden, stammt aus dieser Quelle, nämlich bem Ammoniakwasser ber Gas fabriken, welches freilich nicht allein burch bloße Condensation vermittelft Ab fühlung, sondern daneben auch noch durch directes Auswaschen der Ammonial falze aus dem Gafe im Scrubber erhalten wird.

Gine ahnliche Verschiedenheit zeigt sich in ben öligen Destillaten, ben Theeren. Im Allgemeinen können wir sagen, daß der Theer aus Torf, Brautohlen und bituminösen Schiefern hauptsächlich aus Rohlenwasserstoffen bet "fetten" Serie, der Holztheer aus Phenolen und Derivaten berselben, der Stein tohlentheer aus "aromatischen" Kohlenwasserstoffen besteht. Neben diesen Sauptbestandtheilen kommt aber stets eine große Menge von anderen Körpern vor, und die Verhältnisse werden noch viel complicirter dadurch, daß die einzelnen Körper burch die Wirtung der Site theils in andere Körper derselben Gerie, theils in Berbindungen aus gang anderen Serien übergehen, und in Folge davon ber Theer aus demselben Materiale sehr verschieden ausfällt, je nach der Temperatur, bei welcher die trockene Destillation stattgefunden hat, ja sogar nach der Gestalt bes Destillationsgefäßes, welches ben entwidelten Dampfen mehr ober weniger lange Zeit zur Berührung ber heißen Gefäßwände gestattet. Daher stellen die Theene äußerst complexe Gemenge bar, beren Entwirrung selbst im besten Falle (beim Steinkohlentheer) noch lange nicht vollständig, und in den übrigen Fällen noch viel weniger gelungen ist, in Folge ber außerorbentlich großen Schwierigkeiten,

eiche mit diesem Studium verknüpft sind. Säuren (Phenole) und Basen kann menigstens durch Gruppen-Reactionen herausnehmen; aber die große Masse nindisserenten Kohlenwasserstoffe läßt sich nur durch fractionirte Destillation, wenigen Fällen durch Krystallisation oder durch die Bildung von Sulsommen u. s. w. von einander trennen, von welchen Operationen vor Allem die tste oft, namentlich bei hohen Siedpunkten, zur Trennung der einzelnen Körper uchaus unzulänglich ist, um so mehr, als bei der Temperatur des Siedepunktes tusig schon Zersetzungen eintreten.

Der Braunkohlentheer, sowie auch ber Theer aus Torf und aus bituindsen Schiefern (früher auch ber aus bem Boghead-Mineral von Torbane-Hill : Schottland) wird um seiner selbst willen als Hauptproduct erzeugt, und bildet e Basis der westeuropäischen Mineralöl = und Paraffinindustrie, welche selbst genüber der übermächtigen Concurrenz des amerikanischen und russischen Betroms, bes Dzokerites und anderer in der Ratur ichon fertig gebildeter Producte re Lebensfähigkeit behauptet hat. Die übrigen Producte der trockenen Destillan solcher jungeren Fossilien haben entweder sehr geringen oder gar keinen ierth, ausgenommen bei einigen fehr bichten, steinkohlenahulichen Braunkohlen, :lde 3. B. gute Rotes und gutes l'enchtgas, bafilr aber gerade feine Beleuchtungs-Dagegen wird ber Steinkohlentheer bis jett nirgends absichtlich 3 Sauptproduct dargestellt, welchem die übrigen Producte untergeordnet wären; ift vielmehr ein zufälliges, aber ber Natur ber Cache nach unvermeibliches ebenproduct der Leuchtgasbereitung aus Steinkohlen, gang genau wie die Almmoatwasser. Es ift eben burchaus nothwendig, diese beiben Körper zu condensiren, n bas Leuchtgas zu reinigen; aber mahrend die bei bem Processe ruchtandig ribenden Rotes stets ein Nebenproduct von erheblichem Werthe waren, welches f ben Gestehungspreis des Leuchtgases wesentlichen Ginfluß ilbte, sah man viele ibre lang den Theer und das Ammoniatwasser ale febr lästige Abfalle an, Iche nicht nur nichts einbrachten, sondern deren Beseitigung sogar oft mit erblichen Unannehmlichkeiten und Rosten verbunden war. Rachdem jedoch seit tem Bierteljahrhundert der Steinkohlentheer und das Ammoniakwasser die Ausngepuntte einer Angahl von chemischen Industrien ber enormsten Bebeutung worben find, find fie zu Factoren geworben, welche bie Rentabilität ber Gasbriten sehr entschieden beeinflussen, und man tann die Betrachtung nicht abeifen, daß Umstände eintreten könnten, unter welchen jene beiden Producte bas auptziel der trocenen Destillation der Rohlen wären, und das leuchtgas nur 8 Nebenproduct erschiene. Historisch interessant ist es, daß das erste überhaupt England ertheilte Patent, welches eine trockene Destillation von Kohlen beplagt, basjenige von John Joachim Becher und henry Gerle, batirt vom 9. August 1681, gar nicht von ber Bereitung von Leuchtgas, sondern nur von rienigen von "Bech und Theer aus Steinkohle" handelt: "A new way of takeing pitch, and tarre out of pit coale, never before found out or sed by any other."

Wir werden später sehen, daß in den letzten Jahren die Erzeugung von heer und Ammoniat als Hauptproducten der trodenen Destillation zum Gegentande von vielen Versuchen gemacht worden ist. Das Berhältniß, in welchem die Nebenproducte der Gassabistation zu der Einnahme der Gassabriten Beitragen, ist sehr erhebligen Schwankungen unterlegen gewesen. Im Großen und Ganzen war seit der Endedung der fünstlichen organischen Farbstoffe auf der einen Seite, und der anzes ordentlichen Ausbehnung der, große Mengen von schwefelsaurem Ammonial de Dünger verlangenden Rübenzuckerindustrie auf der anderen Seite, der Werth der Theers und Ammonials stetig gestiegen und hatte die Nachfrage nach diese beiden Materialien ungemein erhöht. Bor einigen Jahren brachte nach einem Geschäftsberichte der South Metropolitan Gas Company in London der Bertauf des Theers und schwefelsauren Ammonials einen Gewinn von 9 sp. 5½ deinahe 10 Mart) pro Tonne der destillirten Kohle ein. Da der Preis der Rohle 11 sh. 9 d. (nicht ganz 12 Mart) pro Tonne betrug, so belief sich der Werth der Nebenproducte von der Gassabrikation auf 82 Proc. von demjenigen der verwendeten Kohle.

Aus zuverlässigen Privatquellen kann ich folgende für jene Zeit gillige Preisangaben machen:

Steinkohlentheer im Jahre 1883 in der Gasfabrik 55 sh., in der Therbestillation 61 bis 63 sh. pro Tonne (1016 kg).

Derselbe im Jahre 1884 in der Gasfabrik 35 sh.

Pech 33 bis 35 sh. pro Tonne.

Benzol 50 bis 90 Proc. 3 sh. bis 3 sh. 1 d. mit Faß.

Rohe Carbolfäure 1 sh. 8 d. bis 1 sh. 9 d. pro Gallone.

Umbestillirtes Leichtöl von 0,967 spec. Gew. 7 b. pro Gallone.

Rohnaphta (50 Proc. bei 170° abgebend) 1 sh. 4 d. pro Gallone.

Flüssiges Schweröl 21/4 bis 31/4 d. pro Gallone unverpackt.

Schwefelsaures Ammoniak, gutes granes von 24 Proc. 14 Pfd. St. 10 ff in Säcken (war einige Jahre vorher auf 20 Pfd. St. gewesen).

Im Jahre 1884 war sogar der Preis von 90 procentigem Benzol eine Zeit lang auf der schwindelhaften Höhe von 14 sh. pro Gallone (= 4,54 Liter).

Dagegen war im Jahre 1885 der Preis des Steinkohlentheers auf 12 st, 1886 (in England) auf 7 st. pro Tonne herabgesunken, und Benzol von 90 Proc. galt 1 st. 8 d. die Gallone; auch ist kann ein Zeichen eines neuen Aufschwunges vorhanden. In Deutschland galt im Mai 1886 Koksofentheer (Zechentheer) 23 Mark die Tonne.

Die Ursache dieser plötlichen und gewaltigen Entwerthung des Theeres (über die analogen Erscheinungen beim Animoniak werden wir im 12. Capitel handeln) ist nicht ganz klar. Allerdings mußte der große Abschlag im Preife der Anilinfarben und des Alizarins, welcher um dieselbe Zeit eintrat, und welcher zweiselsohne von Ueberproduction herrührt, auch den Werth des Theeres beeinflussen; aber hieraus läßt sich nicht ein so auffallender Grad von Entwerthung ableiten. Man hat auch viel Gewicht darauf gelegt, daß in den letzten Jahren die hartnäckigsten Austrengungen gemacht worden sind, Theer und Ammoniak als Nebenproduct von Koksöfen, Hohöfen, Gasgeneratoren u. s. w. zu gewinnen. Aber die Menge Theer von einer dem Gastheer ähnlichen Be-

schommen ist, kann nur ein sehr kleiner Bruchtheil des aus den Gassabriken kommenden Theeres gewesen sein. Wie wir später sehen werden, können der Hohofentheer und der Theer aus Jameson Defen mit dem Gastheer nicht in Concurrenz treten, und Gasgenerator Theer ist dis zur Zeit überhaupt noch kaum in den Handel gekommen.

Man muß vermuthen, daß die fortwährend sich steigernde Erzeugung von Leuchtgas, und folglich an Gastheer, zu einer die gegenwärtige Rachfrage liberfteigenden Production des letteren Artikels geführt hat, in welchem Falle schon ber verhältnißmäßig geringe Zuwachs ber Erzeugung von Steinkohlentheer aus Rotesofen einen fehr ernstlichen Ginfluß auf den Preis des Theers haben mußte. Es ift ein befanntes nationalöfonomisches Geset, daß, wenn das Angebot einer gewissen Waare die Rachfrage beständig, wenn and nur in geringem Dage, Abertrifft, ihr Preis weit mehr als im Verhältniß zu dem lleberschusse des Augebote fintt, und das Gegentheil tritt ein, wenn die Rachfrage das Angebot über-Reigt. Aber mahrend in den meisten anderen Fallen die Wirkung dieses Gesetze bis zu einem gewissen Grabe durch die Anhäufung großer Borrathe sowohl an Rohmaterial als auch an Fabrifaten, und durch Schwankungen in der Erzeugung Beiber, wieder aufgehoben wird, so verhält es sich gang andere im vorliegenden Falle. Der Gastheer muß ganz ohne Rücksicht auf die Rachfrage erzeugt werden, benn man tann ihn in der Gasfabrifation nicht umgehen; andererseite ist es auch prattifch undurchführbar, ibn langere Zeit in großen Mengen anzuhäufen. her muß ein verhältnißmäßig unbedentender lleberschniß des Angebots, welcher nicht auf ben bei ben meisten anderen Rohmaterialien üblichen Wegen zurückgehalten werben fann, bald eine unerträgliche lleberfilllung bes Marktes herbeiführen und ben Preis schnell hinunterbringen.

Merkwürdiger Weise war vor Kurzem die ganz entgegengesetzte Besorgniß allgemein geworden. Die auscheinend enormen Fortschritte, welche die elektrische Beleuchtung gemacht hatte, hatten zu der Erwartung geführt, daß die Fabristation von Leuchtgas und mit ihr die Zufuhr von Steinkohlentheer start verringert werden würden. Daß dieser Fall nicht eingetreten ist, brauchen wir nach dem eben Gesagten nicht näher zu erweisen. Ob die Einsührung des Wassergass Glühlichtes, in Europa sich aus dem gegenwärtigen schwachen, aber vielversprechenden, Anfängen verallgemeinern wird, kann erst die Zukunft lehren; übrigens würde man auch dabei auf Theergewinnung nicht zu verzichten brauchen.

Unzweiselhaft ist die Krisis in dem Theergeschäft durch die Speculation versschäft worden. Vor einigen Jahren war der Preis des Theers, des Benzols und des Anthracens dadurch auf eine unvernilnstige Höhe getrieben worden, daß die Zusuhr von Benzol und Anthracen künstlich abgesperrt und enorme Wengen dieser Producte auf Lager gelegt worden. Als diese Combination zusammenbrach, war wie gewöhnlich die Reaction um so stärker.

Zum Glück giebt es zwei Richtungen, nach denen hin die Verwendung des Steinkohlentheers bis zu dem Grade vermehrt werden kann, daß schließlich wieder ein gesunder Preisstand erreicht werden nuß. Die eine, allerdings etwas

problematische, ist die Verwendung des Theers, oder vielniehr einiger seiner Bestandtheile, zur Berstärfung der Leuchtfraft des Bases, statt der Canneltoble. Der andere, unmittelbarere und gewissere Weg, sich des Ueberflusses an Theer w entledigen, ist der, ihn zur Heizung der Retorten zu benuten. Der Werth bel Theers als Brennmaterial ist bei richtigem Verfahren (und wir werben in 4. Capitel sehen, daß diese Aufgabe jest vollständig gelöst ift) viel höher ale der des Roks, und selbst wenn er nicht, wie behauptet worden ist, zweimal fo viel Beigfraft wie das gleiche Gewicht Rots hatte, so tann man ihn boch jebenfalls heutzutage mit großem Bortheile verbrennen, wo in England ber Bertanft preis des Theers 7 sh. und der des Roks 8 sh. die Tonne ift.

Wir wollen nun den umgekehrten Fall in Betracht ziehen, nämlich ben daß die Nachfrage nach dem bislang fast ausschließlich aus Steinkohlentheer er hältlichen Producte, also thatsächlich fast allen "aromatischen" Berbindungen, fic sehr start steigern sollte, bis zu bem Grabe, daß die Bufuhr an Theer aus ben Gasfabriken jene Nachfrage nicht beden könnte und daß mithin ber Werth bes Steinkohlentheers sehr steigen wurde. Wenn eine solche Sachlage je wieder einträte, so könnte sie nicht von langer Dauer sein. Weit mehr Kohle als für Get fabritation wird zur Fabritation von Rots für hüttenmännische Zwecke bestillit, und die Aufgabe hierbei, Theer und Ammoniak als Nebenproducte zu gewinnen, ohne ben Werth des Rots zu verringern, ist nun als genügend gelöst anzuschen Wir haben freilich vorhin angeführt, daß bis zu diesem Augenblice bie in England erzeugte Menge von Koksofentheer noch keine erhebliche ist, aber dies kommt zu Theil daher, daß dort die Mehrzahl der Koksfabrikanten sich nicht bazu hat ent schließen können, die Rosten zu einer Umänderung der Fabrikationseinrichtungen zu tragen; zum Theil auch baher, daß in England eine Anzahl von verfehlten Ber suchen gemacht worden mar, was viele Andere bavon abgeschreckt haben wirb, Gelausgaben zu machen, bis es gang flar wäre, welches Berfahren bas richtige fa Anders ist es auf dem Festlande, und merkwürdiger Weise ist es nicht Frankreid, wo doch der erste Erfolg in der Verwerthung des Theers und Ammoniats im Rott ofenbetriebe erreicht worden war, sondern Deutschland, welches in diesem Felbe ba Vortritt genommen hat. Binnen sehr kurzer Zeit, thatsächlich erft seit 1882 (nach Beröffentlichung der fritheren Ausgabe dieses Werkes) ist in Westfalen und in anderen Theilen Deutschlands eine sehr ansehnliche Bahl von Roksöfen mit Einrichtung zur Verwerthung ber Nebenproducte entstanden, und man fann tann bezweifeln, daß binnen Kurzem so gut wie aller in Deutschland fabricirter Roll (etwa ein Drittel von der in Großbritannien fabricirten Menge) auf biefen Wege bargestellt werden wurde, wenn nicht die abnorm niedrigen Preise bes Theers und Ammoniats diese Umwandlung nothwendiger Weise zurlichielten.

Bu gleicher Zeit, bas heißt von 1882 ab, sind ernstliche Versuche zur Gewinnung von Theer und Ammoniat aus solchen Hohöfen, welche mit Roblen betrieben werden, gemacht worden. Diese Industrie ist im Befentlichen auf Schottland beschränft, und wir werben uns später bamit beschäftigen. Schwierigkeiten find hier größer als bei Roksöfen, scheinen aber auch genngenb

überwunden worden zu fein.

Schwieriger scheint es, Theer und Ammoniat aus Gasgeneratoren zu gewinnen, und man wird vernuthlich auf eine endgiltige Lösung dieser Aufgabe bis dahin warten mussen, daß der Werth jener Producte wieder weit genug gestiegen ist, um Capitalsaulagen filr diesen Zweck rathlich zu machen.

Angesichts der verschiedenen Verfahren zur Extraction von Benzol aus Leuchtgas, zur Umwandlung von Petrolennrückständen und anderen bisher fast werthlosen Substanzen durch die Einwirkung hoher Temperaturen in aromatische Berbindungen, und anderer später zu erwähnender ähnlicher Versuche, stellt es sich heraus, daß durchaus teine Beforgniß besteht, es möchte je an den uneutbehrlichen Rohstossen sehlen, welche den Gegenstand dieses Werkes bilden.

Wenn wir die vielfältigen Quellen überblicken, ans denen Theer und Ammoniat auf entschieden im Bereich unserer gegenwärtigen technischen Mittel liegenden Wegen erhältlich sind, welche aber bie heute gar nicht oder sehr unvolltommen ausgebeutet werben, so erscheint es nuplos, Speculationen barüber augustellen (wie es gelegentlich geschieht), ob nicht späterhin einmal Berfahren werden erfunden werden, durch welche aus der ungeheuren Menge von Kohlen, die filr hansliche Beizung, zur Dampferzeugung und für unzählige andere Zwede verbrannt werden, ohne daß Jemand an die Wewinnung von Rebenproducten dabei bachte, ebenfalls Theer und Ammoniat gezogen werden fönnten. Man kann dabei mit Leichtigkeit verblüffende Zahlen herausbekommen, 3. B. fünf Millionen Tonnen Theer und eine Million Tonnen schwefelsaures Ammoniak allein für Großbritannien; aber solche Zahlen sind durchaus trligerisch. Zie können diejenigen nicht erschrecken, welche ein Interesse baran haben, ben Preis jener Stoffe auf lohnender Bobe zu erhalten; andererseits können sie auch keine wirkliche Aussicht darauf eröffnen, den Consumenten jener Stoffe, das heißt schließlich der Menschheit im Ganzen, einen Bortheil zu verschaffen; denn wenn je Mittel gefunden werden sollten, um in den erwähnten Fällen die Mohle in der Art zu verbrennen, daß man die Rebenproducte gewinnen könnte (etwa durch allgemeine Ginführung von Gasgeneratoren), so würden die Binfen des riesigen Anlage= capitales, und die unvermeidlichen Betriebstosten für Auffammlung von Theer und Ammoniat in irgend welchem bentbaren Falle, wenigstens nach ber Meinung bes Berfassers, jeden durch beren Berfauf zu erwartenden Gewinn weitaus überfteigen, anbetrachts des sehr geringen Preises, welchen Theer und Ammoniat er zielen würden, nachdem die zugänglicheren Quellen bafür, wie die Rotsfabrifation, bafür eröffnet maren, lange, che die entfernteren eben besprochenen Quellen dafür je in Frage tommen tounten.

Gefchichtliches über die Anwendung von Steinkohleutheer und der darans gewonnenen Producte.

Vor dem letten Theile des 17. Jahrhunderts scheint man das Auftreten von Theer bei der Erhitzung von Steinkohlen, welche ja damals eine verhältnißmäßig geringe Bedeutung besaßen, nicht beachtet zu haben. Einer der Pfadsinder, wenn nicht gar der wirkliche Urheber der Steinkohlenindustrie, ist der bekannte beutsche Chemiker Johann Joachim Becher, welcher seine Beobachtungen in folgenden Worten beschreibt 1):

"In Holland hat man Torff und in Engelland Stein-Rohlen, bende taugen "nicht viel zum Brande, weder in Zimmern noch zum Schmelten: ich habe aber "einen Weg gefunden, nicht allein bende Sorten zu guten Rohlen zu brennen, "bie nicht mehr rauchen noch stinden, sondern mit den Flammen barvon so ftand "zu schnielten, ale mit dem Holte selbsten, und so eine große Extension ber Fener-"Flammen, daß ein Schuh solder Kohlen 10 Schuhe lang Flammen machen; "das habe ich im Haag demonstrirt mit Torff und hier in Engelland bei bem "Berrn Boyle mit Stein-Kohlen, auch in Windsor barmit in groffo abgetrieben "Bei biefer Occasion ist auch merckens wurdig, daß, gleich wie die Schweben ihre "Theer aus kiefern Holtz machen, also hab ich hier in Engelland aus Stein-"Rohlen Theer gemacht, welche ber Schwedischen in allem gleich gehet, und noch "in etlichen Operationen darüber ist. Ich habe die Probe bavon gethan so wohl "auff Holt als auff Stricke, und ist in der Probe gut befunden worden, gestalt-"sam benn auch ber König eine Probe bavon gesehen, welches von Engelländischen "eine große Sache ist, und die Rohlen, wann die Theer daraus gezogen ift, sem "besser zum Gebrauch als vorhin."

Wir haben schon oben (S. 3) gesehen, daß Becher seine Erfindung duch ein englisches Patent schützte.

Späterhin macht Clayton (1737 bis 1738) einige Angaben über die Beschaffenheit der durch trockene Destillation zu erhaltenden Producte; außer Koks und Theer beobachtete er auch die Bildung von brennbaren Gasen.

Um die Mitte des 18. Jahrhunderts wurde die Verwendung der Roble allgemeiner, und im Besonderen begann die Darstellung von Rots für Hitter zwede, zum Erfatz für Holzfohle, in ausgebehnterem Magstabe einzutreten. Es ist im höchsten Grade bemerkenswerth, daß in diesem Rindheitsstadium der Rots fabrikation schon jenes Verfahren ausgeführt wurde, welches erst während ber allerletten Zeit wieder in den Vordergrund getreten ist, nämlich die Gewinnung von Theer. Ein frangösischer Buttenmann, de Gensanne, beschreibt und zeich net eine Art Muffelöfen zur Berkofung von Kohle und Gewinnung von Theer, welche zu Sulzbach bei Saarbrücken vor dem Jahre 1768 in Arbeit standen 3. Nach der Beschreibung des zu Sulzbach erhaltenen Theeres ober Deles (es soll bestillirtem Steinöl ähnlich gewesen sein und wurde zum Speisen von Bauernund Grubenlampen gebraucht), muß es bem Hohofentheer und bem fpater zu erwähnenden Theer aus Jameson-Defen näher gestanden haben, als dem Gastheer ober dem Theer aus geschlossenen Koksöfen. Gurlt macht barauf aufmerksam, daß der "Kohlenphilosoph" Stauf, welchen Goethe, damals Student an der Strafburger Universität, im Jahre 1771 in seiner einsamen Balbhutte besuchte,

¹⁾ Aus seiner "Närrischen Weisheit Ar. 36", angeführt nach G. Schuly, Chemie des Steinkohlentheers, 2. Aust., S. 5. 2) de Gensanne, Traité de la fonte des mines, Paris 1770, Bd. 1, Cap. 12; angeführt nach Gurlt, die Bereitung der Steinstohlen – Briquettes, 1880, S. 22. Der Ort wird hier "Fischach" genannt; aber in der von Gurlt an Watson Smith gemachten Mittheilung (Journ. Soc. Chem. Ind. 1884, p. 602) heißt es "Sulzbach".

ber Urheber dieses Verkotungsverfahrens gewesen zu sein scheint; er stellte dabei "Del", Bitumen, Lampenschwarz dar und hatte auch einen Auchen Salmiak von benachbarten "brennenden Berge" gesammelt.

Eines der Patente jenes unermitblichen Erfinders, des (Grafen von Dunsbonald (Nr. 1291, vom 30. April 1781), beschreibt eine Erfindung zur Versteung von Kohle, betitelt: "Ein Versahren zur Extraction oder Tarstellung von Theer, Pech, flüchtigen Delen, flüchtigem Alkali, Mineralfäuren, Salzen und Koks aus Steinkohle." Er bewirkt die Condensation der flüchtigen Producte durch Beimischung von Wasserdampf und darauf folgende Anwendung von kaltem Wasser. Diese Erfindung ist jedoch auscheinend nicht in sehr bedeutendem Maßestabe ausgeführt worden, und muß jedenfalls wieder balb vergessen worden sein.

Jedenfalls ist es sicher, daß die Darstellung von Steinkohlentheer nie in großem Maße betrieben worden ist, die es als ein unvermeidliches Acbenproduct bei der Erzeugung von Leuchtgas aus Steinkohlen, wozu die Idee gegen Ende des vorigen Jahrhunderts gleichzeitig von dem Franzosen Lebou und dem Engständer William Murdoch gefaßt wurde, auftrat. Der erstere empfahl schon die Berwendung des Theers zur Imprägnirung von Bauholz; aber der letztere war es, welcher in Berbindung mit seinem berühmten Schüler Samuel Clegg in Wirklichkeit den Grund zu der riesigen Industrie der Gasbeleuchtung legte. Die erste private Gasfabrik wurde 1798 in der Wasbeleuchtung legte. Die erste private Gasfabrik wurde 1798 in der Wascheinskrik von Baulton und Watt, die erste öffentliche Gasanstalt in London 1813, in Paris 1815, in Berlin 1826 angelegt.

Der bei der Gassabritation entstehende Theer drängte sich der Aufmerksamteit des Fabritanten auf, da man ihn nicht ohne Belästigung der Radybarschaft sortwersen kann. Vermuthlich verbrannte man ihn von Ausaug an unter den Retorten; aber man verstand es damals noch nicht, dies zu thun, ohne viel Unsamnehmlichteiten zu erzeugen. Andere Mengen wurden jedenfalls als billiges Ersamittel für Holztheer zum Anstreichen von Holz oder Metallen verwendet; aber man muß bald gefunden haben, daß roher Steinkohlentheer sich hierzu nicht gut eignet, wie wir später sehen werden. Bald fand man heraus, daß in dieser Beziehung der Theer durch Einkochen verbessert wird, und schon 1815 zeigte Accum, daß, wenn man dieses Einkochen in geschlossenen Gefäßen (Blasen) vornimmt, ein slüchtiges Del erhalten wird, welches man als ein billiges Ersatz mittel für Terpentinöl gebranchen kann. Aber dies scheint nicht in großem Maßstade ausgesührt worden zu sein, und mehr als ein Menschenalter nach der ersten Einsührung der Gasbelenchtung war der Steinkohlentheer kann etwas Anderes als eine Belästigung.

Die älteste erheblichere Verwendung des Steinkohlentheeres in Dentschland war diesenige zu Dachpappe, wozu er schon seiner fluchtigeren Bestandtheile beraubt sein muß. Statt diese zu gewinnen, wurden sie in der ersten Zeit sast überall und theilweise noch viel später durch Abdampsen des Theeres in offenen Gefäßen entfernt, noch dazu mit großer Fenersgesahr; nur Brönner in Frantstett am Main gewann schon seit 1846 das leichteste Theeröl und stellte daraus das nach ihm benannte Fledenwasser dar, welches größtentheils ans Benzol besteht. Derselbe gewann auch schon wasserhelles "Kreosot" und vertaufte das

Schweröl zum Imprägniren von Schwellen an Eisenbahnen. Er hatte bei dem völligen Fehlen von Vorgängern und Literatur mit den größten Schwierigkeiten zu kämpfen; sämmtliche andere Producte mußten auf Ruß verbrannt werden.).

In England, wo von jeher die Gasbeleuchtung in ganz anders großartigen Maßstabe als auf dem Continente von Europa betrieben wurde (sind doch die Landstraßen in der Umgegend größerer Städte dort meilenweit mit Gas beleuchtet), und wo die Verwendung der Dachpappe sich nie größeren Eingang verschaft hat, wurde dem Steinkohlentheer die erste erheblichere Verwendung durch die Erssindung von Bethell eröffnet, welcher im Jahre 1838 ein Patent auf die Emservirung von Banholz, namentlich von Eisenbahnschwellen, durch Imprägnirung mit dem schweren, durch Destillation des Gastheers zu gewinnenden Dele nahm. Hiermit nahm die Destillation des Steinkohlentheers als industrielle Operation überhaupt ihren Ansang und sührte sich zu demselben Zwecke auch in Deutschland an mehreren Orten (zuerst 1846 in der Brönner'schen Fabrit), allerdings in bescheidenem Maßstabe, ein. Das slüchtigere, leichte Del ließ man auch in England hierbei wohl zuweilen geradezu in die Luft gehen; gewöhnlich wurde es jeden condensirt und zum Brennen in offenen Lampen (vergl. Cap. 11 am Schlis)

in kleineren Mengen zum Auflösen von Kautschut gebraucht.

Größere Beachtung fanden die leichten Theerole erst, nachdem A. 2B. Dof. mann barin die Gegenwart von Bengol nachgewiesen hatte (18452), und befor ders als Mansfield, deffen Untersuchungen später genauer berührt werben solle, 1847 in seiner Patentbeschreibung die Zusammensetzung dieser Dele zum erfte Male genauer kennen lehrte, die Darstellung des Benzols in reinem Zustande un in großem Maßstabe angab und Vorschläge zur Verwendung der leichtest siedenden Dele als gutem Beleuchtungsmittel machte. Der fabrifmäßigen Darstellung bet Benzols folgte schr bald diejenige des Mirbanöles (Essence de Mirbane) eta kunftlichen Bittermandelöls (bes Nitrobenzols). Alles dies gewährte nur einen trägen, völlig ungenügenden Abzug für die große Menge der Producte, welche man bei ber sich rapid steigernden Erzengung bes Theeres gewinnen konnte, mit diefer erlangte, abgesehen von einigen local sehr begrenzten Fällen, kaum einen größeren Handelswerth. Einen plöglichen Aufschwung aber erhielt die There destillation seit 1856 durch die Entdeckung der Anilinfarben, deren Ausgangtmaterial, das Benzol (im technischen Sinne verstanden), ansschließlich aus ben Steinkohlentheer erhalten wird. Der Theer wurde sofort an den Centralpuniten ber Industrie, wo ja auch am meisten Gas producirt wird, aus einem lästigen Abfallsproducte ein viel begehrter und gut bezahlter Handelsartikel. Dbwohl bes Benzol nur etwa ein Procent des Theeres ausmacht, brachte es doch anfangs is viel ein, daß man die anderen Producte der Theerdestillation billig verkaufen und neue Abzugsquellen für dieselben aussindig machen konnte. Zwar trat, wie gewöhnlich, in Folge von übermäßiger Concurrenz eine Zeit ein, wo der Preis bes Benzols sehr tief sank, wo zugleich bas Kreosotöl und Pech äußerst schwer verkäuflich waren und der Betrieb dieser Industrie kann rentabel schien. war nur vorübergehend; eine bessere Ausnutzung der Nebenproducte gestattete

¹⁾ Freundl. Mittheil. von Herrn 3. Brönner. 2) Ann. Chem. Pharm. 55, 200.

schon danials einen vortheilhaften Betrieb, und durchaus gesichert ist dieser, bei vernünftigen Theerpreisen, seitdem in Folge von Gräbe und Liebermann's Entdeckung der künstlichen Darstellung des Alizarins dessen Nattersubstanz, das Anthracen, einen im Berhältniß zu den anderen Theerbestandtheilen sehr hohen Werth erreicht hat.

3m Laufe ber Zeit hat sich nun folgendes eigenthumliche Verhältniß ent-In England selbst, bem Lande, wo nicht nur weitans ber meiste Gastheer erzeugt wird, sondern wo auch das Bengol selbst von Faradan, deffen inbustrielle Erzeugung von Dansfield, die erste Anilinfarbe von Bertin entbedt wurde, und wo der Bezug der übrigen Chemitalien, der Absatz ber Farben u. f. f. gunftiger als irgendwo anders find, hat fich tropbem die Farbenfabritation nur auf eine mäßige Stufe gehoben. Achnlich ist das Berhältniß in Frankreich. In Deutschland bagegen, und im Berhältniß zu ihrer Ginwohnerzahl noch mehr in ber Schweiz, hat die Fabrikation der Theerfarben einen ganz enormen Aufschwung genommen, so daß die eigene Theerproduction nicht entfernt filr den Bedarf an Bengol und Anthracen forgen tann, vielmehr ber größere Theil biefer Producte aus Frankreich und England (bas Benzol zum Theil schon in Form von Anilin) eingeführt werben ning. Nun hat aber die Berwendung der übrigen, viel massen= hafteren Theerproducte, namentlich bes Schweröle und des Pedis, durchaus nicht gleichen Schritt mit berjenigen ber Leichtöle und bes Anthracens gehalten, vielmehr nußten die ersteren verhältnißmäßig geringwerthigen Producte oft Abermäßig weiten Landtransport erleiden, um einen Markt zu finden. Ferner ift auch in Deutschland die Gaserzeugung nur theilweise an einigen großen Industriecentren concentrirt; es sind vielmehr über das ganze Land hin eine Menge kleiner (Sasanstalten zerstreut, welche zuweilen gar nicht einmal an einer Eisenbahn, und nur ganz ausnahmsweise an einem schiffbaren Flusse ober Canale liegen, so baß bas Sammeln des Theeres aus ihnen in einer größeren Destillationsanlage zu toftspielig wird. Daher tam es in demselben Tentschland und der Schweiz, wo bie Theerfarbenindustrie ihre größten Trinmphe gefeiert hat, noch öftere vor, daß bie Gasfabriten ihren Theer unter ben Retorten verbrennen ungten.

In allerletter Zeit ist dieser Zustand ans vorhin erwähnten Ursachen alls gemeiner geworden, und theilweise selbst in England eingetreten.

Menge des erzengten Steinkohlentheeres.

Bei der Handurger Versammlung der deutschen Architekten und Jugenieure (1884) machte Gallois die folgenden Angaben über die Erzeugung von (Vastheer in einigen der hauptsächlichsten Länder Europas, für 1883:

				Зa	hl d	der Gaswerke	Theer producirt
Großbritan	mic	ll	•	•	•	452	450 000 t
Deutschlan							85 000 "
Frankreich	•			•	•	601	75 000 "
Belgien							50 000 _
Holland			•	•	•		15 000 _n
-							675 000 t

(H. Schult) schätt die jährliche Verwendung von Steinkohlentheer zur Gassabrikation in Großbritannien auf 9 Millionen Tonnen, in Deutschland auf 2 Millionen Tonnen. (Ersteres würde etwa 450 000 t Theer entsprechen, wet entschieden zu niedrig ist, letzteres etwa 100 000 t.) Er giebt als jährlichen Verbrauch von Leuchtgas pro Kopf der Bevölkerung an:

in	Deutschland	•	•	•	•	•	•	•	•	•	10 cl	bm
	Frankreich											77
	England.											
	London .											

Levinstein²) schätzt ben gegenwärtigen jährlichen Berbrauch an Steintohe zur Gassabrikation in England auf etwa 12 Millionen Tonnen, welche 144 Millionen Gallonen, d. i. etwa 750 000 t Theer ergeben, und jährlich beinahe 3 Millionen Gallonen = 11 650 t 50 procentiges Benzol liefern können, mit einem jährlichen Zuwachs von 5 bis 7½ Proc. Dies scheint doch zu hoch gegriffen. Eine andere Schätzung von Herrn Wilton, Director der großen Theer destillation zu Beckton, setzt die von Großbritannien jährlich destillirte Menge Theer sitr 1885 auf 120 Millionen Gallonen oder etwa 643 000 t (Privat-mittheilung). Wanklyn³) schätzt die in Großbritannien jährlich zur Gatsabrikation verbrauchte Kohle auf 10 Millionen Tonnen, wovon ein Fünste Cannelkohle ist. Er giebt das in den dortigen Gassabriken angelegte Capital auf 70 Millionen und die jährliche Einnahme sitr Gas und Nebenproducte auf 20 Millionen Psb. St. au.

Folgende Zusammenstellung von John Field⁴) aus den Geschäftsberichten der wichtigsten englischen Gasgesellschaften zeigt, welche Mengen Kohlen in den Jahren 1884 und 1885 verbraucht, und wie viel Theer daraus gewonnen wurde.

		vergaft incu	Theer per To- in Gallonen		
	1884	1885	1884	1885	
3 Londoner Gesellschaften	2 200 659 ⁵)	2 325 176 ⁸)	10,7	10,7	
14 vorstädtische "	327 452 ⁶)	325 217 º)	10,1	10,2	
8 städtische Provinzialanstalten .	986 498	1 083 026 10)	12,7	12,6	
10 Provinzialgesellschaften	906 655 ⁷)	948 475 ¹¹)	12,1	12,0	

¹⁾ Chemie des Steinkohlentheers, 2. Aufl., 1886, S. 10. 2) Journ. Soc. Chem. Ind. 1886, p. 352. 3) Gas-Engineers' Chemical Manual, p. 1. 4) Freundliche Mittheilung von Herrn S. B. Boulton.

5)	Hiervon	waren	Cannelfohle	•			•		•	•	44 847 t
6)	n	•	n								13 384 "
7)	-	<i>"</i>	•-								183 345 "
8)	"	ינ	n								49 319 "
9)	n	זו	n								10 397 "
10)	n	37	n								
,	77	77	n								339 960 "
11)	••	•	**	•	•	•	•	•	•	•	189 499 "

Die Londoner Gasgesellschaften mengen nur wenig Canneltohle bei, etwa Proc., während z. B. die städtische Gasanstalt in Manchester 1885: 216 302 t unnel auf 64 292 t Steinkohle, und die in Liverpool 138 469 t Cannel auf 8 188 t Steinkohle verbraucht. Hieraus erklärt es sich, warum die Provinz-briken eine größere Ausbeute an Theer haben, der aber viel leichter als der ndoner Theer ist.

Nach von mir in Holland eingezogenen Erkundigungen wurden daselbst 1886 va 20 000 bis 22 000, in Belgien etwa 30 000 t Steinkohlentheer destillirt.

Folgende Angaben über die Production und ben Berbrauch an Steinkohlener in den Bereinigten Staaten verdanke ich einer Privatmittheilung bes Herrn v. Schauer. Die jährliche Gesammtproduction baselbst beläuft sich auf 0000 Fäffer à 50 Gallonen, etwa 120 000 t. Hiervon werben 250 000 iffer (circa 60 000 t) bestillirt, 150 000 Fässer (circa 37 000 t) zur Fabriion von Dachpappe und analogen Waaren verwendet und 100 000 Fässer wa 23 000 t) im rohen Zustande verbraucht. Die bedeutendsten Theerdestils ionen sind in New York, Philadelphia, Boston, Eric, Cleveland, Pittsburg, L Louis, Chicago und Baltimore. Die erstgenannten fünf Werke raffiniren Destillationsproducte und erzeugen Bengol, Carbolfaure und Raphtalin, er sehr wenig Anthracen. Bon Benzol (meist 30= oder 50 procentigem) wird 100 Fässer gemacht, b. i. 250 000 Gallonen ober beinahe 1000 t. Gin Theil rvon wird von der einzigen daselbst bestehenden Farbenfabrit (Schölltopf ib Co.) verbraucht, der Rest in eisernen Fässern nach England ansgeführt. ie Fabrikation und der Berbrauch von Naphtalin sind im Steigen begriffen. reofotol jum Holzimprägniren wird nur in einigen ber Sildstaaten gebraucht, tein Ueberfluß an Holz ist, z. B. zu Rorfolf in Virginien und zu New-Orleans. ne Briquettesfabrikation scheint nicht vorhanden zu sein, in Folge der Billigt der Rohle und des ausgedehnten Gebrauches, welcher von natürlichem, aus n Boben ausströmenden Gase zur Heizung und Beleuchtung gemacht wirb. steres, sowie die Ausbreitung der elektrischen und der Wassergasbeleuchtung, rten dahin, die Fabritation von gewöhnlichem Leuchtgas, und mithin die Ergung von Gastheer, einzuschränten.

Zweites Capitel.

日 日 日 公 日 日 日

Herfunft des Steinkohlentheers.

A. Die Erzeugung von Theer in den Gasfabriten.

Früher wurde fast sämmtlicher Steinkohlentheer, und noch heute wird ber größte Theil besselben, als Nebenproduct bei der Darstellung von gewöhnlichen Leuchtgas erhalten, und früher konnte man baher die Bezeichnungen "Stein tohlentheer" und "Gastheer" als gleichbedeutend gebrauchen. Seitbem bie Dav stellung von Steinkohlentheer aus anderen Quellen eine regelmäßige Fabrits operation geworden ist, wenn auch nicht in dem vor einigen Jahren erwarteten Umfange, muffen wir als "Gastheer" jene besondere Art von Theer unterscheiben, welche in den Gasfabriken als unfreiwilliges Nebenproduct erhalten wird. Es fällt nicht in den Bereich dieses Werkes, eine Beschreibung der gewöhnlichen Einrichtungen zur Condensation des Theers zu geben, was durchaus in das Gebiet der Gasfabrikation gehört. Es genügt hier anzuführen, daß die Bestand theile des Theers aus den Gasretorten in Dampfform entweichen, mit etwes äußerst fein vertheiltem festen Rohlenstoff. Gie schlagen sich in der Hybraulit, in den Condensatoren und Waschern (Scrubbers) in flüssigem Zustande nieber, zusammen mit bem ammoniakalischen "Gaswasser". In einem speciellen Bei spiele 1) fanden sich von 100 Thln. des Gesammttheers 61,6 in ber Hybraulit, 11,8 in den Condensatoren und 26,6 in den Waschern. Der in der Hydraulit gebildete Theer ist natürlich ärmer an den flüchtigeren Producten als der späterhin condensirte, und ist baher auch viel dickslüssiger; aber man läßt gewöhnlich ben gesammten Theer in einem einzigen Behälter zusammenfließen, wo er sich zusammen mit dem Gaswasser ablagert.

Die Menge und noch viel mehr die Beschaffenheit des Theers wird durch die Temperatur, bei der die Zersetzung der Kohlen erfolgt, stark beeinslußt. Niedrigere Temperaturen, wobei pro Tonne Kohlen 9000 Cubiksuß Gas erhalten werden, ergeben bei manchen Kohlen 16 Gallonen, oder etwa 88 kg Theer, während höhere Temperaturen aus derselben Kohle 11 000 Cubiksuß Gas und nur 9 Gallonen (etwa 50 kg) Theer geben 2). Wenn die Temperatur eine relativ niedrige ist, so entstehen in den Kohlenwasserstoffen vorwiegend die der Parassins (Methans) Reihe von der allgemeinen Formel $C_x H_{2x+2}$; die niederen Glieder

¹⁾ Souly, Steinkohlentheer, 2. Aufl., 1, 43. 2) Davis, Journ. Soc. Chem. Ind. 1886, p. 5.

m sind slüssig und geben nach ihrer Trennung und Reinigung Beleuchtungs. Schmieröle; die höheren sind sest und geben Parassin. Sehr ähnlich sind Körpern noch diejenigen aus der Aethylenreihe (Olesine) von der allgemeinen $C_x H_{2x}$, welche in manchen Fällen die Parassine theilweise oder ganz. Daneben kommen allerdings stets auch sauerstofshaltige Benzolderivate le) vor; aber ganz vorwiegend complicirtere, in welchen noch sette Gruppen st theils im Benzolkern, theils den Hydroxylwasserstoff ersezend, aufwie Kresol, $C_6 H_4(CH_3)(OH)$, Guajacol, $C_6 H_4(OH)(OCH_3)$, Kreosol, CH_3) $(OH)(OCH_3)$, u. a. m. Die flüssigen Producte wiegen hier übervor, und unter den wässerigen Producten zeigt sich namentlich die Essis also auch wieder ein Fettkörper. Permanente Gase werden natürlich stets elt, aber in relativ geringer Wenge.

denn dagegen die Temperatur bei der Zersetzung der Kohlen sehr hoch treten ganz andere Moleculargruppirungen ein. Während die Glieder esin= und Acetylenreihe noch immer mehr oder weniger auftreten, versen die Körper der Paraffinreihe fast ganz, indem auf der einen Seite blenstoffreichere, auf der anderen Seite weit wasserstoffreichere Körper aus nistehen. Die letzteren treten sämmtlich als permanente Gase auf; Meser Grubengas, CII.4, und freier Wasserstoff tommen daher in dem som Gase als Hauptbestandtheile vor, und vermehren dessen Duantität höchst ich. Der dadurch disponibel werdende Kohlenstoff wird zum Theil in Zustande schon in den Retorten selbst abgelagert und tritt dann in sehr ter, graphitähnlicher Form auf; ein anderer Theil des freien Kohlenstoffs ich im Zustande höchst seiner Bertheilung im Theer vor und bildet einen in zustals des Peches oder der Kotes, welche bei der Theerbestillation zurstals

Ein weiterer Theil des disponiblen Kohlenstoffs aber wird zur Bildung offreicherer, der sogenannten aromatischen Verbindungen verwendet, welche tmtlich von dem Benzol, C_6 H_6 , herleiten; dabei treten auch stets durch die g der Hitze weitere "Molecularcondensationen", gewöhnlich unter Wasserstritt, ein, wodurch Verbindungen von höherem Moleculargewicht, namentsphtalin, Anthracen, Phenanthren, Chrysen u. s. w. entstehen. Der nie Sauerstoff muß auch dier zur Vildung von Phenolen flihren; aber es hier mehr das eigentliche Phenol oder die Carbolsäure, C_6 H_5 (OH), vor, das Kresol und die anderen Homologe mehr zurücktreten und die Viorys sowie ihre methylirten Derivate, ganz verschwinden.

as Gesagte wird gut illustrirt durch eine Angabe (aus Rerl=Stoh=
's Chemie, 3. Aufl., VI, 1162), wonach Zwickaner Glanzkohle ganz zene Producte ergab, je nachdem sie in eine Retorte gebracht und darin 1 zur Rothgluth erhitzt (a) oder aus einer glühenden Retorte rasch destillirt (b).

						8.	b.
Rots.	•	•	•	•	•	60	50
Wasser		•	•	•	•	10,7	7,7
Theer	•	•	•	•	•	12	10
Gas und	2	Berl	ust	•	•	17,1	32,1

Der Theer von a. bestand aus Photogen, Solaröl, Schmieröl, Paraffin mi Kreosot, der von b. aus Benzol, Toluol, Naphthalin, Anthracen (john falls neben schweren, dem Solaröl und Schmieröl entsprechenden Delen) mi viel Kreosot.

Behrens!) fand, daß der durch trockene Destillation von Steinschle is den gewöhnlichen Chamotteretorten der Gassabriken erhaltene Theer viel nick an Benzol, Toluol, Naphtalin 2c. war, als der im Pauwels'schen Kolissans denselben Kohlen erzeugte Theer. Letterer ist specifisch leichter und entwehr flüssige paraffinoide Kohlenwasserstoffe und weit mehr in Alkalien lötzen Körper, aber kaum irgend welche Carbolsäure. Wir werden späterhin die langschede zwischen Theeren von verschiedenen, nicht zur Leuchtgassabrikation dien ben Processen der Kohlendestillation im einzelnen besprechen.

Auch rührt daher der Unterschied zwischen dem Theer der Holzgassabere und dem der Holzessissischen und der Kohlenmeiler. Der erstere, bei sehr het Temperatur erzeugt, ist schwarz, dünuflüssig, von einem dem Steinkohlent ähnlichen Geruche, und enthält viel eigentliches Phenol, daneben auch Beschuol, Naphtalin 2c. Der bei niedrigerer Temperatur gewonnene, nament der eigentliche Schweeltheer aus Weilern, enthält dagegen an Stelle des Phonorwiegend Kreosol und Guajacol, an Stelle des Naphthalins Paraffin; er eine hellere, braune Farbe und einen viel milderen Geruch.

Als weiteren Unterschied zwischen der Destillation bei hoher und nieder Temperatur giebt man an, daß die stickstoffhaltigen Bestandtheile im ersteren Imehr Anilin und Amine der Fettreihe (Aethylamin, Prophlamin, Amplamin), in zweiten Falle mehr Basen der Phridinreihe, daneben Picolin, Lutidin, Viridinus, bilden. Genauere Untersuchungen hierüber scheinen noch zu sehlen.

Selbstredend hat man es nicht in der Hand, mit jedem hier einschlägign Rohmateriale nur durch Beränderung der Destillationstemperatur die oben er wähnten Producte nach Belieben so oder so herzustellen. So ist es z. B. zweischhaft, ob man aus jüngeren Fossilien, also Torf, eigentlichen Brauntohlen, der schiedenen bituminösen Schiefern n. s. w., überhaupt durch directe Destillation wirkliches Benzol erhalten kann, und keinesfalls kann davon die Rede sein, solchet sowie überhaupt Körper der aromatischen Reihe, mit Bortheil sabrikmäßig aus jenen Materialien darzustellen, ebensowenig wie es auf der anderen Seite gelingt aus Steinsohlen bei niederer Temperatur mit Bortheil Photogen u. derzl. zu er zengen?); denn Fälle wie der oben erwähnte der Zwickaner Kohle sind mich maßgebend für die Fabrikpraxis, welche constatirt hat, daß selbst von der Brann kohle nur gewisse, helle, erdige Sorten, die eigentlichen "Schweelkohlen", sich zu Fabrikation von Beleuchtungsölen eignen. Aber wir werden uns überzeugen, der wenigstens in unserer Macht liegt, durch nachträgliche Ueberhitzung be setten (parassinartigen) Producte aus Braunsohlen und Betroleum dieselben großen

¹⁾ Dingl. Journ. 208, 362. 2) Prof. Dittmar (Glasgow) theilt mir mit, ba vor 20 Jahren in der That in Manchester eine Fabrik bestand, welche durch Destillation von Kohlen bei niederer Temperatur Cele von der Formel $C_n H_{2n+2}$ darstellte. We dies war jedenfalls Cannelkohle, welche in jener Beziehung die Mitte zwischen eigent lichen Steinkohlen und jüngeren Fossilien hält.

theils in Gase und aromatische Körper zu spalten, und diesem Umstande ist jedensalls die Leuchtkraft des Delgases und des aus Petroleumrlichtänden erzeugten Geses im Wesentlichen zuzuschreiben.

Unsere nächste Aufgabe hat es nur mit der Behandlung der Steinkohle zu bun. Wir muffen hier festhalten, daß bei niedriger Temperatur weniger peranente Gase und mehr methylirte Derivate (Tolnol, Aylol, höhere Phenole), bei berer Temperatur mehr Gase, baueben mehr wirkliches Bengol, Raphtalin, ithracen und weit mehr freier Rohlenstoff entstehen. Bei sehr hoher Temperatur Die Tendeng zur völligen Diffociation immer größer und die Producte nähern Transmer mehr bem freien Rohlenstoff einerseite, bem freien Wasserstoff anderer= ohne daß natürlich dieser Proces bei den und erreichbaren Temperaturen ie zu diesem Ende selbst tommen könnte. Die Leiter ber Gassabriken sehen Traumer in erster Linie barauf, aus ben Rohlen möglichst viel (Bas heraus-Lommen, und bestilliren daher bei möglichst hoher Temperatur. Bis zu einem iffen Grade ist dies auch vollkommen rationell und durch die Ratur des jest gemein angeordneten Retortenmateriales, ber Chamotte, geradezu bedingt. Dieser att fcheint bann erreicht zu fein, wenn die Spaltung ber fetten Körper mög-Aft weit gegangen ist, ohne daß doch schon eine erhebliche Ansscheidung von ftem Rohlenstoff stattgefunden hätte. Ueber diesen Punkt hinaus wird man reilich noch mehr Gas befommen, aber die Leuchtfraft deffelben wird bann geringer werben; ber Theer wird anfangs wohl etwas reicher an Anthracen, zugleich aber und noch mehr an Raphtalin und dem fast werthlosen Phenanthren, Poren, Chrysen, Diphenyl u. s. w., und wird im Allgemeinen weniger werthvoll; endlich aber nimmt die Ausscheidung von freiem Kohlenstoff als Retortengraphit und im Theer sehr start zu. Auch wird bei hoher Temperatur weniger Theer gebildet. In England arbeitet man gewöhnlich bei einer Temperatur von 1100°. Man milite eigentlich feststellen, und zwar vermuthlich für jebe Classe von Gastohlen im Besonderen, bei welcher Temperatur man das Maximum an Leuchtfraft, wenn auch vielleicht in einem geringeren Bolum Gas, concentrirt, und bei welcher man ben Maximalgehalt an werthvollen Bestandtheilen: Benzol, Tolnol, Phenol, Anthracen, im Theer befommt. Bernuthlich werden beide Maxima nicht zusammenfallen, und es wird dann eine Sache ber geschäftlichen Calculation sein, ob es dienlicher ift, mehr auf bas eine der bas andere hinzuarbeiten. Dag die Marktpreise der Theerproducte hierbei wn wesentlichem Einflusse sind, liegt auf ber Band; ebenso, daß jede Preisærringerung des Gases das Zünglein der Wagschale nach der Seite des Theeres n neigend machen wird.

Die Zusammensetzung des Steinkohlentheers war unbedingt eine ganz andere n früherer Zeit, als man die Kohlen in gußeisernen Retorten, und daher bei viel niedrigerer Temperatur als die oben erwähnte, 1100°, sich auf Chamotteretorten eziehende, vergaste. Dieser höheren Temperatur steht allerdings die Wirkung des Exhaustors gegenüber, durch welche die Gase kürzere Zeit in Verührung mit den rhitzten Retortenwänden bleiben. Auch macht der Exhaustor den Theer dadurch icker, daß er viel Kohlenstand aus der Retorte mechanisch sortsilhrt.

5-

4

۲:

7

lleber den Einfluß, welchen die Form der Gasretorten und Ableitungstiffen auf die Qualität des Theeres hat, liegen Angaben von Hanes!) vor. Ben man die Form der Gasretorten so abändert, daß die flüchtigen Producte est ihrer heißesten Stelle durch ein enges Rohr abgehen müssen, so bekomme mit wenig schweres Oel und viel mehr leichte Oele; der Koks werde viel werde und härter. Schon geringe Modissicationen in der Weite der Röhre han Einfluß auf die Natur der Producte.

12 11 11 1 14 mg Dag die Verschiedenheit in den Rohlenforten das Ausbringen m werthvollen Bestandtheilen aus dem Theer beeinflußt, versteht sich von selbst. & geben Kohlen von Rewcastle einen an Raphtalin und Anthracen reichen Thu; folche von Wigan einen an Benzol und Phenol reichen. Von den deutiden Kohlen giebt die schlesische viel besseren Theer als die westphälische. ist es für die Qualität des Theeres außerst schädlich, wenn die Gasanstalten be Gastohle zur Erhöhung der Leuchtfraft des Gases noch Bogheadschiefer da ähnliche Körper zusetzen. In diesem Falle ist es eben nicht möglich, selbst bi ber höchsten hier anwendbaren Temperatur, Beimischung von Rohlenwasserftoffen der Paraffinreihe zum Theer in größerer Menge zu vermeiden. Dem Benid und Toluol werden die einfacheren, ligroinartigen Körper, dem Anthracen be Paraffine beigemengt sein, und da nun die einzigen hier anwendbaren Tremungmethoben, nämlich fractionirte Destillation und Krystallisation, im Stiche laffen, so entstehen große Uebelstände, was dahin führt, daß viele Theerdestillationen einen Theer gar nicht mehr anfaufen wollen, wenn der Gastohle mehr als 5 Ben. Bogheab beigemischt war.

Neben Paraffinen giebt Boghead Theer vorwiegend Toluol und Naphtalin, aber sehr wenig Benzol und Anthracen.

llebrigens ist das eigentliche Boghead=Mineral (von Torbane=Hill) schon so gut wie ganz erschöpft und kommt wohl nur wenig mehr im Handel vor; dagegen sinden sich in diesem unter demselben Ramen andere bituminöse Schiefer von weit geringerem Werthe. Der hieraus gewonnene "shale-spirit" enthält nech Watson Smith²) nicht unerhebliche Mengen von Benzol und Toluol neben den Paraffinen.

Durch gütige Vermittelung von Herrn Prof. Dittmar ist mir folgende Auskunft über den Theer aus Cannelkohlen, Boghead u. f. w. zus gekommen, herstammend von Dr. Ronalds, einem bedeutenden Theerdestillateur in Schottland.

In Edinburgh und Leith, sowie an den meisten anderen Orten in Schottsland wurde alles Gas ausschließlich aus schottischen Canneltohlen gemacht, bis zu der Kohlentheuerung in den Jahren 1871 bis 1873, wo viele Gesellschaften anfingen, gewöhnliche "Splintkohle" anzuwenden, und einige selbst versuchten, bituminöse Schiefer und Kohle zu mischen. Solche Schiefer ("shale") geben wenig oder gar keinen Theer und die Naphta (d. i. das mit Wasserdämpsen erhaltene Destillat), wenn solche überhaupt vorhanden ist, ähnelt derzenigen von Boghead, d. h. sie enthält wesentlich Methankörper (Parassine). Der aus den

¹⁾ Silliman's Amer. Journ., March 1859. 2) Priv.=Mitth.

m Arten von Cannelsohle (Lismahago, Marquis of Lothian, Arnichan, Balleford u. f. w.) erhaltene Theer ist jest von ganz anderer Beschaffenor zwanzig Jahren, wo die Gasfabriten bei niedrigerer Temperatur Man erhielt damals durch Destillation mit Dampf aus bem Theer 3roc. Naphta, enthaltend Benzol und beffen Homologe. Dieses Onanallmälig in dem Dage ab, als die Gasfabriken bei höherer Tempeiteten, und war vor einigen Jahren auf ungefähr 3 Proc. gesunken. a von schottischem Theer war stets reich an Toluol und enthielt weniger 8 die von bituminofer Steinfohle. Diefer Theer enthält wenig und so wenig Anthracen, daß es gar nicht lohnt, auf dieses zu arbeiten. ommt darin eine erhebliche Menge von Paraffinen vor, meist von Schmelzpunkt und unbekannten Eigenschaften. Raphtalin und Paraffin fammen vorzukommen; wo man viel von dem einen findet, ift bas stete ebenfalls vertreten. (Dieser Ausspruch eines ebenso wissenschaft= ten als durch zwanzigjährige Erfahrung mit der Praxis vertrauten riberspricht einer landläufigen, aber banach wohl irrigen Meinung.) Cannelfohle fann man also nicht nur viel, sondern auch gang brauchr gewinnen; aber wenn Schiefer (shale) ober Boghead ober ähnliche mit Cannel ober bituminöser Kohle gemengt werben, ist das leichte Mischung von Bengolförpern und von Methanderivaten, welche sehr trennen find; die Benzole daraus haben daher einen verhältnigmäßig gen Handelswerth. Das Bogheadmineral, welches übrigens nahezu t, wird in Schottland, wo man eben gute Gastohlen hat, schon langft jur Gasbereitung verwendet, wird dagegen auf dem Continent zur Anbes Gases von armen Kohlen gebrancht. — Die Canneltohle von Wigan 1 Theer, aus dem man Benzole, Raphtalin und Anthracen gewinnt t auch aus ben später zu findenden Angaben von Watson Smith). specielle Untersuchung von Bunte 1) bezieht sich auf den Ginfluß der

	E	otalzu	samme	Zujammensetzung der organ. Substanz				
unft der Rohle	ວ	· ====================================	0+N u. S	Wasser	 Ajde	Ü		c + N
(Consolidation)	78,94	5,22	i 7,5 9	1,64	6,62	86,04	5,69	8,27
ity I.)	77,18	4,97	9,27	2,00	6,48	84,44	5,48	10,13
hurn und Tagis)	71,97	5,36	10,18	5,61	6,88	82,25	6,12	11,64
viđau)						81,16		13,04
Zannelfohle (Piljen) .						81,95		10,78

ver Rohle auf die Menge des bei der Destillation erzeugten (Sases,

3 Ammoniats. Wir ziehen daraus die folgenden Angaben aus. Die

uchten Kohlenforten hatten folgende Bufammenfetung:

rn. f. Gasbeleuchtung 1886.

Diese Kohlen wurden in einer gewöhnlichen Gasretorte bestillirt, mit specieller Condensationsvorrichtung für Experimentalzwecke, aber sonst ganz unter normalen Fabrikationsbedingungen. Hierbei ergaben sie, als Durchschnitt einer Anzahl von Bersuchen, pro 100 kg Kohle folgende Producte:

			•	a 8		Temperatur		n Her	
Herkunft	Rofs	kg	cbm	Rubik- fuß pro t	Leucht= traft Kerzen	Retorten	"Theer	a Gaswaffer	A Berluft
Westphalen	71,4	16.95	30.33	11 899	11,15	1360—1385°	4,09	4,44	3,12
Saar	68,3		1 ' 1	11 835	1 1	1205—1290	5,33	1	1,76
Böhmen	63,3		i	10 221	i i	1240—1350	5,79	9,06	3,33
Zwidau	62,7	15,81	25,46	9 140	10,59	1180—1240	5,22	11,89	4,38
Böhm. Cannel .	56,3	25,72	30,38	11 916	18,17	1180—1350	8,81	6,45	2,72

Hiernach scheint die Menge des Theers mit dem Sauerstoffgehalt der Kohlen zu wachsen, außer in dem selbstredend abweichenden Falle der Cannelkohle. Die Zunahme des Gaswassers ist in derselben Richtung, doch beweist dies nichts, de weder die Stärke des Gaswassers, noch der Sticksoffgehalt der Kohlen ausgegeben wird.

Bunte's Resultate werden bestätigt durch die noch ausgedehnteren (1012) Versuche, welche die Pariser Gasgesellschaft in den Jahren 1874 bis 1884 mit 59 Kohlensorten im Großen hat austellen lassen, und welche im Journal de l'éclairage au gaz, Juli 1886, mitgetheilt werden 1). Der daraus gezogene Schluß war: "Je größer der Sanerstoffgehalt der Kohle, um so größer ist die Menge des Theers und Ammoniakwassers, auch die des in der Rohkohle enthaltenen hygrostopischen Wassers; dagegen vermindert sich mit zunehmendem Sanerstoffgehalte die Ausbente an Kohle und Gas."

In Bezug auf den Sauerstoffgehalt verschiedener Kohlensorten und dessen Einfluß auf die Eigenschaften der Kohle sowie der daraus zu gewinnenden Producte vergleiche man auch die erschöpfende und viel Neues (jedoch weniger in unserem Gebiete als für die Koksfabrikation) bringende Behandlung diesel Gegenstandes in Muck's Steinkohlenchemie (Bonn 1881).

Die Theorie der Bildung von Theer bei der trockenen Destillation der Steinkohlen ist noch nicht sicher festgestellt, und soll daher hier nur kurz berührt werden. Wir wissen ans den Untersuchungen vieler Chemiker von Priestlen an, vor allem ans denen von Berthelot, daß die meisten organischen Substanzen, auch die Fettkörper, aromatische Berbindungen, wie Benzol und seine

^{1) 3}m Auszuge Dingler's Journ. 262, 141.

mologen, Naphtalin, Anthracen 2c. liefern, wenn man sie einer sehr hohen te aussett, besonders wenn man sie in Berührung mit roth= ober weißglühen= a Röhren bringt. Aber auf ber anberen Seite werden gerabe bie nämlichen omatischen Substanzen burch höhere Bigegrabe zersett, und ergeben schließlich ien Bafferstoff, zugleich mit freiem Kohlenstoff, oder aber Berbindungen mit hohem Rohlenstoffgehalt, daß sie bisher von jenem nicht unterschieden werben Die einzelnen Stadien dieser Borgange sind ungemein complicirt, b bie Bersuche, auch nur die Bildung der besser befannten Bestandtheile des teinkohlentheers durch einfache Reactionen einiger weniger einfachen Berbinngen, wie Acetylen, Allylen 2c. zu erklären, sind nicht sehr überzeugenb. rer anderen Seite ift an das Problem einer Theorie der trocenen Destillation Mille1) herangetreten. Gein Argument breht sich barum, daß ber Berundlungsproces von Cellulose, n C. II10 O5, in Kohle im Wesentlichen eine afferentziehung sei, so daß 3. B. der durch Erhitzung von Holz auf 4300 ohne ruck entstehende Rückstand die Zusammensetzung n ('6 H2O) habe. Er nimmt , baß auf alle Falle die organische Gubstanz in Steinkohle, bituminosen Schiem u. f. w. eine Formel besitze, in welcher n C6 ober n C3 vorkomme; ferner, bag t bestimmtes Berhältniß besteht zwischen bem C bes fixen Kohlenstoffs auf ber ten Seite, und bem C bes Gases und Theere auf ber anderen Seite, wobei C3 te die fundamentale Ginheit sei. Wir muffen für die Ginzelheiten auf bas riginal verweisen, und wollen nur zwei, natürlich dem Verfasser sehr gut tannte, Einwürfe erheben, nämlich erstens, bag Holzfaser burchans nicht : n C. H2 O ist, da inzwischen Bilbung von Drycellulose, Lignin 2c. eintritt, ib zweitens, daß die Bildung von Kohle aus Holzfaser nichts weniger als ein Ber Entwässerungevorgang ift, indem CO2, CO, CH4 und andere Kohlenstoffrbinbungen babei ausgegeben werben.

Die Gesammtausbeute an Theer aus der Steinkohle kann man Durchschnitt auf 5 Gewichtsprocent anschlagen. Wanklyn2) giebt folgende hien als-Ausbeute von einer Tonne Newcastler Backohle — 2240 Pfund:

				Pjund	Procent
10 000 Kubitfuß Gas .		•	•	380	17,0
10 Gallonen Theer	•	•		115	5,1
Unverdünntes Gaswasser 3)	•	•	•	177	7,9
Rots		•	•	1568	70,0
				2240	100,0

Genaue Zahlen über die Ausbeute an Theer aus Londoner und anderen stifchen Gasfabriken sind S. 12 angeführt worden.

Nach Wurt 1) giebt die Kohle von St. Etienne nur 4 Proc. eines armen eeres, die von Anzin und Mons dagegen 6,73 Proc., und "prenßische" Kohlen

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1885, 325. 2) Gas Engineers' Chemical Manual, 5. 3) D. i. nicht mit Wasser aus den Waschern vermischt. 4) Dictionn. de Chi3 I, 1631.

bis 7 Proc. reichen Theer. Bon den deutschen Kohlensorten geben die sterschlesischen den besten, die westphälischen den geringwerthigsten Theer.

Folgende Tabelle 1) wird die Ausbeute an Theer, zugleich mit berjenigen a

anderen Producten, aus verschiedenen Kohlensorten klar machen.

1 Ton (1016 kg)	Ø	a 5		,	Ammo:	. !
à 2240 Pfund englisch ergiebt	Kubitfuß (=0,028	Pfund (=0,4535	Rofs	Theer	niat= wasser	Berlaj
	cbm)	kg)	Pfund	Pfund	Pfund	
Boghead Cannel	13 334		715	733,3	_	_
Newcastle	9 833	_	1426	98,3	60	-
Wigan Cannel	10 850	_	1332	218,3	161,6	_
Lochgelly	8 331		1245	225	340	-
7/8 desgl. + 1/8 Boghead .	9 055		1200	400	170	-
$0/_{10}$, $+ 1/_{10}$, .	9 050	_	1205	835	290	<u> </u>
$\frac{11}{12}$, $+\frac{1}{12}$, .	9 750	_	1240	227	270	-
Pelton Main (Durham) .	9 500	_	1540	112,5	112,5	-
3/4 desgl. + 1/4 Boghead.	12 800		1366	206,6	116,6	-
Lismahago Cannel I	11 681	461	1091	594	4,5	87,
desgl. II	9 878	483,5	1064	603	4,5	85
Ramsay's Newcastle Cannel	9 016	410	1435	295	6,7	93,
Derbyihire deep seam	9 400	300	1335	219	179	207
Wemph Cannel I	10 976	551	1124,5	224	_	340
desgl. II	10 192	528	1188	197		327
Wigan Cannel	9 408	338	1326	250	_	326

Im Durchschnitt soll man nach berselben Quelle (S. 623) erhalten:

	Theer	Ammoniatwaffer
Ueberhaupt	4 bis 6 Proc.	6 bis 1() Proc. 6 Proc. von 1 bis 8 0B é
Aus englischen Kohlen	4 , 5 ,	6 Proc. von 1 bis 80Be
Aus schlefischen Kohlen	5 , 6 ,	9 "

¹⁾ Rach Muspratt: Stohmann's Chemie, 3. Aufl. IV, 624.

orichläge zur Bergrößerung ber Menge ober Berbesserung ber Qualität bes Theere bei ber Leuchtgasfabritation.

Wir haben oben gesehen, daß sowohl die Duantität als auch die Qualität Theers verschieden sind je nach der Beschaffenheit der Kohle und der Destilstionstemperatur, jedenfalls auch nach dem in der Retorte herrschenden Drucke id der Schnelligkeit, mit der die Gase entwickelt und aus der Retorte abgesührt erden. Alle diese Bedingungen müssen aber in erster Linie dem Ziele der uchtgassadrikation angepaßt werden; das heißt, man muß suchen, so viel und so tes Gas wie möglich zu bekommen, wobei der Theer herauskommt, wie es hen mag. So war es selbst zu der Zeit, als die Rebenproducte beinahe die nzen Kosten bezahlten, und jetzt wo Theer und Ammoniat so start entwerthet id, kann es durchaus nicht anders sein. Immerhin ist es vielleicht thunlich, wisse Versahren einzusühren, durch welche die Ausbeute an Theer und dessen nalität verbessert werden, und die solgenden Vorschläge sind in dieser Absicht macht worden.

Hatten (Engl. Pat. 4644, 1883) glaubt, daß die große Menge Feuchtigst in gewissen Arten Kohle, Schiefer und Braunkohle (eigentliche Steinkohle thält nicht viel Feuchtigkeit) den Koks zu porös und leicht macht und zu viel von mechanisch mit fortreißt. Er trocknet daher die Kohle in einem Thurme rch Einsaugen oder Turchblasen von heißer Lust oder heißen Fenergasen. Die behandelte Kohle soll viel dichteren und schwereren Koks, mehr Gas und ihr Benzolshaltigen Theer geben. (Wenn auch dieses Verfahren vielleicht bei refeuchten Materialien gute Resultate geben mag, so würde er doch sicher sür meisten gewöhnlichen Fälle zu theuer sein.)

Ein Pariser, N. A. Helouis, augenscheinlich begeistert durch das Studium Untersuchungen von Berthelot und anderen großen Chemisern, aber ohne I Rücksicht auf gewöhnliche technische Praxis, erhielt vorläufigen Schutz (Engl. it. 5142, 1883) auf ein Berfahren, basirend auf der "rationellen und permenten Erzeugung von Acetylen". Man soll dies erreichen 1) durch eine timmte, nie die Rothgluth überschreitende [!] Temperatur in den Retorten; durch die permanente Wirkung eines Stromes von überhitztem (Kas und asserbamps, welcher während der ganzen Testillationszeit in die Retorten einseitet wird; 3) dadurch, daß man einen Truck von nur 1/3 Atmosphäre in den storten unterhält. Auf diesem Wege soll Acetylen, der (rein hypothetische!) zeuger des Benzols, fortwährend gebildet werden, während das Benzol selbst einer Condensation zu compsicirteren Carbureten, welche weniger werthvolle hweröle bilden, bewahrt wird.

Heußer (D. R.= P. 24758), ebenfalls ausgehend von rein theoretischen etrachtungen über die "condensirende" Wirkung der Säuren, des Chlorsits u. s. w., glaubt im Stande zu sein, nach Belieben Kohlenwasserstoffe von

niedrigerem Siedepunkt zu erhalten, indem er Chlor und Chlorwasserstoffgas in die Gasretorten einführt und höher siedende Rohlenwasserstoffe durch Rischen der Kohle mit Chlorzink, mit oder ohne Beimischung von Theer oder Theerolm, gleichfalls unter Einleiten von Salzsäuredampf in die Retorten während der trockenen Destillation. Es scheint unnöthig, dieses Verfahren zu kritisiren.

Byrom, Wigan u. Bennet (E. P. 3736, 1884) wollen die verschiedenen Destillationsproducte aus der Retorte entfernen, ehe sie sich mit einander vermischen, um die Kosten des Umdestillirens zu vermeiden. Dies soll daduch geschehen, daß man die Retorte auf ihrem höchsten Punkte mit einer Anzehl von Deffnungen versieht, deren jede mit einem nach unten gewendeten Anieren versehen ist, welche Röhren genügend lang zur Condensation der Flüssischt sind; die Gase werden durch einen Exhaustor abgesangt. — Wenn dieser Borschlez überhaupt durchsührbar wäre, so würde er augenscheinlich mehr für die Destüslation von Schieser oder Brauntohle auf Paraffinöl, als auf die von Steintohle zur Leuchtgasbarstellung passen.

Runath 1) erblickt die Ursache des Dickwerdens von Theer nicht nur in der Gegenwart von mechanisch mit dem Gas übergerissenem Kohlenstaub, sondern des sonders auch in einer localen lleberhitzung des Gases. Man soll dünneren Thex erhalten, wenn man die Retorten mit möglichst viel Kohlen beschickt und ent diesem Wege den Gasraum und die Berührungssläche verkleinert.

Weiterhin werden wir noch verschiedenen anderen Versuchen zur Verbesserung der Qualität des Theers oder Vermehrung der Menge seiner werthvolleren Bestandtheile durch eigenthümliche Behandlung in den Gasretorten oder später begegnen.

Vorschläge zur Darstellung von aromatischen Kohlenwassersstoffen aus Kohle oder Kohlengas ohne Rucksicht auf den Leuchtwerth des Gases.

Einige der hier zu beschreibenden Verfahren gehen davon aus, die Kohle von vornherein in einer zur Gewinnung von nicht Benzol ze. tauglichen Beise zu behandeln; andere davon, dem nach gewöhnlicher Weise fabrieirten Leuchtgase durch besondere Behandlung die darin in Dunstform suspendirten oder geradezu als Dampf darin enthaltenen Kohlenwasserstoffe zu entziehen.

Es giebt einige ältere Vorschläge zur Destillation von Steinkohlen speciell für Theerdarstellung (Barlow 1862 u. A. m.). Thenius?) schlug schon vor vielen Jahren die Anwendung von überhitztem Wasserdampf zu diesem Zwecke vor. Wir werden indessen wesentlich die neueren in dieser Richtung gemachten Erfindungen behandeln.

¹⁾ Chemiker - Zeitung 1885, 1893. 2) Wagner's Jahresb. 1865, 738.

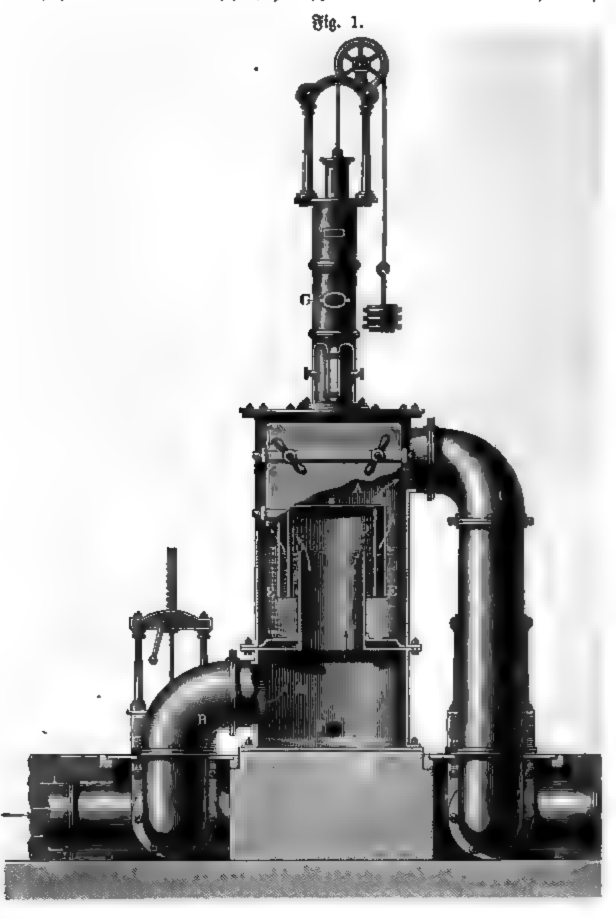
Gewinnung der im Leuchtgase suspendirt enthaltenen Theerbestandtheile.

Gewöhnliches Leuchtgas enthält stets ziemlich viel Theerbestandtheile in verm feinster Tröpschen oder auch als wirkliche Dämpse. Zum Theil verdichten h diese schon von selbst in den Gasleitungen, und werden sowohl in den Gas-beiten selbst als in den "Siphons" der Stadtleitungen als Dele oder als Ausseidungen von kestem Naphtalin wahrgenommen. Diese Dele sind von Gasch!)
itersucht worden; es destillirten über 3 die 6 Vol.-Proc. dis 100°, 5 die 8 Proc.
n 100 die 130°, 5 die 15 Proc. von 130 die 150°, 19 die 36 Proc. von
io die 180°, im Ganzen die zum Austreten von Naphtalin 47 die 76 Proc.
ie enthalten zahlreiche Schweselverbindungen, die unter 100° siedenden Schweselhlenstoff, darüber wahrscheinlich Mercaptane. Eine genauere Untersuchung
eser Dele, welche wohl die jest nirgende spstematisch gesammelt werden, steht
uch aus.

Sehr erheblich läßt sich aber die Menge des Theeres fteigern, wenn man e zu seiner Abscheidung nicht genügende Wirkung der Luftcondensation und der ote = Scrubber burch Apparate verstärtt, welche vollkommener ale die letteren Gin solcher Apparat ift berjenige von Belonze und Andonin2), elcher mit großem Erfolge in Paris arbeitet; daß ihnen übrigens das Berdienst r ersten Erfindung durchaus nicht zukommt, hat Colladon 3) überzeugend nachwiesen. Das Princip des Berfahrens basirt darauf, daß durch bloße Abkühlung möglich aller Theer condensirt werden könne, weil derselbe in Form höchst ner flussiger Tröpfchen in dem Gase mechanisch suspendirt bleibt. rfelben wird in ben Rots = Scrubbern, aber nur fehr unvollständig, gurud-Ganz anders verhält es sich, wenn man das Gas durch enge Deffhalten. ngen ausströmen läßt, denen gegenüber breite Flächen placirt sind, über welche h bas ausgeströmte Gas wieder ausbreiten muß. Die feinen flussigen Theil= en tommen badurch sowohl unter einander als auch mit festen Körpern weit ehr in Berührung, sammeln sich in größeren Tropfen und werden so zurückhalten. Die Ausführung dieses Princips wird durch Fig. 1 (a. f. S.) erläutert. as Gas muß durch ein Gefäß A passiren, in welches es durch das Rohr Baftrömt und welches es durch C wieder verläßt. Im Inneren von A befindet h eine cylindrische Glode D, der eigentliche Reinigungsapparat, welche in dem praulischen Theerverschlusse E schwimmt, so daß das Gas aus B nur durch

¹⁾ Journ. f. Gasbeleucht. 1873, 65. Wagner's Jahresber. 1873, 914. 2) Compt. end. 76, 264, 928. Dingl. Journ. 209, 307. Wagner's Jahresber. 1873, 887, 920. ourn. f. Gasbeleucht. 1873, 363. Neuere Gestalt des Apparates in Wurtz, Mat. olor. p. 20. Schilling, Handb. der Steinkohlengasbeleuchtung, 3. Ausst. (1879), . 338. Chemiter zeitung 1850, S. 130. 3) Compt. rend. 77, 819. Wagner's ahresber. 1873, 888.

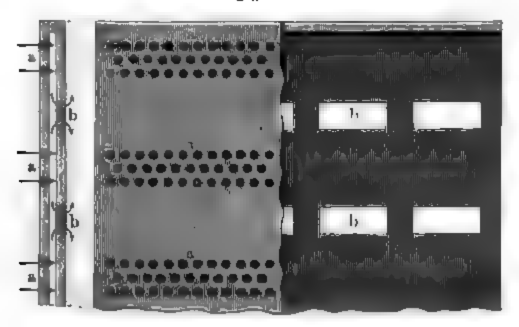
bie durchlöcherten Wände von D nach C gelangen fann. Der Mantel w besteht aus drei concentrischen, je $1^1/_2$ mm von einander im Lichten entse



Messingplatten, welche von vielen Löchern burchbohrt sind. Die Löcher aa Fig. 2) sind 11/2 mm weit, in je drei Reihen angeordnet, und so gegen ei versett, daß die Gaestrahlen, welche durch die Löcher der innersten Platte st

Die löcher der zweiten Platte ftrömend wiederum auf volle Stellen der dritten Platte treffen, aus welcher sie endlich in den oberen Raum von B entweichen Blatte treffen, aus welcher sie endlich in den oberen Raum von B entweichen Bornen. Da sich übrigens herausgestellt hat, daß sich die Löcher namentlich der zweiten Platte leicht durch Theer verstopfen, so hat man, wie Fig. 2 zeigt, in lesterer die engen Löcher a durch größere rechteckige Orffnungen b ersetz; auch hat man zuweilen die Löcher durch verticale, sich weniger leicht verstopfende Schlibe zu ersehen gesucht. Der sich durch den Stoß an den Platten condensirende Theer sließt in das Theerbad E, läuft dort über und bei F ab. Da man natürlich in dem Apparate einen gewissen Truckverlust erleibet, so muß man das vorher gut abgestihlte Gas unter einem gewissen leberdrucke (40 bis 10 mm) durchströmen lassen, welcher durch den belasteten Regulator G selbste

Fig. 2.



thätig constant erhalten wird. Im Jahre 1876 hatte man in Paris acht solcher Condensatoren im Betriebe und erhielt dort zu Ternes aus je 1000 obm sehr gut abgefühltem Gase noch 9 kg Theer, zu la Villette aus je 1000 obm weniger gut gefühltem Gase sogar 72 kg Theer und 161 Gaswasser mit 80 g Anmonial im Liter. Der Theer ist viel leichter als der gewöhnliche, und enthält statt 3 bis 5 Proc. Leichtöle deren 20 Proc.

Der Apparat von Pelonze und Andonin wird in vielen französischen Gasfabriken angewendet und ift anch in Tentschland mit Erfolg versucht worden, hat
aber nach Schilling nicht eigentlich in die Praxis eindringen können. Zein
Princip ift gewiß richtig, und der Effect ein ganz überraschender, aber die
praktische Schwierigkeit der leichten Verstopfung der Locher ist noch nicht ganz
beseitigt, und es ist doch wohl fraglich, ob die Wehransbeute an Theer nicht durch
die sicher eintretende Einduße an Leuchtkrast des Gases ausgewogen wird.

Gewinnung bes im Leuchtgase bampfförmig enthaltenen Benzole.

Daß im Leuchtgas viel Benzoldampf enthalten ift, und seine Leuchtlie <u>-</u>wesentlich mit bavon abhängt, ist längst bekannt. Nach ben ausgebehnten Be 1-: suchen der Pariser Gasgesellschaft (S. 20) ist bei den verschiedenen Kohlensonen der Gehalt des Leuchtgases ziemlich constant auf 1 cbm Gas 30 g Benzel w 9 g Toluol und Homologe, dem Volum nach etwa 1,05 Bol. = Proc., neben 21 bis 4,8 Bol.= Proc. fetter "schwerer" Kohlenwasserstoffe (Aethylen, Acetylen x. Das Benzol zc. scheibet sich bei ber Abkühlung des Gases auf - 70° faft welständig ab, während die anderen Kohlenwasserstoffe zuruchleiben. Dierrad können wir folgende Rechnung austellen: 1000 kg trockene Rohle geben ein 300 cbm Gas, welche 11,7 kg Benzol und Toluol enthalten. Daneben entsichen etwa 50 kg Theer, aus benen man etwa 0,5 kg Benzol 2c. gewinnen tann. In Leuchtgas wäre alfo 23mal fo viel Bengol und homologe beffelben enthalten als in bem ans berfelben Rohlenmenge gleichzeitig gebildeten Theer, und liegt hierin allerdings ein Sporn, bas Benzol birect ans ben Leuchtgas zu gewinnen.

£-.

<u>'</u>_'

<u>ا</u> ---

S. Mellor (E. P. 5604, 1882) will Benzol, Toluol u. f. w. baburch erhalten, daß er Leuchtgas einem Drud von vier Atmofpharen und darüber unterwirft, wodurch jene Kohlenwasserstoffe in flussiger Form ab geschieden werden sollen. Dieser Vorschlag ist angenscheinlich unpraktisch, went er sich auf gewöhnliches Steinkohlenleuchtgas beziehen foll. Aber es sieht andere aus, wenn wir das "reichhaltige" Gas in Betracht ziehen, das aus Petroleum, fetten Delen zc. dargestellt und auf mehrere Atmosphären comprimirt wird, um Gisenbahnwagen und bergleichen zu erleuchten. In biesem Falle tritt von selbft eine Condensation von Glüssigkeit ein, und man brancht nur baran zu benten, daß im Jahre 1825 Faradan das Benzol in aus comprimirtem Delgas com benfirter Flüssigkeit entbeckte. Greville Williams (E. P. 4663, 1884) behandelt solche Flussigkeiten in folgender Weise. Sie werben bestillirt, und alles unter 65,5° Siedende wird verworfen. Eine zweite Fraction wird zwischen 65,5° und 87,5°, eine britte oberhalb 87,5° aufgefangen. Um Benzol und seine Homologen aus diesen Destillaten abzuscheiben, unterwirft man sie ber Wirkung von verdünnter Salpeterfäure (nämlich auf 100 Raunthle. 50 Raunthle. tauf liche Salpetersäure und 50 Thle. Wasser), ober einer Mischung von Natrium nitrat und Schwefelsäure (auf 100 Liter Del 19 kg känflicher Chilisalpeter, 21,8 kg englische Schwefelsanre und 241/2 Liter Wasser). Die Mischung wird bann in einer Steinzeugblase mit Salzglasnr vermittelst. eines Dampf = ober Wasserbades destillirt, wobei Benzol und seine Homologen leicht übergeben, während die Olefine in Verbindungen, die im Mickstande bleiben, verwandelt werden. Die biesem Vorschlage zu Grunde liegenden wissenschaftlichen Principien sind von Greville Williams in Chemical News 49, 197 erörtert worden. daß die bei der Darstellung von "Pintschgas" erhaltene Flüssigkeit 24,6 bis 65,6 Proc. Bengol und Toluol enthielt, je nach ihrem specifischen Gewicht, welches von 0,760 bis 0,850 schwankt. Man darf nicht libersehen, daß ein Berschren, welches die Destillation bei (Vegenwart großer Mengen von freier Salspetersäure und mithin die Anwendung von Steinzengblasen nothwendig macht, sehr unbequem sein wird.

Armstrong hat ebenfalls die ans Pintschgas und anderem Del = ober Betroleunigas bei ber Compression abgeschiedenen Gillisigkeiten untersucht 1). Diese im Bandel "Hydrocarbon" genannten Gluffigfeiten find fast frei von Paraffinen; Re bestehen im Wesentlichen aus Bengol und Tolnol, die bis 50 Proc. davon ausmachen, bann aus ben im Steinkohlentheer vorkommenden Dimethyl = und Trimethylbenzolen, Raphtalin, ben Kohlenwafferstoffen ber Olefin : und Pfendo-Dlefinreihe (Aethylen, Propylen, Aunglen, Berylen, Beptylen) und der Pfendo-Acetylenreihe (Crotonylen, Dimethyläthan und Isoallyläthylene). Dieses "Hybrocarbon", welches etwas weniger als eine (Sallone (4,54 1) auf 1000 Enbiffuß bes comprimirten Gases ausmacht, wird nicht von den Theerdestillationen verwendet, weil das Bengol und Toluol zu schwer rein abzuscheiden sind, sondern geht nach Belgien, wo es zur Firniffabritation Berwendung finden foll. - (Bang verschieden hiervon ist der aus dem Delgas vor seiner Aufsammlung im (Basbehälter fich absetzende Theer, welcher etwa 5 (Rallonen (22,7 1) auf 1000 Enbitfuß Gas ausmacht; er enthält weber faure noch bafifche Bestandtheile und wenig ober keine Bengol - Rohlenwasserstoffe, sondern meist unr ungersetzte Betroleum= Rohlenwafferstoffe.

Außer der Compression hat man auch Abkuhlung auf sehr niedrige Temperatur zur Condensation von Kohlenwasserstoffen aus L'enchtgas vorsgeschlagen; aber die Einwürfe gegen ein solches Berfahren, wenn es in die gerwöhnliche Leuchtgasfabrikation eingeschaltet werden sollte, liegen offen zu Tage.

Gine andere Reihe von Borschlägen betrifft die Extraction der in gewöhnober speciell bagu bargestellten Steinkohlengas suspendirten ober in Dampfform enthaltenen Theilchen von Kohlemvafferstoffen baburch, daß man bas Gas burch fluffige Absorptionsmittel für dieje Gubstangen Areichen läßt. Schon vor vielen Jahren (1859) ließ M. Bogel2) Leuchtgas burch Ruböl streichen, welches baburch 20,5 Proc. an Gewicht und sehr viel an Leuchtfraft zunahm, während diejenige des Gases angeblich nicht gelitten habe. Letteres ift taum glaublich; man nimmt heute allgemein an, baß die Leuchtkraft bes Gases großentheils von ber Gegenwart an Bengoldampf herrühre, nachbem die Ergebnisse Berthelot'e3) in dieser Richtung durch viele spätere Untersuchungen von Frankland u. A. bestätigt worden sind. Aber wenn dies der Fall ift, so tann die Extraction des Bengole ben Werth des l'enchtgases in höherem Grade verringern, ale ber bes gewonnenen Bengole beträgt, wenn man die Kosten des Berfahrens von letterem abzieht. Man hat vorgeschlagen, die aus dem Gafe weggenommenen Kohlenwasserstoffe burch "Carburiren" mit ben Dämpfen von Ligroin u. f. w. zu ersetzen; aber eine ausgedehnte Anwendung

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1884, p. 462; Armstrong & Miller, Journ. Chem. Soc. 49, 74. 2) Tingler's Journ. 153, 464. 3) Compt. rend. 84, 571.

bieses Versahrens ist kaum durchzusühren, und es ist auch nicht wahrscheinich, daß man mit solchem geringhaltigen Gase dieselbe Wirkung wie mit "Westergas" nach dem Princip des Glühlichts erhalten könnte, nämlich durch Einführung einer sesten Substanz, wie Platina, Magnesia, Zirkon und dergleichen in die Flamme, um diese zum Weißglühen zu bringen und dadurch Licht zu erzeugen; denn ein so armes Gas giebt eben auch nicht genügend Hicke sitre eine solch Wirkung ab. Diese Beraubung des Gases an einem seiner werthvollsten Bestandtheile ist der große Fehler aller der Versahren zur Ausziehung von Bengl aus gewöhnlichem Leuchtgas. Daß die lichtgebenden Bestandtheile des letzens sast vollständig entsernt werden, wenn man das Gas durch schweres Minerall streichen läßt, wurde 1868 von Eussier bemerkt, aber seine Beobachtungen wurden erst 1874 und in einem sehr engen Kreise bekannt.

Während Vogel augenscheinlich nicht auf die Darstellung von Benzol sir sich abzielte, war dies die Absieht eines Patentes von Caro, A. Clemm, R. Clemm und Engelhorn (E. P. 17. Februar 1869), welches zur Zeit einer enormen Versteigerung des Benzols entnommen wurde. Sie brachten des Gas in Verührung mit hoch siedenden Delen, wie Petroleum, Paraffinöl, oder setten Delen und trennten das absorbirte Benzol und Toluol durch spätene fractionirte Destillation von dem absorbirenden Dele, welches dann wieder von Neuem verwendet werden sonnte. Dieses Versahren konnte sich nicht lange halten, da es durch das Fallen der Benzolpreise und die von ihm unzertrennliche Berminderung des Gaswerthes nicht lohnend wurde.

Im Jahre 1875 patentirte J. Barrow die Anwendung von künstlicher Kälte zur Anfjammlung der Dämpfe von Auflösungsnaphta, die bei der Berarbeitung des Kautschuks abgegeben werden, indem er sie dann durch Del absorbiren ließ.

1882 wurde Caro's Idee wieder aufgenommen, zuerst von 3. Hardman (E. P. 4312, 1882), welcher den Proces schon in der Gasretorte selbst anfangen ließ, indem er bei sehr niedriger Temperatur destillirte, um mehr Benzol und dessen Jomologen zu erzeugen. Er trennt diese dann von dem Gas durch Condensaften gefüllt sind. Nach dieser Behandlung taugt das Gas nicht mehr zur Belenchtung, sondern nur noch zur Heizung. — Wir begegnen hier der Idee, das die Gassabrikation als ein untergeordneter, dagegen die Benzoldarstellung als der hauptsächliche Proces betrachtet, und schon durch eine specielle Behandlung der Kohlen gefördert werden soll.

Auf ganz ähnlichem Boden bewegt sich G. E. Davis (E. P. 5717, 1882, und 4468, 1883). Er will für jede einzelne Kohlensorte auf experimentellem Wege die Minimaltemperatur ermitteln, bei welcher sie die Maximalmenge Benzol liefert, ohne daß Paraffine entstehen. Diese Temperatur muß unterhalb der bei der gewöhnlichen Leuchtgasfabrikation eingehaltenen sein, und man wird pro Tonne Kohlen nur 7000 bis 8000 Cubiksuß Gas erhalten. Bor dem Eintragen in die Retorten soll die Kohle mit etwas concentrirtem Richtand vom

¹⁾ Davis, Journ. Soc. Chem. Ind. 1884, p. 432.

destilliren des Gaswassers befeuchtet werden, welcher Ichodanammonium enthält; ierburch wird die Temperatur der Retorte erniedrigt und mehr Animoniak er-Das Gas wird bann mit Baffer gewaschen, welches vorher erwärmt t, um weniger Rohlenwafferstoffe und Schwefelmafferstoff zu condensiren. Dann ift man es burch eine schwache Gaure ober eine andere Substanz streichen, elche das Ammoniak zuruckzuhalten vermag und reinigt es dann nach der in en Gasfabriten üblichen Weise von Chan- und Rhobanverbindungen, sowie von ichwefelwasserstoff, jedoch von letterem nur unvollständig, da ein Theil desselben pater gebraucht wird. Nun kommt die uns hier am meisten interessirende Ope-Das Gas wird burch ein niedrig siedendes Kohlenwasserstofföl geleitet, ei niedrigst möglicher Temperatur, welche durch eine Giemaschine ober aber durch lusbehuung des Gases und vorangegangene Compression und Abkühlung erzeugt Daburch verliert es ben größten Theil seiner Leuchtfraft und tann nur ioch ale Heizgas (unter den Retorten) gebraucht werden. Bierbei wird der vorer darin gelassene H2S zu SO2 verbraunt. Die Berbrennungsproducte werben n Berührung mit Ammoniakgas ober kohlensaurem Ammoniak gebracht, welches arch Erhiten des früher erhaltenen Anmoniafwassers gebildet wird; dabei ent= teht schwesligsaures Ammoniat, welches theilweise durch die überschüssige Luft zu hwefelsaurem orybirt wirb. Davis will auf biesem Wege aus einer Tonne tohlen bei etwa 650° 16 Gallonen (circa 80 kg) Theer, 37 Gallonen (circa 70 Liter) Ammoniafwasser, 5 kg Schwefel, 640 kg Kote und 7000 Cubitsuß = 200 cbm) Gas erhalten haben, welches 4 Gallonen (= 18 Liter) 90 proc. Das restirende Gas tann zur Heizung ber Retorten, ober nach denzol abgab. em "Carburiren" gur Beleuchtung bienen.

Eine genaue Beschreibung von Davis' Versahren und Analyse des dabei haltenen Rohbenzols giebt er selbst 1). Er giebt zu, daß der Verlust an dem ir Absorption benutten Dele größer als erwartet ist, und daß das Versahren ur bei einem gewissen Preise für Benzol, etwa 4 oder 5 sh. pro Gallone, lohnt, selcher Preis damals galt, aber heute völlig außer Frage steht. Es ist übrigens ar, daß gerade eine weitere Verbreitung des Processes den Preis des Benzols hnehin hätte zum Fallen bringen milsen. Bei der Discussion über den Process im es heraus, daß man zur Heizung der Gasretorten sämmtliches erzeugtes Gas nd darüber hinaus noch 50 kg Koss pro Tonne der vergasten Kohle verbraucht. Eine Zukunft kann man mithin dem Davis'schen Versahren sür absehdare Zeit zum versprechen.

E. Drew (E. P. 5039, 1883) schling gewisse mechanische Einrichtungen ur Behandlung des Gases mit Schweröl vor. Dieses Patent, sowie ein anderes effelben Ersinders (E. P. 5505, 1883), in dem er die Behandlung des Gases nit Schweröl in start comprimirtem Zustande vorschling, sind verfallen.

Levinstein²) hebt hervor, daß das auf diesem Wege, d. h. Bergasung für iesen speciellen Zweck und Condensation durch ölige Absorptionsmittel, aus Zohlen zu gewinnende Benzol 30 mal so viel ausmacht als das auf gewöhnlichem Bege erhaltene, bei welchem man das meiste Benzol im Gase läßt und nur das im

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1883, p. 522. 2) Ibid. 1883, p. 217.

Theer enthaltene gewinnt. Das durch das neue Verfahren erhaltene Benzol pa jedoch nicht so leicht nitrirbar wie das aus dem Theer gewonnene.

Während im Falle von gewöhnlichem Leuchtgas es ein zweifelhafter Bo theil ist, ihm seinen werthvollsten Licht-gebenden Körper, bas Benzol, zu entzieher und badurch seinen Werth sehr zu verringern, und mahrend zur Zeit bie Defilation von Kohlen zur Gewinnung von Benzol als Hauptproduct burchans me lohnend ist, scheint es eine viel mehr versprechende 3dee, bas als Rebenprobuct bei ber Rokefabritation erhaltene Bas (fiehe weiter unten) einer de lichen Behandlung zur Extraction bes Bengols zu unterwerfen, anstatt bas letter nur als Brennmaterial zur Heizung ber Kotsöfen zusammen mit ber Bany Augenscheinlich tann in diesem Falle be menge des Gases zu verwenden. Benzol ale reiner Gewinn angesehen werben, benn bie Gase sind auch nach feine Entfernung mehr als hinreichend zur Beizung ber Kotsöfen. Diefe Ibee ift ber Carves (E. B. 15 920, 1884) für seine eigenen, später zu beschreibenten Roksöfen ausgeführt worden 1). Er wendet zur Absorption des Bengols auf seinen Rudstandsgasen die schweren Theile des Deles an, welches durch Defit lation des aus seinen Defen erhaltenen Theers gewonnen wird. Das Gas unf zuerst durch Wascher (Scrubber) gehen, bestehend aus aufrechten, mit Riefeln ober Quarzbrocken gefüllten Cylindern, iber welche das Del herabfließt. Ben hier geht das Gas in einen oder zwei Waschfästen, deren untere Abtheilung wiederum mit Schweröl gefüllt ist und mit der oberen Abtheilung buch sehr viele kleine Röhren in Verbindung steht, welche von der Scheidewand and gehen und in das Del eintauchen, so daß das oben eintretende Gas, welches eingesangt ober burchgepreßt wird, in biesen Röhrchen nach abwärts und in Blasen durch bas Del geht. Mehrere biefer Waschfästen arbeiten zusammen und sind in der Art mit einander verbunden, daß das Del von dem ersten abwarts nach dem zweiten, von diesem nach dem dritten und so weiter bis zu bem letten fließt, während bas Gas zuerst in den niedrigsten Raften eintritt und allmälig bis in den höchsten geht, von wo es zur Berbrennung nach den Defen Das aus bem untersten Raften aussließende Del bient bann noch geleitet wird. zur Sperrung der Chlinderscrubber, so daß die an Benzol reichsten Gase in Berührung mit dem schon frilher beinahe mit Benzol gefättigten Del tommen, während das beinahe erschöpfte Gas mit frischem Del in Berlihrung tommt. Um bas Benzol von dem Schweröl zu trennen, wird bas Gemisch in einer burch eine Dampfichlange ober von außen durch Rohlenfener ober Koksofengas geheizten Blase so lange bestillirt, bis es abgetrieben ift, während bas Schwerd zurudbleibt und von Nenem in den Scrubbern und Waschkästen benutt wird.

Auch auf anderem Wege hat man versucht, das Benzol aus Steinkohlenges zu extrahiren, nämlich indem man es durch Salpetersäure, oder eine Mischung von Salpetersäure und Schwefelsäure leitet. Dies wurde schon 1863 von Leigh patentirt, aber ohne praktischen Erfolg. Das Versahren wurde von J. A. Kendel von Reuem aufgenommen (Ver. St. Patent 252473, 1882). Er läßt das Ges

¹⁾ Ein ganz ähnliches Patent ist später von J. Coates genommen worden (E. P. 11 202, 1885).

zuerst durch starte Schwefelsaure geben, um ihm die ungesättigten Fett = Rohlen= wasserstoffe zu entziehen, welche bie Nitrirung bes Bengols erschweren würden. Bur Bewertstelligung ber letteren folgt nun eine Bassage burch eine Dischung von Salpeterfäure und Schwefelfäure. Hierbei tann man die Bildung von Dinitrobenzol nicht vermeiben, und Rendall ging baber gleich bavon aus, dieses als Hauptproduct darzustellen. Augenscheinlich war dies aber nicht lohnend, denn eine Modification bes Verfahrens (D. R. B. 24 318) soll die vorgängige Entfernung der ungesättigten Fett = Rohlenwasserstoffe unnöthig machen. namlich bas Gas burch einen lleberhiter leiten, bestehend aus theilweise mit Rols oder Holzsohle gefüllten und auf Rothgluth erhitzten Metallröhren. Der Gasstrom wird durch ein Bentil oder eine Gasuhr so regulirt, daß für ein gegebenes Gewicht Gas ein Maximum von Bengol erzeugt wird. Man ermittelt Dies, indem man eine abgemessene Probe burch ein Gefäß leitet, welches eine Mijdung von 1 Thl. starter Salpeterfäure und 5 Thlu. starter Schwefelsäure enthält, bis zu bem Buntte, daß ein Farbemvechsel bie Gättigung ber Gaure mit Benzol anzeigt. Das gebildete Dinitrobenzol wird mit Waffer ausgefällt, getrodnet und gewogen. Diefe Probe wiederholt man, bie die besten Berhaltniffe für den gegebenen Fall ermittelt worden sind. Go wurden 3. B. gute Resultate erhalten, als man 8000 Enbitfuß Gas pro Stunde durch neun gußeiserne Röhren von 20 cm Weite ftreichen ließ, von benen jebe auf eine Länge von 3 m ber Erhitung ausgesetzt war. Die Ueberhitung vermindert den leuchtwerth bes Safes, soll aber die Menge des Gases um 5 bis 40 Proc. vermehren und das Gas zur directen Production von Nitrobenzol ober Dinitrobenzol ohne vorgängiges Baschen mit concentrirter Schwefelsäure tanglich madjen. - Rendall's Berfahren ist im Großen von Sabler u. Co. in Middlesborough ausgeführt worben, welche Firma die badurch erhaltenen Producte auf der Erfindungeausstellung in London 1885 zeigte 1). Gein augenscheinlicher Rachtheil ift ber, daß das meiste Benzol als Dinitrobenzol erhalten wird, welches in ber Fabrifation von Anilinfarben nur fehr beschränfte Berwendung findet.

B. Theer (und Ammoniat) als Nebenproducte der Kotsfabritation.

Wir haben oben (S. 8) gesehen, daß vor mehr als hundert Jahren von Stauf ein einigermaßen erfolgreicher Versuch zur Gewinnung des bei der Verstofung von Steinschle entstehenden Theers gemacht wurde. Es sann nicht Wunder nehmen, daß dies bald in Vergessenheit gerieth; denn erstens nuß man bald bemerkt haben, daß damals für Steinschlentheer seine lohnende Verwendung bestand, und zweitens wurde sehr wahrscheinlich dabei schlechterer Kots gemacht.

Lange nachdem man die Gewinnung von Theer und Ammoniat als eine sehr werthvolle Beigabe der Leuchtgasfabrikation erkannt hatte, glaubte man bestimmt, daß auf diesem Wege nur ein minderwerthiger Koks, ähnlich dem Retortenkoks der Gasfabriken, erhalten werden könnte, und daß der für hlittenmännische Zwecke,

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1885, p. 475.

gunge, Steinfoblentbeer u. Ammoniat.

ganz besonders sur Hohösen, bestimmte Kots sich nur in "Bienentorb", Desender etwas der Art darstellen lasse, wo man nicht durch Borrichtungen zur Behandlung der Gase oder der daraus condensirbaren Producte gehindert würde. Allerdings war schon seit längerer Zeit erwiesen worden, daß wenigstens die brennbaren Gichtgase der Kotsösen zu etwas Lohnenderem dienen könnten, als daz, die benachbarten Halben bei Nacht zu erleuchten, und die verbesserten Roldssen von Appolt, Smet, Coppée u. A. m. sind seit 30 Jahren in Dentschland, Belgien und Frankreich allgemein angewendet worden, während in England nicht den Glauben der Hohosen Männer an die Unschlanteit des Bienenkorbosens erschüttern konnte. Aber selbst auf dem Continente glaubte man, daß zwar die Bichtgase sehr vortheilhaft zur Erzeugung der Hige zur trockenen Destillation der Kohle verwendet werden könnten, daß aber jeder Versuch, dabei Theer und Ammoniak zu condensiren, nothwendiger Weise die Qualität der Kokes schädigen mitsse. Erst in neuester Zeit ist dieser Glaube gründlich erschüttert worden.

Man schätzt die in Großbritannien zur Koksfabrikation verbrauchten Roblen auf 11 bis 12 Millionen Tonnen jährlich, gegenüber höchstens 10 Millionen, welche zur Leuchtgasfabrikation bestillirt werden. Die Menge ber bisher weggeworfenen flüchtigen Nebenproducte der Roksfabrikation beläuft sich auf etwe 2 Millionen Tonnen im Jahr. In ben Bereinigten Staaten wurden im Jahr 1885 nach amtlichen Ausweisen 5 106 696 short tons = iber 41/2 Millionen Tonnen Rots fabricirt, fast gang in Bienenkorböfen, und bisher ohne jebe Gewinnung von Theer und Ammoniak. Allerdings werden wir sehen, daß ber Theer, welcher in den in Großbritannien als fast allgemeiner Typus eingeführten Bienenforböfen erzengt werden fann, eine von bem Gasretortentheer gang ber schiedene Substanz ist, und daß es sehr fraglich ist, ob seine Ansammlung lohnt, aber die Sache steht gang anders mit dem Theer aus den geschlossenen, auf dem Continent seit langem eingeführten Defen, welcher normalem Gastheer so gut wie gleich steht. Dieser Unterschied in den Theeren kommt von zwei Umständen ber: erstens bavon, daß in den Bienenkorböfen und allen ihnen ähnlichen Defen Luft in die Berkokungskammer eintritt, und zweitens bavon, daß in diefen Defen bie Temperatur eine viel niedrigere als die in den geschlossenen Defen und in ben Gasretorten herrschende ift.

Wenn man von dem verfrühten Bersuche Stauf's absieht, ist das Bersahren zur Gewinnung von Theer und Ammoniak als Nebenproducten der Kokssabrikation in Frankreich entstanden, und ist merkwürdig lange Zeit beinahe auf demselben Punkte stehen geblieben, bis beinahe plötlich um das Jahr 1881 neues Interesse an diesem Gegenstande erwachte, und dasselbe mit fast sieberhafter Thätigkeit aufgenommen wurde, ganz besonders in Deutschland, dann auch in England, aber viel weniger in Frankreich selbst. Es scheint, daß der erste Apparat der Art von Knab aus St. Denis im Jahre 1856 zu Commentry construirt wurde 1); aber die Condensation von Theer und Ammoniak aus seinen

¹⁾ Beschrieben in Armengaud's Génie industriel 1859, Aug., p. 71; Dingler's Journ. 1859, 154, 97. Vergl. für die folgenden geschichtlichen Rotizen auch Gurlt, Bereitung der Steinkohlenbriquettes, S. 28; Hüssener, in Stahl und Eisen, 1883, S. 397, und W. Smith, Journ. Soc. Chem. Ind. 1884, p. 603.

Defen wurde erst später von Haupart und Carves eingeführt. Den Haupts vortheil der Anab'schen Desen sah man in dem Anwachsen des Koksansbringens von 54 oder 56 auf 62,55 Proc.

Anab's (ober vielmehr Haupart und Carves') Priorität ist burch eine Anmerkung in Dingler's Journal (250, 524) bestritten worden, wonach schon 1854 fünfzig Pauwelle Dubochet'iche Rofeofen bei Saarbruden in Arbeit geftanden hatten; aber Gurlt 1) zeigt, daß damale in den Dubochet-Defen gu Saarbruden tein Theer erzeugt, und vielmehr alle Destillationsproducte zur Beizung ber Vertotungetammer verbrannt wurden. And ber Beschreibung ber Bauwells-Dubochet-Defen, welche Dechelhänser 1860 gu la Billette bei Paris in Thätigkeit sah"), scheint hervorzugehen, daß sie damals schon seit längerer Zeit ausgezeichneten Schmelzkofe neben ziemlich armem l'enchtgas machten, welches mit dem reicheren (Sase aus gewöhnlichen (Gasretorten gemischt Die Temperatur in diesen Defen war viel niedriger als in den Rnab= wurde. Defen. Theer und Ammoniaf ningten babei nothwendiger Weise condensirt werden, ba bas Gas für Leuchtzwecke verwendet wurde; in der That bemerkt G. A. Behrens, welcher später dieselbe Anlage beschreibt 3), daß das Ausbringen an Theer dabei 4,67 Proc. betrug und bag berfelbe viel leichter als Retortenther und ärmer an Raphtalin und Phenolen war (bie von ihm angegebene Bahl 1,2 für das speci= fische Gewicht scheint irrthumlich zu sein). Wie es scheint, wurden diese Defen nur wegen des höheren Werthes des Koks (35 Fres. gegenüber 20 Fres. für Retortenfots) eingeführt und sind in La Billette schon seit einiger Zeit aufgegeben worben.

Um dieselbe Zeit (1861) wurden von Jones und von Blackwell Patente entnommen, um durch einfache Vorrichtungen Theer und schwaches Ammonials wasser beim Vertoken von Kohle in Hausen — wie man sich leicht denken kann, ohne irgend welchen Erfolg — zu gewinnen. Jones!) Versahren ist von W. Smith beschrieben worden.

Knab's erster Tfen besaß nur Feuerzüge unter ber Dfensohle, und wurde bedeutend verbessert von Carves, unter dessen leitung zu St. Etienne 88 Knab- Defen gebaut wurden, welche aber später wieder eingingen. Carves führte zu Commentry zuerst die Heizung der Desen durch Seitenzüge außer den Sohlenzandlen ein. Diese Desen, wie sie 1862 in Arbeit standen, sind von Gaultier de Claubry beschrieben worden 3). Die Gase und Tämpfe, welche aus den geschlossenen Kotsösen entwichen, wurden in eine durch Luft gefühlte Hydraulit geführt, wo Theer und Ammoniaf sich condensirten, während die Gase souernd durch Exhaustoren abgesangt und zur Heizung der Kotsösen verwendet wurden, indem sie aus einem ringsörmigen Breuner ausströmten, während Luft in dessen inneren Raum eintrat. Zur besseren Gewinnung der condensirdaren Producte ging das Gas zuerst durch mit Wasser gespeiste Kotsserubber und darauf durch eine Batterie von 500 sentrechten Bleiröhren von 10 mm Weite,

¹⁾ Brief an W. Smith, Journ. Soc. Chem. Ind. 1881, p. 603. 2) Tingler's Journ. 160, 394; Wagner's Jahresber. 1861, S. 674. 3) Journ. f. proft. Chemic 206, 277. 4) Journ. Soc. Chem. Ind. 1884, p. 604. 6) Bull. Soc. d'Encourag. 1862, p. 581.

welche von außen durch Wasser gefühlt wurden. Aus 100 Thin. Kohle soll mer erhalten haben:

Groben K	ots		•	•	•	•	•	•	•	70,00	Proc.
Kleineren	Ro	ŧ8	•	•	•	•	•	•	•	1,50	77
Abfautots		•	•	•	•	•	•	•	•	2,50	77
Graphit	•	•		•	•	•	•	•	•	0,50	n
Theer .	•		•	•	•	•	•	•	•	4,00	n
Ammonia										9,00	77
Gas .		•				•			•	10,58	7 1
Verlust	•	•	•		•	•	•	•	•	1,92	77
•										100,00	Proc.

Barré erwähnt 1863 7t Ammoniakwasser und 7t Theer aus 100t Kohlen.

Die Knab-Carvès-Defen führten sich allmälig etwas weiter ein. 1866 bis 1873 wurden 53 derselben zu Besseges, und 1879 100 Defen zu Terrensine bei St. Etienne erbant. Die Desen zu Besseges sind aussührlich von Angus Smith 1) beschrieben worden, welcher mit großem Scharsblick dieses System sekr warm zu einer Zeit empfahl, wo in England es noch kaum irgend Jemand beachtet hatte.

Weitere Aufmerksamkeit wurde auf die Carvès-Defen von H. Simon gelenkt, der darüber im Mai 1880 im Iron and Steel Institut einen Vortreg hielt, ohne damals einen sofortigen Eindruck damit zu machen.

Die in Besseges 1880 arbeitenden Carvès Defen sind in dem Bulletin de la Société de l'industrie minerale, vol. 9, p. 283, aussührlich beschrieben und gezeichnet. Dach vielen Versuchen machte man sie nur 60 cm weit, und die Hitze gründlich durchdringen zu lassen. Ueber einem kleinen Roste besindet sich die Deffnung eines Rohres, welches die beim Koksproceß entstehenden, ihres Theers und Aumoniaks vorher beraubten Gase zusührt, und hier werden sie verbrannt. Die Verbrennungsgase streichen unter die Koksosensohle, dann in die Höhe in den obersten der drei Seitenzüge und herab durch diese Züge in den Hauptcanal, welcher zum Kamin sührt. Die slüchtigen Verkokungsproducte entweichen ans dem Inneren des Osens durch ein Abzugsrohr, gehen von da durch ein System von liegenden, außen mit Wasser gekühlten Röhren und dann durch Scrubber, wo sie von Theer und Ammoniak befreit werden, um dann in die Verbrennungstammer einzutreten.

Die neuesten Modificationen der Carves-Defen werden unten beschrieben werden.

Pernolet's Koksofen 3) ist dem von Knab sehr ähnlich. Aus Gurlt's Beschreibung (a. a. D.) scheint hervorzugehen, daß sie heißer als die von Anab gingen. Die Condensationsvorrichtungen wurden ihnen von Benut und Renant

^{1) 14}th and 15th Report of the Alkali Acts, for 1877 and 1878, p. 49 ff.
2) Dingler's Journ. 250, 254. 3) Armengaud, Génie industriel 1870, Juin, p. 281; Dingler's Journ. 197, 411.

angefügt und scheint sehr gut construirt worden zu sein, aber über den Gang der Sefen selbst macht Steavenson einen sehr ungunstigen Bericht 1).

1873 machte Aitken aus Falkirk ben Borschlag, auch aus Bienenkorböfen Theer und Ammoniak abzusaugen, was 1879 weiter verfolgt wurde?).

1879 schlugen Ströhmer u. Schult vor (D. R. P. 8174), die Gase und Dämpse aus Kotsösen durch ein bewegliches Rohr abzuleiten, ehr sie Zeit hätten, durch die Hige der Mauerwerte zersetzt zu werden. Damit die Dualität des Kots nicht durch zu schnelles Absaugen der Gase leide, soll die bewegliche Röhre durch einen automatischen Druckregulator gehoben oder gesentt werden. Dieses Bersahren wurde zu Plauen bei Dresden versucht, aber ohne Erfolg.

1880 patentirte B. C. Bull einen dem Aitken'schen ziemlich ähnlichen Dfen.

Um dieselbe Zeit construirte Ed. Fischer einen Ofen zur Gewinnung von Theer und Ammoniak aus bituminösen Schiefern und besonders aus Braunkohlenklein, wie er in Böhmen in ungeheuren Halden angesammelt ist. Tas
Berfahren soll sich bewährt, aber einen mittelmäßigen, nur für häustiche Feuerung brauchbaren Koks ergeben haben 3).

Bis zum Jahre 1881 hatte man teines der Versahren zur Gewinnung von Theer und Ammoniat bei der Kokssabrikation in jeder Beziehung brauchbar gefunden, namentlich was die Onalität des Koks betraf, und eine hierauf bezügsliche Preisfrage, welche 1870 von dem Bertiner Verein für Beförderung des Gewerbesleißes gestellt wurde, versiel Mangels einer Lösung. Die eine wirkliche Ansnahme in dieser Regel, der Carvès-Ofen, war außerhalb eines verhältnissmäßig kleinen Kreises kann bekannt. Während viele verschiedene Oesen bekannt waren, welche die Hise der Gichtgase verwertheten, und thatsächlich solche Oesen auf dem Continent sehr weit verbreitet waren, wurde die weitere Aufgabe, den Theer und das Ammoniat zu gewinnen, ohne der Qualität des Kots für den Gebrauch an Hohösen irgendwie zu schaden, stillschweigend oder ausdrücklich sür unlösbar angesehen.

Im Jahre 1881 erwachten die Koksfabrikanten fast plötlich zu ber Erstenntniß, daß der lange bewährte Erfolg der Carves Defen in Wirklichkeit besstehe, und daß man diese Defen noch verbessern könne. Unter den Bahnbrechern in dieser Richtung muß man die Herren Albert Hissener aus Essen für Deutschland und Jameson und Simon sür England nennen; aber ihnen folgte eine Legion Anderer auf dem Fuße nach. Wir werden es nicht unternehmen, alle die während der letzten Jahre patentirten Koksösen im Einzelnen zu beschreiben, was auch eine entsprechende Menge von Abbildungen nöttig machen würde; wir werden nur die verschiedenen Patente aufzählen, mit Hinsweisung auf die Stellen, wo die Beschreibungen zu sinden sind, und werden dann einige der wichtigsten und am weitesten eingeführten Constructionen zur genanen Beschreibung und Abbildung auswählen. Wir berücksichtigen dabei keine solchen

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1883, p. 115. 2) Watson Smith, Journ. Soc. Chem. Ind. 1884, p. 604. 3) Hijjener, Stahl und Eisen 1883, S. 409.

Erfindungen, welche sich nur auf Berwerthung der Roksofengase zur Beizung, behufs Bermehrung des Koksausbringens, beziehen.

Folgende Patente für Koksöfen mit Gewinnung von Theer und Ammoniek sind neuerdings ertheilt worden:

- Ströhmer & Schult (D. R.= B. 13395; 16807).
- B. Aitten (D. R.= B. 28068).
- U. Begener (D. R.= B. 13996).
- Th. Hornig (D. R.= P. 21908; 23670).
- F. Lürmann (D. R. B. 13021; 15512; 16134; 16741; 17055; 17179; 17203; 17661; 18128; 18927; 20205; 20211; 22602; 29088; 29557; 31660).
- L. Semet & E. Solvan (D. R.= P. 18935). Mit diesen Defen aus gestellte Versuche sind von Ch. Demant in der Revue universelle des Mines, 13, 593 und in Wagner's Jahresber. 1883, S. 1220 beschrieben.
- G. Hoffmann (D. R. = P. 18795).
- C. Otto & Co. (D. R.=B. 13156; 16436; 16840; 19040; 20908; 24586; 31004; 31590; 32520; 34431; 37062; 37280). Ihre Defen, die in Deutschland am weitesten verbreiteten, werden später im Einzelnen beschrieben werden.
- 3. Jameson (E. P. 1947, 5076 und 5498, alle von 1882; D. R.-P. 24915; 25676; 27694). Seine Koksöfen stellen Bersuche zur Berbindung des Bienenkorbosens mit Theer- und Koksgewinnung vor, und werden unten beschrieben werden.
- A. Buffener (D. R. . \$3. 16 923; 20 196).
 - H. Simon (als Mittheilung von F. Carvès: E. P. 554, 1883; 15920, 1884).
 - B. Simon & Watson Smith (E. P. 4871, 1883).
 - B. Hutchinson (E. B. 2843, 1883).
 - D. Ruppert (D. R. = B. 24404; 26307).
 - R. von Solbenhoff (D. R.= P. 25824; E. P. 11967, 1885).
 - A. Klönne (D. R.= P. 25673).
 - Hiltawsti & Rahnert (D. R.= P. 24438).
 - Schlesische Kohlen- und Kokswerke in Gottesberg (D. R.B. 25825; 26421).
 - H. Herbert (D. R. = P. 15086; 17873; 25526; 27506; 31906; 34286).
 - Th. Bauer (D. R.=P. 28530; 32235; 32660).
 - Th. Nicholson (E. P. 358, 1884).
 - C. E. Bell (E. P. 443, 1884).
 - 3. McCulloch & Th. Reid (D. R.= P. 31158).
 - A. M. Chambers & T. Smith (D. R.= B. 31 169).
 - B. Stier (D. R.= B. 26897; 35120).
 - F. Wittenberg (D. R. = P. 26132).

A. Zwillinger (D. R. 3. 29888). Gebrüber Röchling (D. R. 3. 33956; 35001). Lothringer Eisenwerte zu Ars (D. R. 3. 32841). J. Quaglio (D. R. 3. 36357). Joh. Schmalz (D. R. 3. 37182).

Beschreibungen der meisten dieser Patente sind von F. Fischer zusammenstellt worden in Dingler's Journ. 248, 249; 250, 456 und 521; 252, 253 nd 283; 253, 372; 256, 359.

Eine Uebersichtstabelle der die 1884 bekannten Ocfen ist von W. Smith dem Journ. Soc. Chem. Ind. 1884, p. 605, aussührlicher, mit Zeichnungen, z Journ. of the Iron and Steel Institute sür 1884 gegeben worden. Sehr ichtige Abhandlungen über viele dieser Ocfen, mit vielen Zeichnungen, sind diesnigen von A. Hüssener (Stahl und Eisen 1883, S. 397) und E. Otto bendas. 1884, S. 396).

Bir können, nach Watson Smith, die verschiedenen Formen ber "Theerwinnungeöfen", wie ich die zur Gewinnung von Theer und Anmoniat beimmten Rotsöfen der Rurze halber nennen will, von drei (Brundformen ableiten, imlich erstens dem Bienenkorbofen, einer Art überwölbten Meiler, in welen Luft zugelaffen wird, um einen Theil ber Kohlen zur Erhitzung ber Hauptaffe zu verbrennen; zweitens den Coppee=Ofen, und drittens den Knab= arves'ichen und Bauwelle-Dubochet'ichen Ofen. Beibe lettere gehören ı ben liegenden geschlossenen Defen, und find so eingerichtet, daß die bei ber odenen Destillation entweichenden Gase zur Beizung der Defen von außen verendet werden, aber feine Luft in das Innere ber Berfotungekammer eintritt. er Hauptunterschied zwischen ihnen ist folgender: Beim Coppee-Ofen sind ne große Bahl Deffnungen im oberen Theil der Seitenwände vorhanden, entrechend einer ebenfo großen Bahl von parallelen fentrechten Bügen, welche zwischen zwei Defen nach abwärte führen und in welche Luft zur Berbrennung ber ase eintritt, während die Flamme schließlich unter die Denschle geht. Der nab=Carves=Dfen aber wird durch horizontal zwischen je zwei Defen im idzack hins und hergehende Büge geheizt.

Die stehenden Sefen nach Appolt's System sind ebenfalls zur Gewinnung n Theer zc. eingerichtet worden, aber anscheinend ohne viel Erfolg, weshalb

ir fie nicht näher beschreiben werben.

I. Modificirte Bienenkorböfen.

Zu dieser (Grundsorm gehören die Meiler von Jones und von Blade ell, wo Theer und Ammonias durch unterirdische Röhren gesammelt wurden, ährend die Gase durch den Quandelschacht hinaufstiegen und nutzlos verbrannten. Birkliche Bienenforbösen mit Wiedergewinnungseinrichtung sind die von Aitten Und von Jameson, welche einander sehr ähnlich sehen. Aitken bläst in seiner Ofen Luft oberhalb des Koss ein, zugleich mit dem von den Condensations und Wascheinrichtungen kommenden Gasen, und saugt die entwickelten Gase und Dämpfe nach abwärts durch die Sohle des Ofens vermittelst dreier durchlöchente Zugcanäle, welche sich in einen Hauptcanal vereinigen, ehe sie in die Condensationsvorrichtung eintreten.

Der Hauptzweck von Jameson's Erfindung (E. P. 1947 u. 5076, 1882) war der, die ichon vorhandenen Bienenkorböfen möglichst zu verwerthen und fie nur zur Gewinnung von Theer und Ammoniak anzupassen. Er bringt eine Absaugungeröhre mit Hahn unter der Ofensohle an, außerdem zwei kleinen Röhren, durch welche die Gase und Dampfe in passenben Zeitraumen wieber zuruckgeführt werben. Der Dfen wird in gewöhnlicher Art gefüllt; sobalb sten die Entflammung eingetreten ist, läßt man die weitere Saugeröhre langfam wirten und bewirkt so ein allmäliges Absaugen ber Gase und Dampfe. Menge des Koks verringert und ihn zu weich macht, so läßt Jamesou einen Theil ober bas Ganze ber abgesaugten Gase und ber Theerdämpfe burch bie kleineren Röhren in einen anderen Ofen eintreten, welcher schon in einem weiter vorgerudten Stadium der Berkotung begriffen ist, damit der Rohlenstoff ber Gase und Dämpfe sich in den Poren des schon gebildeten Rots absetze, mahren der Wasserstoff an der Oberfläche der Masse verbrennt oder entweicht. schreibt auch noch mehrere andere Ausführungsmethoben, z. B. Zusat von seiner werthvollen Theile beraubtem Theerpech.

Beiterhin schlägt Jameson vor (E. P. 5498, 1882), solche Kohlen ober Schieferarten, welche sich sonst schwer ober gar nicht verkoten lassen, wie die auf den Halden aufgespeicherte Staubkohle, ebenfalls nach dem Principe der theils weisen Berbrennung in einem dem Flammosenprincipe nachgebildeten Koksosen zu behandeln; etwa in der Art, daß eine Rostsenerung und Flammosensenerbrücke an seinen modiscirten Koksosen angebaut werden, so daß die Flamme ans der Rostsenerung über die dick Kohlenmasse auf der Ofensohle hinwegstreichen und in den Kaminzug gelangen kann, während der Absaugungsproceß für die Gase und Dämpfe in dem Raume unterhalb der durchbrochenen Osensohle, auf der die verkotende Kohle liegt, vor sich geht. Dieses Verfahren soll man auch zur Abröstung von Erzen behuss Gewinnung von Nebenproducten, und zur Darstellung ziemlich reiner Kohlensäure aus Kalkstein, oder zu Sublimationsprocessen wenden können.

Aussihrliche Berichte über die Jameson=Desen giebt der Ersinder selbst. Er führt eine Reihe von Einwendungen gegen die Heizung von Koksben von außen durch Gase an, welchem Bersahren er die Berbrennung des an der Oberstäche liegenden Koks vermittelst des nach unten gerichteten Saugprocesses vorzieht. Wir wollen auf seine Theorien, denen so viele Thatsachen widersprechen, nicht eingehen, um so niehr als seine eigenen Ideen über die Berwendung der Koksosengase sitr andere Zwecke eingestandenermaßen noch unklar waren. W. Wattinson giebt als Durchschnittsansbringen pro Tonne Kohlen nach

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1883, p. 114, 228, 405; 1885, p. 314.

Diesem Bersahren an: 4,5 kg schweselsaures Ammoniat, 36 Liter Del und 12000 Cubitsuß (336 cbm) Gas. Die Kosten der Einrichtung, d. h. der neuen Theile, betragen 200 bis 400 Mt. pro Dsen. Das Ausbringen an Kots sei neher besser als in den gewöhnlichen Kotsösen", nämlich 50 bis 65 Proc. aus Reintohle von Northumberland, oder 67½ bis 70 Proc. aus Kosssohle von Durham (jedenfalls weit geringer als aus geschlossenen Defen nach dem Inpus von Coppée oder Carvès).

In seinem 1885 gehaltenen Vortrage verbreitet sich Jameson aussührlich siber die Gründe, warum sein Versahren, obwohl es in die Hände der tüchtigsten Praktiker kam und an vielen Orten ohne Rücksicht auf die Rosten durchgearbeitet wurde, den von dem Ersinder und Anderen gehegten Erwartungen nicht entssprochen habe. Dabei beschreibt er Modissicationen, welche die Dseusohlen lustz dichter machen und das Gas besser abkühlen sollen, um mehr Theer und Del zu gewinnen.

Wir werden später sehen, daß der in dem Jameson-Dien erzeugte Theer, welchen der Ersinder selbst als "Cel" bezeichnet, ganz und gar verschieden vom Gastheer, nämlich ein Erzeugniß niederer Temperatur ist, welches wesentlich aus setten Kohlenwasserstoffen, ähnlich dem Schieferöl und Braunkohlentheer, zussemmengeset ist. Er hat aber weit geringeren Werth als die oben genannten Substanzen, weil sein specifisches (Gewicht im Verhältniß zu ihnen sehr hoch ist, und es besteht wenig Aussicht, ihn zur Darstellung von Brenns oder Schmierölen zu verwerthen. Die Idee von C. E. Bell¹), den Jameson: Theer dadurch zu "verbesser", daß man ihn durch glübende Röhren leitet, nuß man trotz der Empfehlung von Armstrong²) für völlig unpraktisch halten, wie wir noch sehen werden. Dieser Iheer bleibt also ein Gegenstand von geringem Werthe.

Unzweiselhaft ist auch das Ausbringen von Ammoniak aus den Jamesons Defen kein gutes, trot interessirter Behauptungen, und jedenfalls geringer als aus geschlossenen Koksösen. Die Zulassung von Lust muß unbedingt sehr ungunstig in dieser Beziehung wirken, obwohl die niedrige Temperatur des Ofens sonst der Ammoniakbildung gunstig wäre. Jedenfalls wird ein Theil des Ammoniaks direct verbrannt.

Unser Gesammturtheil über den Jameson-Dsen, von dem einige Zeit lang so viel Anshebens in England gemacht wurde, kann also kein günstiges sein.

Cs sei nur noch ein Versuch in ähnlicher Richtung erwähnt. H. Hutz chinson (E. P. 2843, 1883) glaubt nach Belieben harten Ross und an Benzol reichen Theer erhalten zu können, indem er die Verbrennungstemperatur schnell ansteigen läßt, oder aber weichen Kots und paraffinreichen Theer durch langsame Führung des Processes. Das erstere soll man bewirken durch Einsührung von heißer Luft vermittelst zahlreicher kleiner Canäle in gewöhnliche Rossösen, um die Vertolung zu beschleunigen und die Temperatur zu steigern, wobei die Rebensproducte durch Abzüge im oberen Theile des Ofens entsernt werden. (Daß ein

2) Journ. Soc. Chem. Ind. 1885, p. 451.

¹⁾ E. P. 9510, 1884; ausgedehnt auf Hohöfentheer in G. P. 12681, 1884.

unter solchen Umständen entstehender Theer sehr "reich an Benzol" sein seit, ist sehr zweiselhaft.) Er schlägt auch vor, Heizgas oder Leuchtgas dadurch der zustellen, daß man zugleich mit der Luft überhitzten Dampf durch ein durch brochenes Rohr einleitet, welches im Mittelpunkte des Ofens inmitten der Kohle steht.

Rotsofen der "offenen" Art, wo Luft in die Berkokungskammer eingelassen wird, einen dem gewöhnlichen Steinkohlentheer ährelichen Theer ergiebt, das heißt einen solchen, welcher beträchtliche Mengen von Benzol, Naphtalin, Anthracen und anderen aromatischen, zur Fabrikation künstlicher Farbstoffe brauchbaren Substanzen enthält.

Einige der Theergewinnungsösen behalten die Grundform des Bienerkorbosens bei, aber in solcher Modification, daß der Ofen ein geschlossener wird, indem keine Luft eintritt, während Theer und Ammoniak ansgezehen werden und die ganze Heizung durch das Rücktandsgas geschieht. Das gilt von einem der von Pernolet construirten Oesen und auch von demjenigen von Klönne (D. R.=B. 25673). Dieser saugt die Gase von oben ab und heizt die Osenschle durch die nach der Condensation übrig bleibenden Gase, bis zu dem Punkte, wo Theer und Ammoniak möglichst ausgetrieben sind. Dann beginnt das zweite Stadium des Processes, wobei man die Gase nicht in die Hydranlik, sondern in einen senkrechten Seitenzug leitet, indem zugleich etwas Luft von vorz in den unteren Theil des Osens eingeleitet wird, und die theilweise verbrannten Gase späterhin durch vorgewärmte Luft vollständig verbrannt werden. — Dieser Osen bildet mithin ein Bindeglied zwischen den offenen und geschlossenen Kokeösen, scheint aber keine große Amwendung gefunden zu haben.

Die einzige Dlöglichkeit, auch Bienenkorböfen vortheilhaft auf Rebenproducte zu betreiben, scheint darin zu liegen, daß man die Berkofung durch theilweise Berbrennung ber Rohle aufgiebt und die Defen thatsächlich ganz wie Coppée'iche ober Carves Defen durch Heizung von außen betreibt. Dies ift bei einer Am zahl von Koksöfen auf der Zeche Shamrod in Westfalen geschehen. errichteten 12 Defen sind in dem D. R.-P. von C. Otto & Co. und der Bergwerksgesellschaft Sibernia & Shamrod (Dr. 37 280, vom 21. Dag 1886) beschrieben. Diese Defen haben die bekannte Bienenkorbgestalt, sind aber mit Canalen unter der Sohle versehen, in welche das gewonnene Gas und bie erhitte Luft eingeleitet werben. In der Erhitzung der Berbrennungsluft burch Regeneratoren, nach bem Princip von Siemens ober einem beliebigen anderen, liegt der Kernpunkt der Sache, weil ohne diese Vorwärmung augenscheinlich die Defen nicht heiß genug gehen. Die Regeneratoren (Lufterhiper) werben am bequemsten in oder über der zwei Ofenreihen trennenden Wand angebracht; et liegen je zwei Regeneratoren nebeneinander, wovon ber eine die Wärme der burch ihn durchstreichenden Verbreunungsproducte aufnimmt, während der andere die bei einer früheren Operation aufgenommene Wärme an die zur Berbrennung des Gases unter der Sohle nothwendige Luft abgiebt. Alle Stunden wird die

nagrichtung vermittelst Wechselklappen umgesteuert, so daß die beiden Lufterhiter me Functionen vertauschen. Die sich in bem Innern bes Dfens (ber Ber-Lungstammer) entwidelnden Gase werden durch Deffnungen in den Scheiteln r einzelnen Defen abgefaugt, zuerst in eine gemeinsame Vorlage, bann burch This und Waschapparate, und werden bann, also nach Abscheidung bes Theers ab Ammoniate, burch dieselbe Bumpe unter bie verschiedenen Dfensohlen ge-Die Einrichtungen ähneln ganz ben für bie Coppée=Dtto'schen Defen Tehe unteu) ausgeführten. — Mit biefen Defen, welche eine Mormalfüllung von 0 Ctr. Kohlen in 55 Stunden abtreiben, erhält man auf Zeche Shamrod O Proc. großstückige Roks (das ist 12 bis 15 Proc. mehr als bei dem alten Betrieb), 5 bis 6 Proc. Theer und 1 Proc. schwefelsaures Ammoniat; daneben ro 1000 kg Rohlen 244 cbm Gas. Die Qualität bes Rofe ist vortrefflich, urchaus ebensogut wie desjenigen aus gewöhnlichen Bienenkorböfen. lmstand erscheint fast befremblich, ba man von vornherein bezweifeln könnte, ob berhaupt durch bloße Sohlcanäle die nöthige Hitze in den Defen erzeugt werden Aber die Erfahrung hat gezeigt, das dies doch der Fall ist, und mag B baher fommen, weil die Kohlenfüllung von 80 Ctr. eine ziemlich kleine, und aber die Bobe des Kohlenkuchens eine ziemlich geringe ist. Dabei ift die Darungszeit eine viel fürzere als in ben alten Defen, und ift somit bas große Rehrausbringen ein reiner Gewinn, abgesehen von den Nebenproducten. Aber ie Temperatur muß boch bebeutend unter derjenigen der horizontalen Defen Coppée- oder Carves-System) stehen, denn der Theer ist gang verschieden on dem der letteren. Sein specifisches Gewicht weicht nur wenig von dem des Baffers ab; er läßt sich daher nicht gut wasserfrei machen und wurde zuerst nur mrch Berbrennen in den Dampftesselfenerungen verwerthet; in neuester Zeit hat nan ihn auch zur Destillation verwendet.

Aus bestimmten Anfragen an competenter Stelle ergiebt es sich, daß die beschriebene Ersindung durchaus nicht den Sinn hat, etwas besseres als die Hoffmann=Otto=Oesen (siehe unten) zu leisten, sondern nur den bestehenden Bienentorbösen eine zweckmäßigere Form zu geben, was beiläusig kein billiger Broces ist. Niemand würde daran denken, nene Bienenkorbösen zu bauen — son aus dem einsachen Grunde, weil die Operation des Ausziehens des Kots us den letzteren unvergleichlich viel beschwerlicher als das mechanische Ausdrücken us den horizontalen Oesen ist, die außerdem viel heißer gehen und einen besseren Iheer liefern.

II. Theergewinnungsöfen nach dem modificirten Coppée=System.

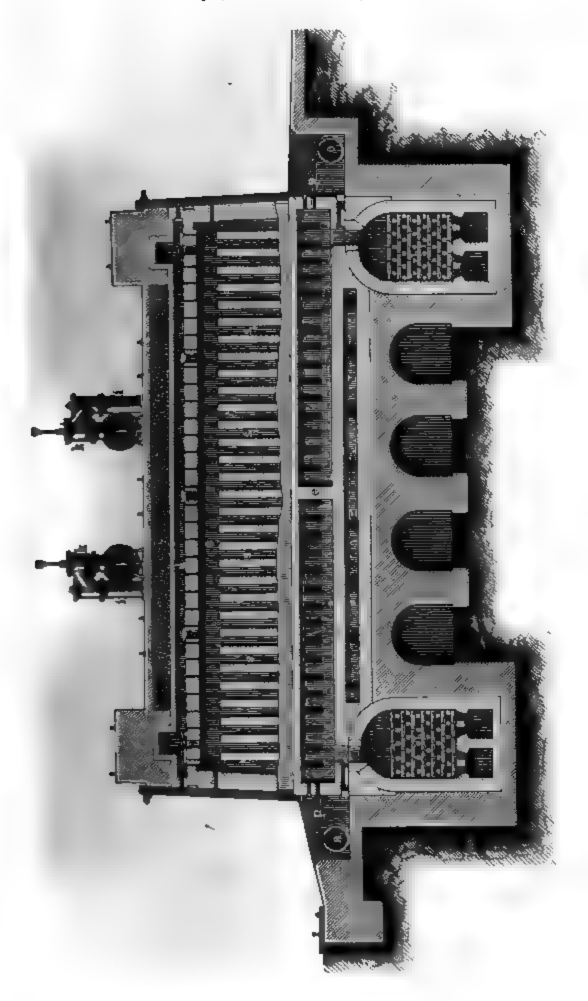
Einer der bemerkenswerthesten Defen dieser Classe ist derjenige von Yürs nann, welcher sich von allen anderen durch die ununterbrochene Arbeitsweise unterscheidet 1). Der Ofen, welcher gleich allen Coppees Defen einen engen

^{1) 3}ch entnehme die Beschreibung und Kritik dieses Cfens von Hussener, in ,6tahl und Eisen" 1882, S. 401, wo auch eine gute Zeichnung davon gegeben ist.

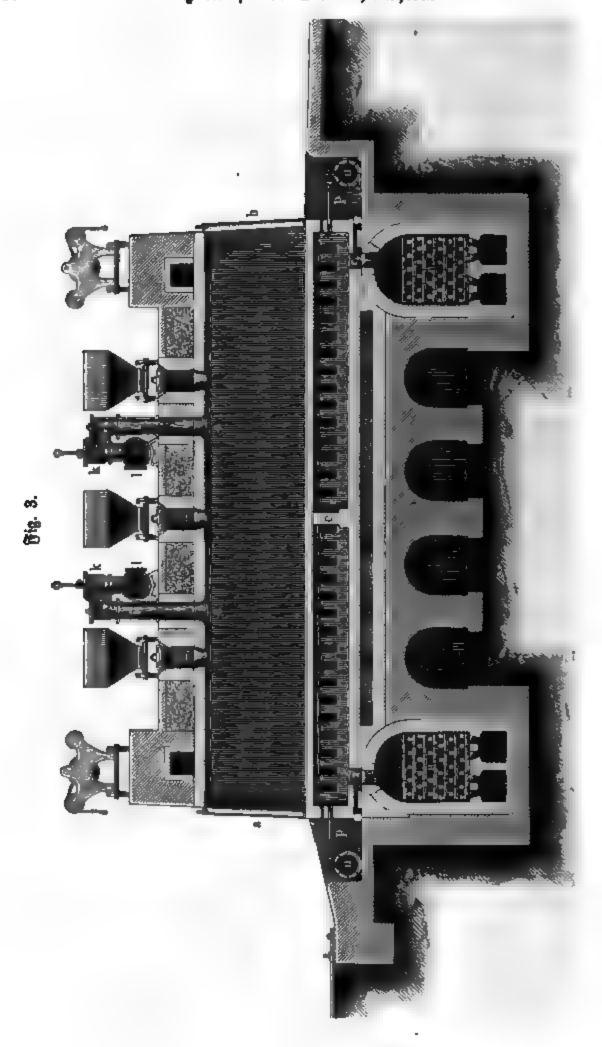
Canal von mäßiger Höhe und bebeutender Länge (etwa 9 m) bilbet, bestehr zwei Dritteln seiner Lange aus einem Beig- und Berkokungeraume und zum letz Drittel aus einem Vorrathsraume. Die Stirnseite bes ersten Raumes ift but eine kolbenförmige Thur verschlossen, welche abwechselnd hin und zuruck beneg Die Beschickungstohle fällt aus einem Fülltrichter vor bem Rolben nicht und wird durch ihn in den Ofen hineingestoßen, wobei sie bie in dem Ofen fom enthaltene Beschickung nach bem anderen Ende zu schiebt, wo sich ber fertige & ansammelt und durch eine Entleerungsvorrichtung herausgeschafft wird. Ti Gafe und Dämpfe werden vom Mittelpunkte bes Berkokungsraumes abgefeng passiren eine Hybraulik und dienen nach Condensation des Theers und Ammeric zur Beizung des Berkofungeraumes von außen. Die Dide ber Seitemich ist auf 60 bis 75 mm verringert; die zahlreichen Scheidewande ber Seitente versteifen sie genügend. Das Bange steht fortwährend unter bedeutendem Duck in Folge der Wirkung des Rolbens; die bei allen anderen Defen unvermedlich Abkühlung der Wände während des Beschickens und Ausleerens ift bier w mieben; da stets dieselbe Menge Rohlen in demselben Stadium der Destillation zugegen ist, so bleibt die Menge und Beschaffenheit des Gases wühred bes ganzen Processes constant; die Ginzelheiten ber Construction sind ber Art, daß man nach Belieben in bem ganzen Berkokungsraume eine fehr bok Temperatur unterhalten fann. In Folge hiervon und bes hohen Drudes bet man es möglich gefunden, in bem Lurmann-Dfen harten Schmelztots aus ich magerer, anthracitähnlicher Rohle zu machen, beren Bulver sonft fast gang weich los ist; aber es ist besser, diese mit ihrem halben Gewicht gewöhnlicher Rotstoffe zu mischen. Für Kotstohle ohne Zusatz von Magertohle eignet sich ber Ofm nicht. — Aus diefer Beschreibung wurde hervorgehen, daß die Lurmann. Dein die vollkommensten ihrer Art, wenigstens in Bezug auf den eigentlichen Betotungsproceg, waren, und eine stattliche Anzahl derfelben sind wirklich in Bet falen erbaut worden; aber sie haben ihren Zwed nicht erfullt und sind wieder eingestellt worden, da die Qualität des Kots nicht zufriedenstellend war und ba Entleerungsapparat große liebelstände zeigte. — In der auf den Bortrag folgen ben Discussion 1) macht Lurmann geltenb, daß sein Dfen mit ben für gewöhr liche Kokstohle bestimmten Defen nicht concurriren solle, daß er ausgezeichneten Rots aus sonst zu diesem Zwecke gang untauglicher Rohle erzeuge, baß sich biefer Koks besonders gut (wie durch Zeugnisse erhärtet ist) für Cupolöfen eigne, mit daß sein Ofen Theer und Ammoniak aus sonst nicht zum Berkoken brauchbane Kohle liefere. — So weit mir bekannt ist, ist die Quantität und Qualität be mit Lurmann=Defen gewonnenen Theers und Ammoniats noch nicht genone untersucht worden, und milffen wir daher von ihrer weiteren Besprechung de sehen.

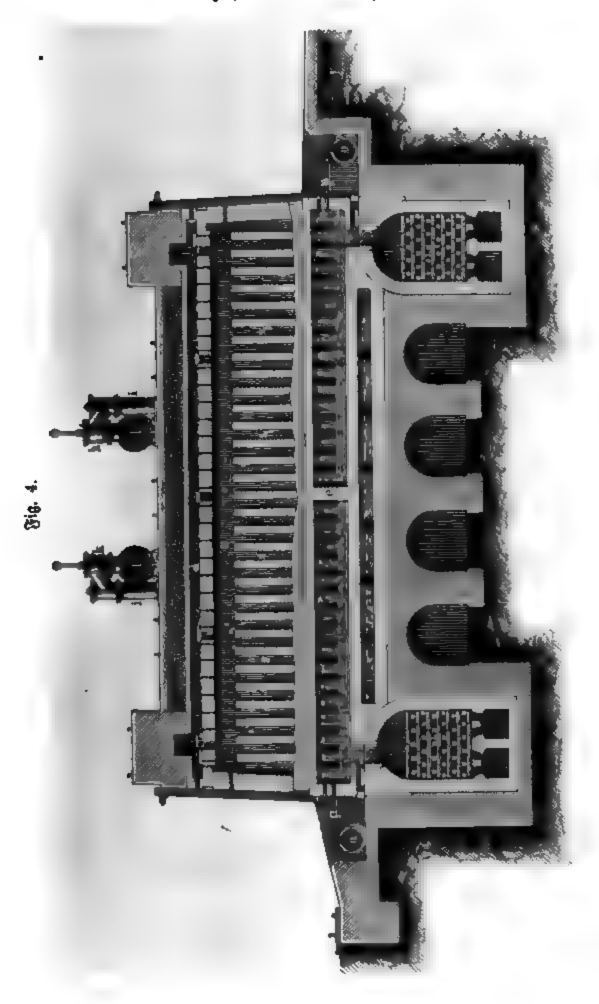
Otto'sche Modificationen des Coppée=Ofens zur Theergewinnung sind durch seine spätere Annahme von Hoffmann's Princip dahingefallen, und sollen deshalb übergangen werden. Für die Oesen von Herbert, R. von Soldenhoff und andere zu dieser Classe gehörige verweisen wir auf die Patent-

¹⁾ Stahl und Eisen 1883, S. 412.



Berfunft bes Steintohlentheers.





ben Dsengewölben in die Steigrohre i und gehen von da in die Vorlage 1, insbem das Ventil k geöffnet ist. Aus der Vorlage 1 gehen die Gase zur Condenssanlage, wo sie in den Gastühlern und Wasschern in später zu beschreibender Weise von Theer und Ammoniat befreit werden. Derselbe Exhaustor, welcher die Gase nach den Condensationsapparaten hingesangt hat, drückt sie jetzt wieder nach den Defen zurück in das Rohr m (Fig. 4), und zwar je nach der Stellung der Wechseltlappe entweder in das Rohr n auf der einen, oder in das Rohr o auf der anderen Seite der Osenbatterie. Bei jedem Osen communiciren die Röhren n und o mit den Bodencanälen s und g durch kleine Einlaßröhren p mit Hähnen.

Rehmen wir an, das Gas gehe durch bas Rohr n auf einer Seite der Dienbatterie, fo ftellen wir die Wechselflappe der Regeneratoren fo, daß die (durch einen Centrifugalventilator eingeblasene) Luft berfelben Geite burch ben Regenerator h geht, welcher durch die Deffnungen er bei jedem Dfen mit dem Sohlcanal f communicirt. Co treten also sowohl (Ras als erhitzte Luft in den Sohlcanal f ein, und die Verbrennung beider findet theils in diesem selbst, theils Späterhin statt. Der Strom der brennenden Gase und des sehr heißen Berbrennungspunktes geht burch bie parallelen Berticalzinge s nach oben in ben Porizontalzug e und von da durch die parallelen Berticalzüge s, abwärts in den Sohleanal g. aus welchem die nun vollständig verbrannten Gase durch ben Generator hi hindurch gum Ramin entweichen und auf diesem Wege ihre Bite Rach einer bestimmten Zeit, etwa in an bas Gitterwert von Steinen abgeben. einer Stunde, werden die Wechselflappen umgestellt und ber Gasstrom geht nun in der umgekehrten Richtung: bas Rlichstandsgas ans ber Condensation geht in bas Rohr o, die Luft in den Regenerator h, die Berbrennung findet in dem Sohlcanal g statt, die Producte ziehen durch die Berticalzüge si nach oben nach c und von da durch die Verticalzüge s nach unten nach f, um schließlich durch den Regenerator h in ben Kamin zu entweichen.

Ursprünglich war die Anlage eine andere, indem zwei parallele Regeneras toren auf jeder Seite angeordnet waren, der eine zur Erhitzung des brennbaren Gafes, ber andere filr die Luft. Aber auf die Erhigung bes Gafes wurde von vornherein verzichtet, und in den später gebauten Defen wurde liberhaupt nur je ein Regenerator vorgesehen, and folgenden (Bründen. Wenn in den langen, neben einander liegenden Gas- und Luftregeneratoren Undichtheiten ber Zwischenwände eintreten, so vermischen sich Gas und Luft vorzeitig mit einander und verbrennen ichon in den Regeneratoren, was zu Schmelzungen und Betriebsstörungen führen müßte. Ferner geht bei jeder Umstellung der Wechselflappe ein ganzer Regeneratorinhalt an Gas verloren; das dabei weggehende heiße Gas fommt zwischen Rlappe und Schornstein mit bem Inhalte ber heißen Luftgeneratoren zusammen, und ce können Explosionen erfolgen. Endlich ist das Volum der gur Berbrennung des Gases nothwendigen Inft etwa das sechsfache von dem des Gases und es erscheint daher einfacher und wichtiger, die große Masse Berbrennungsluft allein auf eine sehr hohe Temperatur zu erhißen, ale außerdem auch noch die kleine Menge (Bas zu erhißen und dazu einen Theil der disponiblen Hite zu verwenden. (Dieser Fall ist verschieden von dem der gewöhnlichen Generatoren, wobei bas Bolum bes zu verbrennenben Gafes, welches burch bie _ unvollständige, mit der halben Menge der Gesammtluft (Primarluft) ausgeführte Berbrennung des Breunstoffes erzeugt worden ist, ungefähr gleich bem bes weiterhin zur Totalverbrennung nöthigen Luftvolums (Secundärluft) ift.)

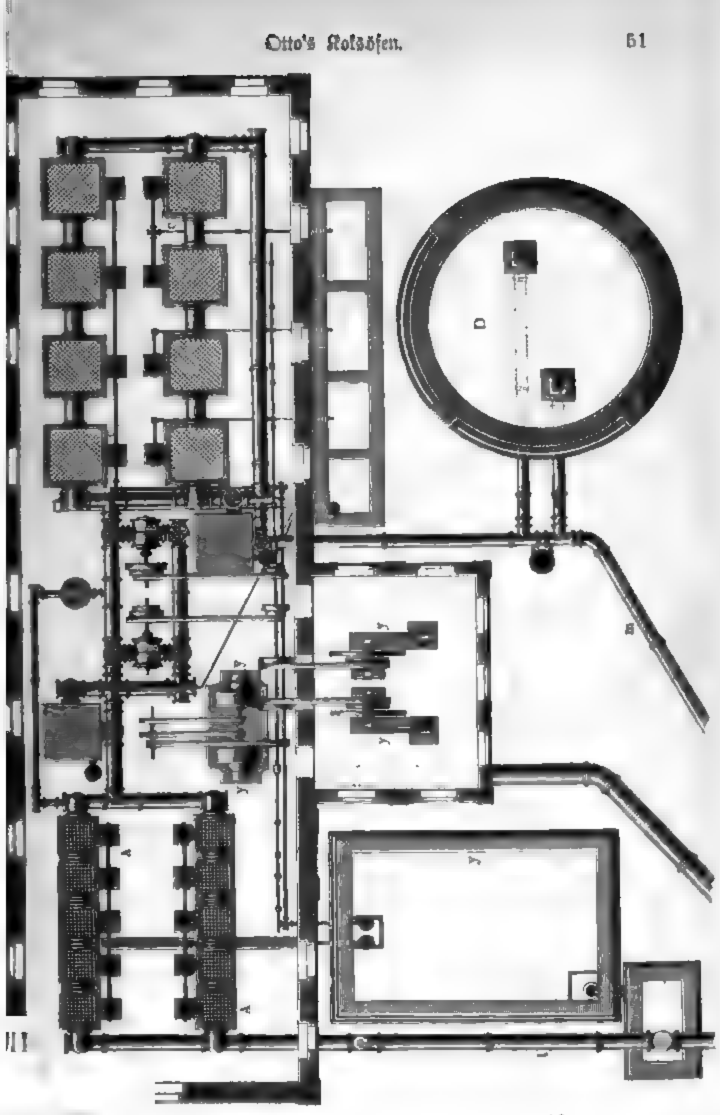
Unleugbar hat diese Modification den Otto-Ofen sehr vereinfacht, ohne seine Wirksamkeit zu beeinträchtigen. Otto hebt hervor, daß bei der schlechten 👫 Barmeleitungefähigkeit bes fenerfesten Materiale bie Lufterhigung in Giemens' Regeneratoren mit wechselnder Zugrichtung ungemein viel rascher und höher ver sich gehe, als durch mehrräumige Constructionen, bei benen die heißen Berbrennungsproducte auf der einen, und die zu erhitzende Luft in umgekehrter Richtung auf der anderen Seite einer Ziegelwand geht 1). In ben Dtto'iden 7 Regeneratoren kommt die Lufttemperatur auf über 1000°, und hierdurch wirh es ermöglicht, daß von den aus der Condensation kommenden Rudstandegasen, trothem sie durch die Abscheidung des Theere an Heiztraft verloren haben, mur ein gewisser Theil zur Durchführung des Berkokungsprocesses gebraucht wirk. Wollte man alles Gas verbrennen, so würden die Defen viel zu heiß gehen, und man findet jett (1886), daß man pro Tag und Ofen einen Ueberschuß von 200 cbm Gas hat, ben man anderweitig verwerthen tann. Bei einer normalen Ladung von 115 Ctr. trocener Kohlen pro Dien ist die Berkofung in 48 Stunden beendigt, häufig aber früher, so daß man weniger Gas zuführen muß, um bie Garungezeit auf 48 Stunden zu bringen. Da sowohl Gas als Luft eingeblasen : wird, so hat man die Regulirung des Processes ganz in der Hand.

Die Qualität bes Roks ist eine ganz vorzügliche. Das Ausbringen ift bedeutend höher als früher von derselben Kohle mit Coppée=Defen ohne Gewinnung der Nebenproducte. Auf Kohle mit etwa 10 Proc. Feuchtigkeit be. rechnet, war ce früher 61 Proc., jest aber 68 Proc., also auf trockene Roble's berechnet früher 67,7 Proc., jest 75,56 Proc. Otto erklärt dieses höhere Ausbringen durch den absoluten Luftabschluß, der durch das dichte Berschmieren bei gleichzeitigem geringem lleberdruck im Dien erzielt wird. Die Temperaturmeffungen mittelft eines Graphitpyrometere von Steinle & Bartung, com trolirt mit Metalllegirungen, ergaben im Sohlcanal 1200 bis 14000, in ben ? Seitenwänden 1100 bis 12000, im Regenerator bei Beginn der Luftzuströmung §

1000°, am Ende berselben 720°, im Ramin 420°.

Die Condensationseinrichtungen der Otto=Defen sind burch Fig. 6 verbeutlicht. Das Gas strömt zuerst in dem Rohre t nach den stehenden eisernen Cylindern AA. In diesen befinden sich eiserne Röhren, welche in Deckel und Boden der Chlinder befestigt sind. Auf dem Deckel ist ein weiterer Cylinderauffat, in welchen kaltes Wasser flicht, das durch die Röhren nach unten strömt und das dazwischen durch nach oben strömende Gas abklihlt. von dem ersten Gasfühler unten abfließende Wasser fließt bei dem zweiten oben ein und so fort, während das Gas den entgegengesetzten Weg nimmt. Dieses hat in dem aus dem Dfen führenden Steigerohr i eine Temperatur von

¹⁾ Wie wir unten schen werden, widerspricht Simon dieser Anficht.



600 bis 700°, in der Borlage l 200 bis 400°, je nach der Entfernung vom Steigrohr, von den Gaskühlern 75 bis 120°, hinter denselben 17 bis 30°. In den Kühlern AA verliert das Gas einen großen Theil des Theers und etwa 75 Proc. des Ammoniakwassers. An Kühlwasser braucht man etwa 5 chm per Ofen und Tag.

Aus den Kühlern AA wird das Gas durch Exhaustoren BB abgesangt und in die Gaswascher (Scrubber) CC gebrückt. Diese sind stehenbe eiserne Chlinder oder Thurme, welche eine große Zahl durchlöcherter horizontaler Zwischenwände in Abstäuden von 10 cm enthalten, über welche Baffer herabfließt, während bas Gas aufsteigt. Das Ammoniak wird hier herausgewaschen; bas Gaswaffer läuft am Boden ab und kann immer wieder hinaufgepumpt werden, bis es ftart Mehrere Wascher sind in der Art mit einander verbunden, daß bas Gas zuerst in bem mit der stärkften Flussigkeit gespeisten, und zulett in bem mit frischem Wasser gespeisten aufsteigt. Hier werden die letten 25 Broc. Ammoniat zugleich mit ziemlich viel Theer condensirt. Die Temperatur des jest zu den Defen zurückkehrenden Gases ist 13°. Wie oben erwähnt, kann man nicht alles Gas zur Heizung ber Defen verwenden, und speichert ben Ueberschuß in dem Gasbehälter D auf, um ihn zur Beleuchtung, zur Beizung ber Dampfteffel ober sonst wie zu verwerthen. Dieser Gasbehälter spielt auch eine wichtige Rolle zur Egalisirung des Druckes und zur Berhütung von Schaben burch zufällige Explosionen, in welchem Falle nur etwas Wasser unter der Glocke hervorgetrieben wird.

Die Zusammensetzung des Gases in einem Specialfalle (bei der Zeche Pluto) betrug:

			Feucht	Troden	1
Benzoldampf	•	•	0,60	0,61	Volumprocent
Aethylen, C. H4 .	•	•	1,61	1,63	n
Schweselwasserstoff	•	•	0,42	0,43	n
Rohlenfäure	•	•	1,39	1,41	n
Kohlenoryd	•	•	6,41	6,49	77
Wasserstoff	•	•	52,69	53,32	77
Methan, CII4 .	•	•	35,67	36,11	n
Wasser	•	•	1,21	=	37
	•		100,00	100,00	Volumprocent.

Ein solches Gas hat etwa die halbe Leuchtkraft von gutem Leuchtgase aus Retorten, und kann mit entsprechend großen Brennern ganz gut zur Beleuchtung benutzt werden. In Westfalen verwendet man es wesentlich zur Heizung der Dampstessel, zugleich mit der Abhitze aus den Regeneratoren, deren Luft noch mit 420° in den Schornstein entweicht.

Der Theer und das Gaswasser werden durch Absitzen in großen Behältern geschieden. Wenn das Gaswasser nicht concentrirt genug zum Verkauf oder zur Destillation ist, so wird es immer wieder in den Gaswaschern verwendet, bis es auf 3 bis $3^{1}/2^{0}$ Beaumé = 1,7 bis 1,8 Proc. NII3 angereichert ist. Westfälische Rohle giebt etwa 14 Proc. Gaswasser von 3^{0} B. = 1 t schweselsaures Ammoniat auf 100 t trodene Rohle. Im Saarbrückener Revier bekommt man nur 0,7 bis 0,8 Proc., in Niederschlessen 0,8 bis 0,9 Proc., in Oberschlessen 1,3 bis 1,7 Proc. schweselsaures Ammoniat vom Gewicht der Kohle.

Das Ansbringen an Theer ist sehr verschieden nach der Beschaffenheit der Kohle und der Art der Kühlung; es schwankt etwa von 2 dis $3^{1}/_{2}$ t auf 100 t Rohle. Folgende Analysen wurden im April 1886 von Theer aus derselben Rohle gemacht, welche einmal (A) in einer Gassabrik in gewöhnlichen Retorten, ein anderes Wal (B) in Otto'schen Koksöfen deskillirt worden war.

			A	В
			Gas = Theer	Zechen = Theer
Wasser	•	•	. 2,9	2,2
Leichtöl bis 200°.	•	•	. 4,0	3,4
Anilinbenzol	•	•	. 0,92	1,1
Auflösungsnaphta	•	•	. 0,20	0,32
Areosotöl	•	•	. 8,6	14,5
Roh = Naphtalin .	•	•	. 7,4	6,7
Anthracenöl	•	•	. 17,4	27,3
Rein = Anthracen .	•	•	. 0,60	0,70
Реф	•	•	. 58,4	44,4
Rohlenstoff	•	•	15—25	5—8

Hiernach wäre ber Zechentheer der Otto Defen entschieden besser als der Gastheer; aber dies sollte wohl erst durch weitere Untersuchungen endgültig entschieden werden.

Die Rosten der Theer- und Ammoniakgewinnung sind nicht erheblich. Sie bestehen im Wesentlichen aus den Kosten für das Punipen der ziemlich bedeuten- den Menge von Kühlwasser und des Ammoniakwassers; Arbeitslohn und Reparaturen sind unbedeutend.

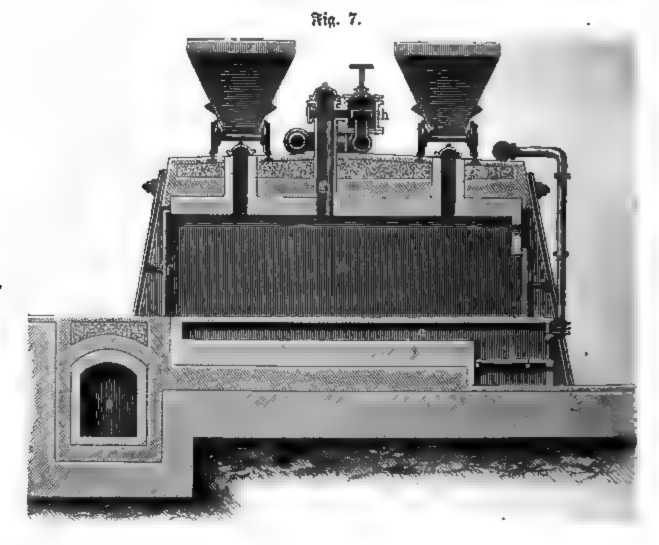
Folgende Angaben über die Kosten der Erbauung und des Betriebes von Otto-Defen sind mir von Herrn Dr. Otto selbst mitgetheilt worden. Die Bautosten variiren natürlich sehr nach der Localität. Durchschnittlich kann man sie = 3050 Mt. pro Ofen sur diese selbst, und 6000 Mt. pro Ofen sür die Condensation incl. Gasbehälter, Feldmann'schem Destillationsapparat, Masichinen, Pumpen und Exhaustoren in duplo, und massiven (Nebäuden annehmen. Eine Batterie von 60 Desen verkotte in einem halben Jahre 3073 Wagensladungen Kohle à 10 t und ergab baraus:

Biervon geht ab:

				Preis	pro 100 kg	•
Schwefelfaur	c 313 446	kg zu M	f, 3, 80 =	= Mt. 11	1910, 95	
Yöhne				t	9 326, 26	
Gehalte				n 2	2 936, 97	•
Diverse Mat	erialien .				2571,50	Mt. 26 745.68
Bleibt für	6 Mona	ite ein Ge	viun auf	Theer uni	d Ammos	
,				*		Mt. 66 397.52
						, 132 795.06
•			*	,		pro Tonne Rohk
ein Gewinn	von Mf.	2. 16 für	Theer und	Ammon	ial geniacht	•

III. Theorgewinnungeofen nach bem modificirten Garves. Suftem.

Bu dem einteitenden Theile diefes Capitele haben wir von ben früheren Stadien biefes Berfahrens gesprochen, nämlich von den Defen von Rnab, Car-

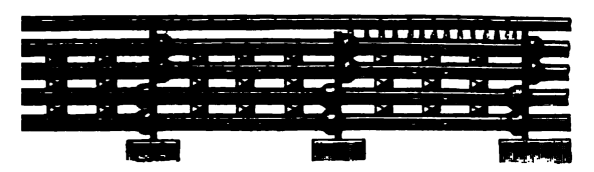


ves, Pauwells-Dubochet & Pernolet. Seitdem erft durch M. Smith, bann durch D. Simon u. A. Aufmertjamkeit auf ben zweifellosen Erfolg ber Carves. Defen gesenkt worden ift, find eine ganze Menge "modificirter" Defen

ie Bewegung der Gase in den Defen durch die Kühlröhren, Wascher zu der Feuerung geschieht vermittelst eines Beale'schen Exhaustors, dasfabriken gebräuchlich ist.

Ausdrücken einer fertigen Beschickung vermittelst des Danupsstempels, i Schienen vor jeden Ofen gebracht werden kann, und die Neusaus den schon über den Mannlöchern bereit stehenden Wagen braucht 15 Minuten in Anspruch zu nehmen. Der ausgezogene Kols wird abgelöscht, und ist an Qualität dem aus Bienenkordösen überlegen, seitdem man die Defen verengert hat (zuletzt auf 0,6 m); in der That Härte des Kols mit Verringerung der Osenweite, weil die dünnere ohlen dadurch in intensivere Hitze kommen kann. (In dieser Bezichung sich die Carvèss und Coppées Desen genau gleich, wie sich erwarten i den 60 cm Desen wird jede Beschickung in 48 Stunden sertig gemacht. Carvèss Desen erzeugen 75 Proc. Kols aus derselben Kohle, welche mkordösen nur 65 Proc. ergeben würde. Außerdem, und außer der mg von Theer und Ammoniat, genügt die Abhitze der Desen zur Ersvon circa 20 kg Wasserdamps von 4½ Atm. Spannung pro Stunde me Kohle, welche in Vertokung begriffen ist. Zu Besses wird sämmts

Fig. 11. Fig. 12.



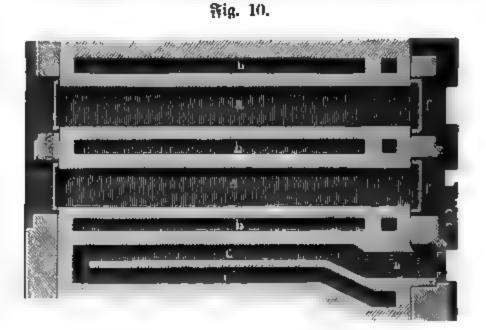


Fabrikation des Koks und der Nebenproducte erforderliche Maschinerie if diesem Wege erzeugten Dampf getrieben, und es bleibt noch ein großer uß für andere Zwecke. Eine Batterie von 100 Defen liesert Dampf Pferdestärken im Ueberschuß (ähnlich wie auch beim Hoffmann=Otto= Der im Carvès=Ofen erzeugte Koks hat nicht das silberweiße Aeußere lange, säulenförmige Gesüge des Bienenkord=Koks, sondern ist eher graut türzerem Gesüge; aber er ist ganz ebenso dicht und hart.

detete zu Terrenoire errichtete Batterie von 100 Defen kostete etwa O Mt. 1), einschließlich aller Maschinen und Apparate zur Condensation benproducte, Schienenverbindungen, Koksbühnen u. s. w.; in England serheblich billiger gewesen sein. Ieder Osen ist 6×0,75×1,71 m nd nimmt eine Beschickung von 5 t Kohle auf, welche in 60 bis 72 Stunden t, so daß jeder Osen per Tag 1100 bis 1400 kg Koks, oder wenigstens koks im Jahre producirt. Wenn die Anlage von vorn herein solid war, die Reparaturkosten äußerst gering. Für eine Batterie von 100 Oesen Tagesproduction von 100 t Koks braucht man 48 Mann, einschließlich Forarbeiter und zweier Maurer sür Reparaturen. Der Lohn zu Terrenoire

Dies icheint ungemein wenig, und soll hier für die Richtigkeit dieser Zahl nicht werden; vergl. später bei Suffener's Defen.

einer langen, schmalen Rammer von etwas liber Mannstöhe, indem horizontele Zickzacanäle bbb sowohl in den seitlichen Scheidewänden als auch (oco) und der Sohle jedes Ofens angelegt sind. An einem Ende des Sohleanals ift eine kleine Rostseuerung d; über der Fenerthür ist eine Ausströmungsöffnung sie das Rossosen-Gichtgas, um das auf dem Rost brennende Material zu entzünden. Man braucht hier nur sehr wenig Brennmaterial, nämlich etwas Rossosal, nur um das Fener immer brennend zu erhalten, und der Rost braucht nur alle 24 Stunden beschiedt zu werden. Die Berdrennungsproducte gehen von d ans in einem Canal o unter der Osensohle dis zu dem entgegengesetzen Ende und kommen in dem Canal o' unter der Osensohle von dem Fenerrande zurück; dann steigen sie der Scheidewand zu dem obersten der dem Fenerrande zurück; dann steigen sie der Scheidewand zu dem obersten der dei Horizontalcanäle de da dans und steigen in diesen auf einem Zickzackwege ab, um schließlich in einem Porizontalcanale e nach dem Ramin zu gehen. Nithin wird der Osen von unten und von der Seite geheizt, ohne Lust einzulassen nach Kots darin zu verdrennen. Die Rohle wird von oben beschieft und gleichmößig ausgebreitet vermittelst Krilden,

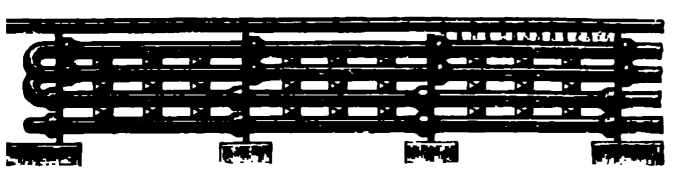


bie an den Arbeitethuren If eingeführt werben, welche mahrend ber Operation bicht verschmiert find; sie bienen am Schlusse zum Berausbrücken bes Role mittelft Bu ber Mitte ber Dfendede ift bas Gasrohr g mit bobraulieines Stempels. fchem Bentil k, welches ben Durchgang vermittelft eines Borfprunge ichlieft, ber nach unten in eine ringformige feinen Gis umgebende Bohlung bineinreicht, in welcher er in den bei fritheren Operationen gebildeten Theer und Ammoniaf-Die fluchtigen Producte fteigen in bem Rohre g auf und waffer eintaucht. ftreichen burch ein Suftem von Röhren, Gig. 11, welches burch außere Benegung abgefühlt ift, fo bag Theer und Gaswaffer verfluffigt und abgefchieben merben. Die Rublröhren find in einer pyramidalen Gruppe (Fig. 12) arrangirt, und von einem mit vielen Löchern burchbohrten Bafferrohre Aberragt. Dierauf geht bas Gas in Gaswafcher (Serubber), wo mehr Ammoniatmaffer gebilbet wirb. welches man burch wieberholten Gebrauch in ben Bafchern bis zur Gattigung anreichert. Runmehr feiner werthvollen Nebenproducte beraubt, wirb es burch Röhren nach ber Musftrömungeöffnung über bie Roftfeuerung geführt und berbrannt. Die Bewegung der Gase in den Defen durch die Kühlröhren, Wascher und zurud zu der Feuerung geschicht vermittelst eines Beale'schen Exhaustors, wie er in Gassabriken gebräuchlich ist.

Das Ausbrücken einer fertigen Beschickung vermittelst des Tampsstempels, welcher auf Schienen vor jeden Ofen gebracht werden kann, und die Reusbeschickung aus den schon über den Mannlöchern bereit stehenden Wagen braucht nur 10 bis 15 Minuten in Auspruch zu nehmen. Der ausgezogene Koks wird wie sonst abgelöscht, und ist an Qualität dem aus Vienenkorbösen überlegen, besonders seitdem man die Desen verengert hat (zulest auf 0,6 m); in der That wächst die Härte des Koks mit Verringerung der Ofenweite, weil die dinnere Schicht Kohlen badurch in intensivere Hise kommen kann. (In dieser Beziehung verhalten sich die Carvès und Coppée Tesen genau gleich, wie sich erwarten ließ.) In den 60 cm Desen wird jede Beschickung in 48 Stunden sertig gemacht.

Die Carves-Defen erzeugen 75 Proc. Rots aus derselben Kohle, welche in Bienenkorböfen nur 65 Proc. ergeben würde. Außerdem, und außer der Gewinnung von Theer und Ammoniak, genügt die Abhitze der Defen zur Erzeugung von eirea 20 kg Wasserdampf von $4^{1/2}$ Atm. Spannung pro Stunde und Tonne Kohle, welche in Verkotung begriffen ist. Zu Besses wird sämmts

Fig. 11. Fig. 12.





liche zur Fabrikation des Koks und der Rebenproducte erforderliche Maschinerie durch auf diesem Wege erzeugten Dampf getrieben, und es bleibt noch ein großer lieberschuß sür andere Zwecke. Eine Batterie von 100 Defen liesert Dampf sür 400 Pferdestärken im Ueberschuß (ähnlich wie auch beim Hoffmann=Otto=Ofen). Der im Carves-Ofen erzeugte Koks hat nicht das silberweiße Aenßere und das lange, säulensörmige Gesüge des Bienenkord Koks, sondern ist eher grau und von kürzerem Gesüge; aber er ist ganz ebenso dicht und hart.

Die lette zu Terrenoire errichtete Batterie von 100 Desen kostete etwa 300 000 Mt. 1), einschließlich aller Maschinen und Apparate zur Condensation der Rebenproducte, Schienenverbindungen, Roksbühnen u. s. w.; in England würde es erheblich billiger gewesen sein. Ieder Tsen ist 6 × 0,75 × 1,71 m groß, und nimmt eine Beschickung von 5 t Kohle auf, welche in 60 bis 72 Stunden sertig ist, so daß jeder Tsen per Tag 1100 bis 1100 kg Koks, oder wenigstens 360 t Koks im Jahre producirt. Wenn die Anlage von vorn herein solid war, so sind die Reparaturkosten äußerst gering. Für eine Batterie von 100 Desen mit einer Tagesproduction von 100 t Koks brancht man 48 Mann, einschließlich zweier Vorarbeiter und zweier Maurer sür Reparaturen. Der Lohn zu Terrenoire

¹⁾ Dies scheint ungemein wenig, und soll hier für die Richtigkeit dieser Jahl nicht gebürgt werden; vergl. später bei Suffener's Ocfen.

betrug $184^{1}/_{2}$ Fr., sage $1^{1}/_{2}$ Mt. pro $1000 \,\mathrm{kg}$ Koks; die Gesammtproductionstosten des Koks zu Bessèges sind etwa 3 Fr., einschließlich Arbeitslohn, Reperaturen u. s. w. Die hauptsächlichsten Vortheile des Versahrens sollen sein um 10 Proc. größeres Ausbringen an Koks und ein Gewinn von etwa 4 Mt. für Nebenproducte (heutzutage müßte diese letztere Zahl bedeutend erniedrigt werden, entsprechend den Preisen für Theer und Ammoniat); auch die fast völlige Abwesenheit von Hüttenrauch.

Wichtig ist eine aus unabhängiger Duelle stammenbe Beschreibung ber mit einer Batterie von 25 Carves-Defen in Rordengland (auf Beafe's Bechen bei Crook) erhaltenen Resultate, von dem Hüttenmeister Rob. Diron 1). bortigen Defen haben $7 \times 2 \times 0.6$ m und halten $4^{1/2}$ t Rohlen per Ofen. Dben auf liegt ein 25 cm-Gasrohr mit Bentilkasten für jeden Ofen. wird durch einen Beale'schen Erhaustor von 68 cm Durchmeffer abgesaugt, welcher stündlich eirea 850 cbm Gas bei 80 Umbrehungen per Minute bewältigt, mit einem Aufwand von 3 Pferbestärken. Das Brennmaterial fitr bie Antbrüdmaschine beträgt 121/2 kg pro Ofen. Die Condensationsanlage besteht ans 10 Reihen von 25 cm weiten gußeisernen Röhren von je 10 m Länge in Form einer Schlange, über die ein 10 cm weites durchlöchertes Rohr einen Regen von Wasser (41/2 cbm pro Stunde) ergießt; ferner brei chlindrischen Gaswaschern, 2 m weit und 4 m hoch, die durch 20 cm = Bugröhren mit einander verbunden find, und zwei großen gußeisernen Waschern. Alle feuerfesten Ziegel und Formsteine, welche wichtige Stellen einnehmen, wurden forgfältig abgeschliffen, um alle Fugen vollkommen gasbicht zu machen, und die Defen zeigen in ber That keine Spur von Abnutung. Die Kosten der 25 Defen waren:

Für Ziegel,	Ral	lt 2c.	•	•	•		•	•	•	•	Pfd.	St.	1300.	8.	4
Arbeitslohn															
Diverses .													276. 3		
Giscutheile													1129.		
Ausdrückma													472		
Drei Gaswo													115		
Exhaustor	•	• •	•	•	•		•	•	•	•	17	71	247.		
Zechs Reser													500.		
Zwei Damp	fpui	npen	für	(S	iasn	vasser	und	Ih	eer	•	n	77	101.		
•									-	_	Pfb.	St.	5660.	12.	4

(etwa 115000 Mt.) oder Pfd. St. 226. 8. 6 (= circa 4600 Mt.) pro Ofen, d. i. ohne die (erst später patentirten) Regeneratoren. Die Kosten einer zweiten Batterie von 25 Defen würden nur Pfd. St. 3973. 15. 6 (sage 80000 Mt.) sein, da die meiste Maschinerie dafür auslangen würde; für 50 Defen kämen also die Gesammtkosten auf Pfd. St. 192. 13. 9 (= circa 4000 Mt.) pro Ofen, und für 100 Defen auf Pfd. St. 179. 2. 2 (= circa 3600 Mt.) pro Ofen;

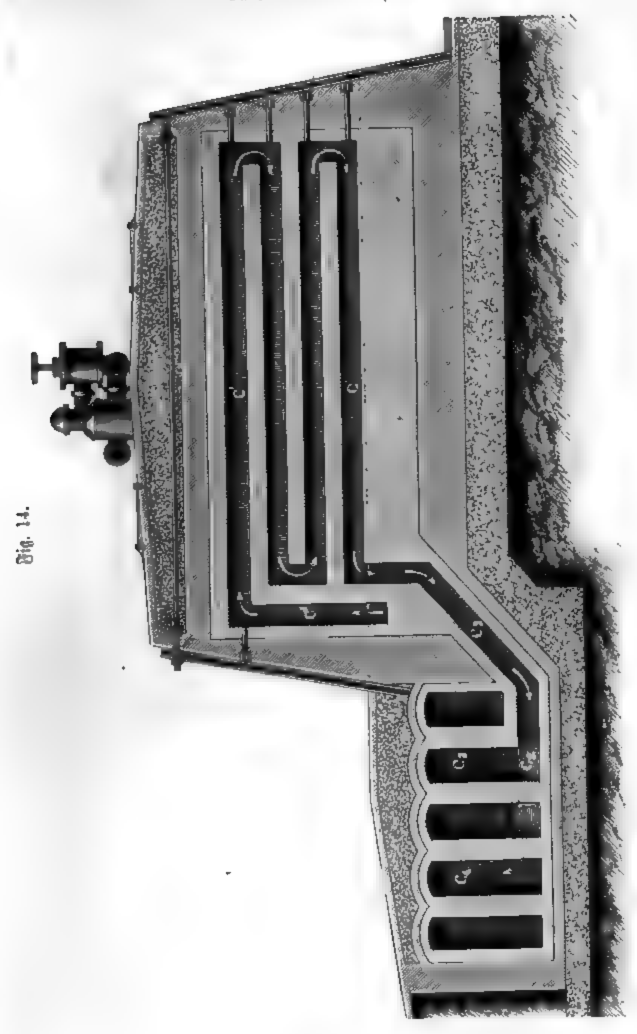
¹⁾ Journ. Iron and Steel Institute 1883, Nr. 2; Journ. Soc. chem. Ind. 1883, p. 404.

aber dies schließt nicht die Patentgebuhr und das Gezähe ein. Vienenkorbösen kosten in derselben Localität Pfd. St. 57. 10. 9 (sage 1150 Mt.) pro Sfen.

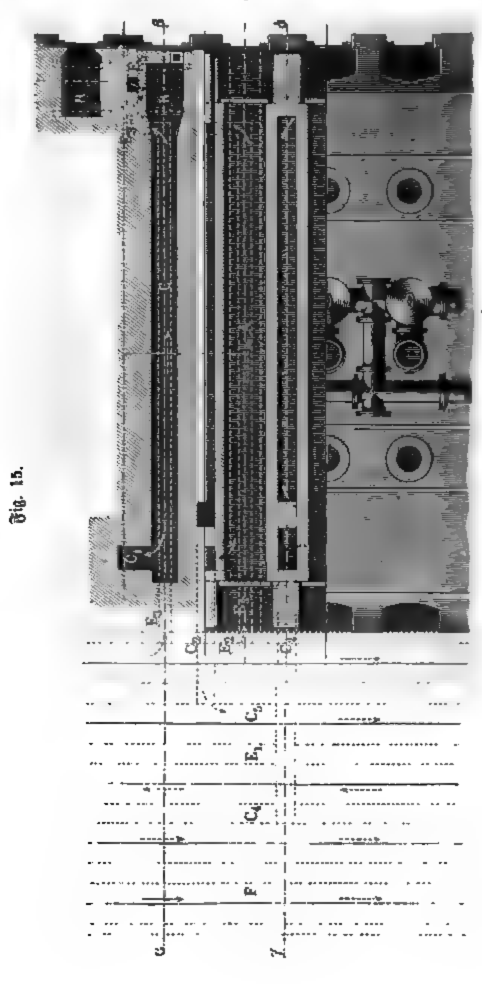
Das Ergebnig einer Arbeitsperiode von 215 Tagen mit den 25 Defen war, daß die Kohlen 77,03 Proc. guten Kots, d. i. 15 Proc. mehr als im Bienenkorbofen ergaben; daneben pro Tonne Rohlen 61/2 (Ballonen (fage 31,5 kg) Theer und 27,70 Gallonen (fage 125 Liter) Ammoniatwasser von 4,7 bis 5,40 Die Kosten der Bertolung, einschließlich der mit Gewinnung der Beannié. Rebenproducte verknüpften Arbeit betrugen 2 sh. 3.96 d. pro Tonne Roks (= 2.45 Mt.) ober 1 sh. 3.31 d. (= 1.40 Mt.) mehr als in den alten Bienenforböfen. Das Aussehen bes Rots ist anders als das bes Bienenforb-Rote; es fehlt ihm der Silberglanz und die zerklüftete Structur des letteren; er tritt nicht in Form von großen freisförmigen Bloden von großer Starte und Dichtheit auf, und erleibet weniger Bruch beim Fillen, Transport und Umleeren ber Wagen. Obwohl wegen seines abweichenden Aengeren ein gewisses Borurtheil gegen ihn besteht, so verrichtet er boch alles, was man für Hohöfen oder Rupolofen wilnschen kann. Der einzige llebelstand bei der Arbeit kam von der start bituminosen Ratur ber verwendeten Rohlen, in Folge wovon in den Bentiltaften und Gasröhren Bechansammlungen eintraten, was fich aber burch Beranderung von deren Construction vermeiden läßt. Auch muß man stete einen gewissen Druck im Dien unterhalten, um bas Ginfangen von Luft und baher kommende Explosionen zu vermeiben; zu biesem Zwede nuß ber Dlaschinist bas Manometer auf bem Gaerohr zwischen ben Defen und bem Erhauftor fleißig beobachten, und öftere bie vier Schraubenpflode in bem Gaerohr auf den Defen öffnen, wobei Gas ausblasen und teine Luft eintreten soll. Wenn aber der inwendige Druck zu hoch wird, weil der Exhaustor zu langfam geht, so tann ber Gaedruck auf die gußeisernen Berschlußthuren au ben Stirnenben ber Defen die Berschmierung zum Abspringen bringen, wodurch eine große Menge Gas entweichen wird. -Che man diese Defen mit (Bas arbeiten laffen fann, muß man sie auf viel höhere Temperatur als Bienenkorböfen anheizen, und muß das Anstrocknen und Anheizen fehr forgfältig auftellen, da fie ans großen Chamotteblöden gebaut find, und durch unvorsichtiges Beizen am Anfange viel Schaden geschehen könnte. -Bebe Beschickung braucht 60 bis 72 Stunden, aber dies könnte auf 48 Stunden reducirt werden, wenn man Regeneratoren anlegte und auch sonst die neuere frangösische Arbeitsweise einführte.

Die Carves Desen sind 1883 durch die Einsührung von Regeneratoren 1) bedeutend verbessert worden. Fig. 13 bis 17 zeigen diese Einrichtung. Fig. 13 (a. f. Z.) ist ein Längsschnitt durch einen Verkofungsraum und Duerschnitt durch die äußeren Lust= und Rauchcanäle nach der Linie $\alpha\beta$, Fig. 15 (a. Z. 62). Fig. 14 (a. S. 61) ist ein Längsschnitt durch die Scheidewand der Defen nach der Linie $\gamma\delta$, Fig. 15. Fig. 15 ist ein in verschiedenen Höhen gesührter

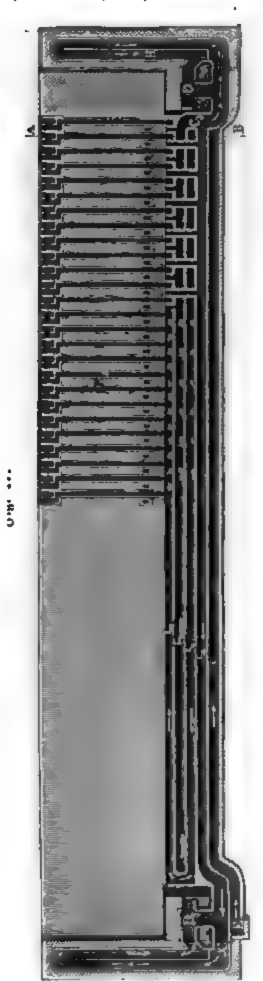
¹⁾ Patentirt von H. Simon, als Mittheilung von François Carves, Ingl. Pat. 554, 1883. Die im Tert gegebenen Abbildungen stammen theils aus der Patent beschreibung, theils von unpublicirten Detailzeichnungen, welche ich der Güte des Herrn Henry Simon verdanke.



Dorizontalschnitt der Defen und Blige, Fig. 16 theils Borberanslcht, theils Cunfchuitt, Fig. 17 ein Horizontalschnitt der Rauch und Lufteanale in Meinem Daßstabe. Man bemerke die Berkotnugeränne AA (45 bis 50 cm weit), bi

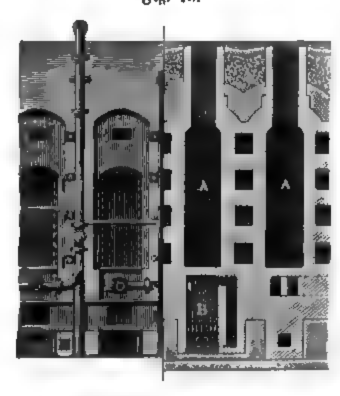


euerung B mit bem Zugcanal C, weldher von da nach bem anderen Ofenenbe ihrt, wo er seitlich in ben in ber Seitenmauer des Ofens angebrachten Canal C'



einmündet. Von hier geht ce answärte nach dem oberen Theil der Mauer, dann abwärte im Zickzach und min in dem geschleisten Canal Cz in die äußeren Rancheanäle Cz Cz. Wie man ans dem Grundriß Fig. 17 sieht, erstrecken sich diese Canale entlang der ganzen Sseubatterie, indem seder Canal an einem Ende geschlossen ist und am anderen Ende mit den Kaminen DD' communicirt. Die Canale C' communiciren abwechselnd mit den Canalen Cz und Cz, so zwar, daß die Verbrennungsgase der einen

Fig. 16.



Hälfte der Defen in den Canal C_3 , und dies jenigen der anderen Hälfte in den Canal C_4 abziehen, und daß der Abstluß der Gase nach den Kaminen DD' in beiden Canalen in entgegensgeichter Richtung geschicht. Ein Lusteanal E erstreckt sich zuerst entlang der änßeren Zeite von C_4 , geht dann dei E_4 zwischen den beiden Raucheanälen, sehrt um und geht dei E_2 entlang der anderen Zeite von C_3 . Von hier zweigen sich von dem Lusteanale Zeitencanäle E_5 nach jeder Verkolungskammer ab und gehen unter C_5 hindurch die zussen der Feuerung C_5 , mit der sie durch die Dessinagen E_4 E_5 communiciren.

Man sieht mithin, daß die atmosphärische Luft, welche in den Canal E bei E_6 eintritt, in diesem in Berührung mit den heißen Wänden von C_4 und C_2 soch streichen und schließlich durch E_2 gehen muß, um dann start erhist durch die Zweigeanäle E_3 in die Fenerungen der einzelnen Oesen einzutreten, wo sie zur Berbrennung des Hases dient. In manchen Fällen unterhält man die Berbrennung des Gases durch ein kleines Fener auf dem Roste in B. In E streicht die Luft in der zu dem Gasstrome in C_4 entgegengesetzten Richtung, und in E_1 entgegengesetzt zu dem Gasstrome in C_3 , so daß in beiden Fällen die kalte Luft in Berührung mit den am meisten abgekühlten Theilen des Raucheanals kommt und die Wärmeabgabe in wirksamster Form ersolgt. Da die Luft schon bei ihrer Passage durch EE_1 bedeutend erhist wird, so kann sie bei ihrer Passage durch E_2 , welcher Canal ein wenig in Berührung mit dem Osenmauerwerk kommt, keine merkliche Menge Wärme daraus absordiren, und selbst diese kleine Absorption kann man ganz vermeiden, wenn man die Canäle so anordnet, daß sie mit dem Osenmauerwerk nur bei ihrer Einmündung in Berührung kommen.

Die heiße Luft tritt in die Feuerung durch die Deffnungen E4 und E5 ein, welche lettere ganz nahe an der Einmündung F für das Heizgas ift, bas burch das Rohr F_1 zuströmt, während die Oeffnung E_4 dazu dient, um nach Bedurfniß bem fleinen Feuer auf bem Roste Luft zuzuführen. Der Beigluftcanal wirb am besten in der Stirnwand der Defen hinauf geführt, wie es bei E, gezeigt ift, um bei Ez ober an einem anderen paffenden Punkte mit dem oberen Theile bes Buges C, zu communiciren, so bag ein Theil ber bort eintretenden heißen Luft die Verbrennung von etwa noch vorhaubenen unvollständig verbrannten Gasen Die von ben Defen abbestillirenden brennbaren Base entweichen bewirken kann. durch G und werden durch passende Röhren zu irgend einem der bekannten Apparate zur Condensation und Entfernung von Theer und Ammoniat geführt. Das ruchftändige Gas wird bann gang ober theilweise zur Beizung ber Roksöfen verwendet, zu welchem Zwecke man es entweder durch das Rohr F_1 und das Mandstück F direct in die Feuerung B einführen kann, oder man wärmt es zuerst vor durch Passage durch ein in ober dicht bei den Zilgen C4 C3 belegenes Da jedoch die Menge des Heizgases nur klein ist im Berhältniß zu ber ber Berbrennungeluft, so ist in den meisten Fällen der burch seine Bormarmung erzielte Bortheil nicht groß genug, um die weiteren Kosten und größere Complication eines Erhitzungeapparates dafür zu rechtfertigen.

Wie man aus Fig. 17 sieht, kann man die Rauchgase, che sie durch die Kamine D entweichen, erst durch die Züge II von Dampftesseln, Verdampfungspfannen u. s. w. gehen lassen, um die Abhitze noch besser auszunutzen.

Das Patent schließt noch eine andere Modification ein, wobei nur ein äußerer Rauchcanal vorhanden ist, in welchen alle Canäle der einzelnen Defen einmünden, und auf dessen beiden Seiten Luftcanäle so angeordnet sind, daß die äußere Luft in entgegengesetzer Richtung zu dem Strome der Rauchgase streicht. Bei einer weiteren Modification sind keine besonderen Luft= und Rauchcanäle vorhanden, sons dern dieselben Canäle dienen abwechselnd zur Aufnahme der Hitze von den Rauchgasen und zur Abgabe derselben an die Speiseluft, ähnlich wie in den (von Hoff= mann u. Otto für die Coppée=Desen angewendeten) Siemen&Regeneratoren.

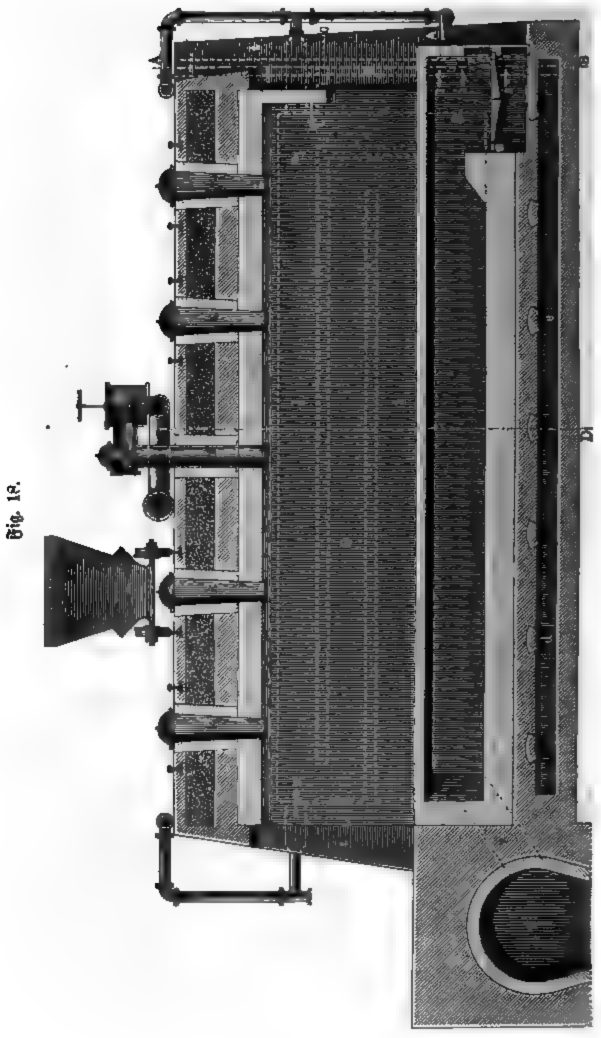
Der Ersinder legt besonderes Gewicht darauf, daß er die Regeneratorcanäle außerhalb der Defen angelegt hat, nicht in den Wänden der letzteren, weil im letzteren Falle den Defen zu viel Hitze entzogen wird und ihre Temperatur unter die für die richtige Verkokungsarbeit passende Höhe kommt.

Aus einem neueren Bortrage von B. Simon') erhellt, daß jest in England brei Anlagen von beziehungsweise 50, 35 und 25 Defen nach bem Gimon. Carves-Systeme mit Regeneratoren in Arbeit stehen. Die Defen zu Bear Part, welche 30 cm länger als die in Crook (S. 57) sind, nehmen 41/2 Tonnen Rohlen auf und brauchen dafür etwas niehr als 48 Stunden, wegen der un= regelmäßigen Arbeit über Nacht und Sonntage. Simon behauptet, daß diese Defen solider als die Coppee'schen seien, deren außerst dunne Wände bei der extremen Dite leicht burchbrennen können, ohne daß man fie untersuchen könnte; ferner, daß ce zu schwer sei, den heißen Gasstrom gleichmäßig über alle bie kleinen Canale des Coppée-Systems zu vertheilen, und daß die Gase bei ber Passage burch eine Canallänge von 2 m [es sind boch viel mehr, einmal auf, einmal ab und am gangen Boden bin] nicht Zeit haben, ihre Bige abzugeben, während beim Carves-Dfen bas Bas 30 m lang in einem ungetheilten Canal ftreicht. Daber hatten die Regeneratoren bei dem ersteren System viel mehr Arbeit als bei dem Schließlich wird betont, daß ein continuirlicher Regenerirungsproceß gleichförmigere Resultate als ein solcher, ber mit dem Wechsel der Regeneratoren steigt und fällt, ergeben muffe. Der Rots aus ben neuen Defen werde zu höherem Preise als irgend ein anderer für Kupolöfen verkauft; in Bezug auf Hohöfen bestehe in England noch ein gewisses Borurtheil, welches in Frankreich, Deutschland nnd Belgien ganz aufgehört habe. Die Conbensationveinrichtung sei sehr einfach, aber so wirtsam, wie man ce nur wunschen könne. Gin Bersuch, die rotirenden Exhaustoren durch Körting'sche Injectoren zu ersetzen, sei fehlgeschlagen.

Aus weiteren, mir von herrn B. Gimon birect zugekommenen Angaben erhellt, daß das Ausbringen an Koks etwa 77 Proc. in Durham, 69 Proc. in Accrington und 62 Proc. in Staffordshire ift. Das Ausbringen an Ammoniat, ausgedrückt als Sulfat, ist 1 bis 11/4 Proc. bei nordenglischer, und 2 Proc. bei Stafforbshire : Roble. Das Ausbringen an Theer schwanft von 3 bis 4 Proc.; sein specifisches Gewicht ist durchschnittlich 1,1, und er ist jedem anderen bei hoher Temperatur erzeugten Theer an Qualität gleichkommend. Die Luft wird in dem Regenerator etwa auf 430 bis 480° erhitt; in den Ofenzigen herrscht etwa folgende Temperatur. Im obersten Zuge C_1 (Fig. 14 und 16) ist sie 1130 bis 11800; im zweiten Zuge, wo mehr Luft zutritt, 1260 bis 12780; im britten Zuge 1100 bis 1120°; in bem untersten Seitenzuge 1125 bis 1130°; in den Sohleanälen C 1540 bis 1565". Im obersten Zugeanal schmilzt Rupfer, und im Sohlcanal Gifen. In einigen der Canale lassen sich nur die besten Dinadziegel anwenden, weil nichte anderes ber ungeheuren Bipe Widerstand leistet. Die Bertheilung der Bige in den Seitenwänden ist sehr gleichmäßig, so daß ber Berkolungeranm völlig ansgenutt wird. Die Mohle wird beinahe bis zum Scheitel des (Rewölbes eingefüllt und bie zu den Thüren abgeebnet, während

¹⁾ Journ. Iron and Steel Institute 1885, No. 1.

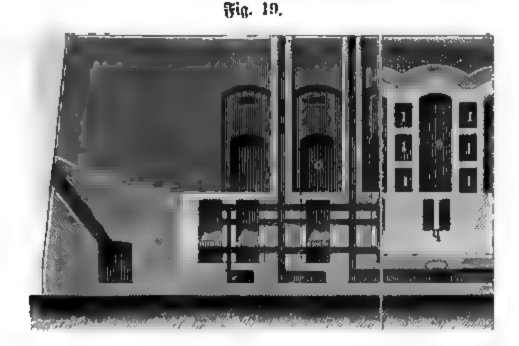
hertunft bes Steinfohlentheets.



i anderen, die hitze nicht so gut vertheilenden Defen ein Theil des Maumes, elcher ben Thiren junächst liegt, nicht zum Bertofen benutt werden fann. egen ber großen Einfachheit der Construction sollen die Erbamungelosten bieser efen, sowie die Unterhaltungstoften, sehr mäßige sein.

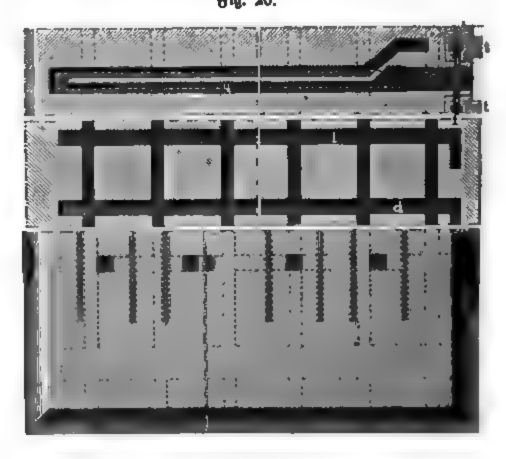
Der große Unterschied in den Erbanungskosten der Otto-Desen in Westfalen 3. 52) und der Carves-Desen in Erool (S. 57) dürste wohl auf folgendem bege zu erklären sein. Die letteren haben keinen Regenerator und sind viel einer als die ersteren (mit 4½ t Fassung gegentider 6½ t); senerseste Steine sten in Westsalen etwa doppelt so viel wie in Durham, und Eisentheile sicher ich mehr; die westsälische Condensationseinrichtung ist viel ausgedehnter als e in Crool, indem alle Dasschinen in duplo vorhanden sind, zur Vorsorge sitt mfälle; anch ist in Westsalen ein großer Gasbehälter, ein Feldmann'scher muoniafapparat und massive Gebäude sür die ganze Condensationseinrichtung ugerichtet, was alles in Crool sehlt. Man darf daher keine directe Vergleichung er Kosten beider Systeme nach den oben gegebenen Zahlen austellen. Daß an ch die Carvès-Desen nicht weniger, sondern eher nicht als Otto Desen nter gleichen Bedingungen tosten, scheint aus den Kosten der Hissener-Oesen lehe unten) hervorzugehen, welche entschieden weniger complicier als die neuen, sit Regenerator versehenen, Carvès-Desen sind.

Eine andere Modification des Carves. Ofens, ebenfalls mit Lufterhitung, ist on A. Hissener construirt worden (D. R.B. 16923 u. 20196), und sind 100 lager Defen in Westfalen erbaut worden. Fig. 18, Kig. 19 und Fig. 20 (a. f. S.)



igen diese Desen. Ihre Dimensionen sind $9\,\mathrm{m}\times0,575$ (im Mittel, etwas nisch) \times 1,800 m. Ihr untbarer Raum ist 88 Proc. des Gesammtraums to faßt $5^1\,_2$ t seingesiebter, trockener Kolesohlen. Die Beschichtung geschieht urch 4 Füllöffnungen kk; die Stirnenden sind durch Angelthliren geschlossen; e Entleerung geschieht durch die gewöhnliche Presmaschine. Die Stirnen der rischen se zwei Desen besindlichen Wände sind mit gemauerten Pseisern ℓ ab

gestrebt, welche zugleich die Canäle vor dem Eindringen atmosphärischer kut schüpen. Die Gase werden aus dem Gassang m mittelst eines Exhauster in die Condensations und Waschapparate abgesaugt und in die Defen durch der Roht a liber der Rostseuerung g gedulcht, wo sie sich entzünden. Die Flamme zicht sich um den Sohleanalscher a herum, steigt zum obersten Canal i auf und geht abwärts durch die beiden anderen Horizontaleanäle il und den Inder in den Haupteanal s. Die Mündung des Gaseinlaßrohres a ist ein ringförmiger Toppelrohr, ähnlich dem Bunsen'schen Brenner. Durch das innere Roht strömt Luft, durch das Ringstilch Gas; beide treten gleichzeitig in g ein. Auf dem langen Wege, welchen die Berbrennungsproducte dis zum Abhiscanal zwädzulegen haben (siber 30 m), kühlten sie sich zu sehr ab und die Defen gingen nicht heiß genug, während die Sohle schwolz. Um dies zu vermeiden, sühre Hissener (um dieselbe Zeit als Carvès sein neues Patent, S. 59, nahm) ebenfalls eine Vorerwärmung der Luft ein, welche in den Canälen de auf eine Fig. 20.



300" stattsindet; sie wird dann durch das Schächtchen f in dem Strebpseiler t einmal durch i in den Rostseuerungsraum g, das andere Mal durch i, in den oberen Wandsanal i gesührt und an beiden Stellen mit Gas gemischt. Die Gasmischung war auch so nicht vollkommen; aber nach Einsührung weiterer Gaszusührungen nund n' konnte man die Rosthülssseuerungen außer Betrieb sesen und die Retorten mit Gas allein heizen. (Es scheint ziemlich klar, daß diese Art der Fenerung nicht so günstig wie die von Otto wirkt, dei der noch eine Wenge Gas für andere Zwecke disponibel bleibt.)

Die Bautoften von 100 Suffener Defen gu Gelfentirchen betrugen (nach ber veröffentlichten Bilang ber Roblendestillationsgesellschaft):

Für	Utenfilien	•	•		•	Mt.	2	689,33				
77	Gebäube	•	•	•	•	77	113	225,38				
77	Maschinen	uı	ıb	Eif	en=							
	theile.	•	•	•	•	7	416	624,43				
n	Eisenbahn	•	•	•	•	n	38	193,48				
77	Brunnen u.	B.	3ass	ert	eich	n	30	953,60				
						Mt.	601	686,22	==	6 016,88	pro	Ofen
77	Rotsöfen	•	•	•	•	n	32 6	475,51	==	3 264,75	רנ	77
77	Grund und	3	Bob	en	•	77	105	655,15	==	1 050,55	מ	n
						Mt.	1 033	816,88	==	10 338,16	pro	Ofen

Die Defen werden alle 60 Stunden mit je 5½ t bituminöser Kokskohlen schick, was pro Jahr 700 t ober etwa 2/3 des Betrages der Otto=Defen aussacht. Das Ausbringen ist nach Hüssener1):

					A	us Gastohle	Aus fetter	Rotstohle
Studiois.	•	•	•	•	•	61,70	75,00	Proc.
Rleintote .	•	•	•	•	•	3,50	0,80	n
१४ जिल्ल	•	•	•	•	•	9,18	1,20	n
Theer	•	•	•	•	•	2,72	2,77	ກ
Schwefelsau	res	An	ıme	nia	ŧ.	0,924	1,10	n

Das Ammoniakwasser hat durchschnittlich $3^{1}/_{2}^{0}$ Beaumé = 1,655 Proc. II₃. Der Theer ist sehr dünnflüssig; sein specifisches Gewicht differirt nur enig von demjenigen des Gaswassers. Nach einer Analyse von Dr. Greiff dovember 1882) giebt derselbe:

59,83	Proc.	Destillat,	0,59	Proc.	Benge	ol, 80	bie	100	U .
39,51	מ	Веф,	0,49	77	37	100	1)	14()0	7)
1,66	n	Berluft,	0,39	"	Auflö	fungs	naj	ohta,	
			1,37	n	reince	Phen	ıol,		
			0,95	77	Reine	anthra	cen	•	

Das Ausbringen an Phenol und Anthracen wäre danach viel höher als i Gastheer, was doch wohl der Bestätigung durch die wirkliche Praxis bedarf.

Beschaffenheit des mit verschiedenen Rotsöfen erhaltenen Theers.

Wir haben diesen Gegenstand schon mehrfach früher berührt (S. 16, 41 16 53). Derselbe ist am aussührlichsten von Watson Smith behandelt worsn'2). Hier kann ich nur einen kurzen Auszug aus seinen Arbeiten geben.

Der Theer oder das Theeröl aus den Jameson-Defen hat ein specifisches ewicht von 0,960 bis 0,994. Es enthält kein Benzol, ein wenig Toluol, etwas ehr Xylole. Der größte Theil besteht aus zwischen 250° und 350° siedenden

¹⁾ Stahl und Eisen 1883, S. 405. 2) Journ. Soc. Chem. Ind. 1883, p. 403 et 15; 1884, p. 9 et 64; 1885, p. 451.

Delen, augenscheinlich von der Methanreihe, von geringem Werthe als Bremst und auch nur untergeordnetem Werthe als Schmieröl. Aus den höher siedenden Delen (bis zu dem Punkte, wo in der Retorte Pech zurückbleibt) scheidet sich ein wenig Paraffin vom Schmelzpunkt 58° ab. Durch Behandlung des Rohöls mit Aesnatron ließen sich viel Phenole extrahiren, wobei aber keine Carbolsäure war, vielmehr fast alles zwischen 235° und 300° überdestillirte und den compliciten Phenolen aus Holztheer=Rreosot ähnelte. Naphtalin und Anthracen sind abwesend. Ueberhaupt gehört der Jameson-Theer augenscheinlich zu den bei niedriger Temperatur erzeugten, und kann nicht mit dem Gastheer zusammenzgestellt werden. W. Smith hält ihn für ein gutes Mittel zum Imprägniren von Holz. Seine Resultate stimmen mit den im Jahre 1873 von Behrens mit Theer aus den Pauwells-Desen erhaltenen überein (S. 16).

Hrmstrong 1) glaubt, daß der Jameson=Theer resp. Del dadmch "verbessert" werden könne, daß man ihn durch glühende Röhren gehen lasse, und daß er daher "an sich" werthvoller als der Theer aus geschlossenen Rotsösen sei. Diese merkwürdige Idee, sowie seine Meinung, daß die Construction der Bienenkords oder Jameson-Oesen dem Ideal eines Kotsosens näher komme als die geschlossenen Desen von Carvès u. s. w., stehen im directen Gegensatz zu meinen eigenen Ansichten und, wie ich glaube, zu denen der meisten Fachmänner. Watson Smith, der schon 1883 im Begriff war, obige Idee zu patentiren, dies aber wieder aufgab, giebt als Grund hiervon an, daß die Rosten und Bersluste des Versahrens ruinös sind, wenn man nicht dieses Oel beinahe umsonst haben könne — und dies ist auch ganz meine Meinung.

Eine neuere Analyse vom Jameson-Theer aus anderer Quelle?) hat die früheren Schlüsse durchaus befräftigt.

Der Theer von den Simon=Carvès=Defen auf Pease's Zeche (S. 58) ist schwarz und dick, vom spec. Gew. 1,106 und durchaus dem Londoner Gastheer ähnlich, insofern als er viel mehr Naphtalin und Anthracen, aber weniger Benzol, Toluol, Aylol und Carbolsäure als Lancashire=Theer enthält; Paraffin sehlt ganz. Die fractionirte Destillation von 2410 ccm ergab:

```
unter 1200
             6,2 Volumproc. Wasser,
             1,6
      120°
                             Naphta,
      210^{\circ}
             2,9
                              Del,
      220^{\circ}
             1,3)
                             fast gang festes Naphtalin,
      2300
             0,5
      300° 18,6
                             Naphtalin, Anthracen und intermediäre
                                 Dele,
      3000 34,2
über
                             meist festes Rohanthracen mit wenig
                                 rothem Del,
Rückstand 30,5 Gewichtsproc. halb verkoktes Bech, mit Ammoniak
```

gesättigt.

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1885, p. 451. 2) Watson Smith, Industries 1886, p. 162.

Eine Bestimmung des Rein=Anthracens nach Luck's Methode ergab den **ichen Betrag von** 0,73 Proc., wobei die geringe Menge des "rothen Dels" **Anstiges Moment für Alizarinfabrikation** ist. Das Benzol scheint viel then zu enthalten.

Eine Analyse von Theer derselben Herkunft von S. A. Sabler ergab sel-Proc. Leichtöl, 20,4 Bol.-Proc. Kreosotöl mit viel Naphtalin, 34,2 dickes recenst. Aus diesen Producten bekam man schließlich:

effer				•	•	 10	Proc.	des	Theers
mzol, 50/90 Proc.				•	•	 0,50	'n	17	n
tflösungenaphta, bei	150°	90	Proc.	abge	bent	0,60	77	3 1	??
hwere Naphta	•			•	•	 0,40	77	77	n
he Carbolfäure .				•	•	 0,05	ກ	27	"
zosotöl	•			•	•	 46,50	77	27	37
thracen	•	•		•	•	 0,74	ינ	1)	n
d und Berluft	•			•	•	 41,21	n	77	77

Mit Theer aus anderen Simon=Carves=Defen, welche mit anderer : (von Bear Park) und bei etwas höherer Temperatur gingen, erhielt son Smith folgende Resultate:

					8.	b.	c.	
Ammoniatwasser	•	•	•	•		_	7,44	Proc.
Leichtöl		•	•	•	5,12	5,12	6,28	77
Areosotöl	•		•	•	7,44		11,99	77
Raphtalin	•	•	•	•			10,17	"
Dides Anthracenöl		•	•	•	34,03			n
Rohanthracen .	•	•	•	•	_		11,57	77
Raphta	•	•	•	•	3,05			31
Веф	•	•	•		45,17		57,29	77

Enrch weitere Behandlung erhielt man daraus:

	8.	b .			
50 90 Proc. Benzol	0,703	_	Proc.	nom	Theer
Benzol vom Siedp. 80-1000		0,53))	ונ	n
Toluol , , 100–1200	_	0,29	n	17	"
Auflösungenaphta 90 Proc.	1,031	1,25	"	רי	n
Brennnaphta 30 Proc	0,434	0,20	n	n	17
Rohe Carbolfäure	0,305	_	n	77	17
Rohes Kresol	0,352		n	'n	~
Roh-Naphtalin		1,00	••	רי	יו
Anthracen von 28 Proc	2,396		"	77	17

Gew. des Theers 1,15. 1t Theer gab 1,44 Gallone (= 6,5 Liter) roc. Benzol und 21,9 kg 28 proc. Anthracen. Der Bear Park-Theer ähnelt alem Gastheer weit mehr als der von Crook; er enthält mehr Benzol und olsäure, aber doch immer noch weniger als der niedrigste Durchschnitt vom

Gastheer (= 0,5 Proc.). Er ist eher ärmer an Naphtalin und Anthraca, aber enthält doch genügend davon.

Eine Analyse des Theers der Otto=Defen ist S. 53 gegeben worden.

Man hat die Ibee geäußert 1), daß Sodafabrifanten und andere Fabrifanten, beren Werke in Kohlenbistricten liegen, ihre Defen nicht wie gewöhnlich mit Rohlen heizen, sondern Roksproducenten werden sollten. Das Roksofengas und der Rots sollten ihnen als Brennstoff dienen, während der Theer (Del) und bas Ammoniat den Werth des zu verkokenden Kleinkohlenabfalls deden wurden. Sie würden mithin ihren Brennstoff umsonst haben. Gine ernste Prufung biefes blendenden Gedankens zeigt, daß er unausführbar ist, ganz sicher mit bem Jameson=Berfahren, welches Weldon im Sinne hatte. Wir werben weiter unten sehen, ob es praktischer ware, die ganze Rohle in Generatorgas zu verwandeln und die Nebenproducte dabei zu gewinnen. 3. Levinstein?) glaubt, daß die von Weldon erwähnte Anregung durchführbar wäre, wenn ein Fabritant minbestens 300 t Rohle wöchentlich verkotte und dabei das Gas mit fluffigen Absorptionsmitteln zur Gewinnung des Benzols behandelte. Wie es mit diesem Berfahren steht, haben wir S. 29 ff. gesehen; unter jetigen Berhältniffen ift es durchaus unrentabel. Nach Levinstein's Ansicht würden ber Rots und bas Gas zusammen an Heizwerth etwa ber verkotten Rohle gleichkommen; aber dies tann augenscheinlich nicht ber Fall sein, ba ber Theer herausgenommen wirb, und da die von den Gasen aus dem Roksofen mitgenommene hitze verloren geht, wenn man die Gase zur Gewinnung der Nebenproducte abfühlt. Scheurer-Restner 3) berechnet in der That den Berlust an Heizkraft bei der Umwandlung von Kohle in Kots und Gas auf 19,3 Proc.

C. Theer (und Ammoniak) aus Gasgeneratoren.

Nachdem es erwiesen war, daß man die Koksfabrikation vortheilhaft mit der Gewinnung von Theer und Ammoniak verbinden könne, war es ein sehr nahe liegender Gedanke, diese Gewinnung von Nebenproducten auf das Generatorgas auszudehnen. Verschiedene Versuche sind in dieser Richtung gemacht worden, aber wir werden nur zwei derselben erwähnen.

Sutherland (E.P. 3891, 1883) setzt zu der Kohle eine Substanz, welche zugleich Wasserstoff und eine Säure auszugeben im Stande ist, am besten eine Lösung von Chlorcalcium. Ueberhitzter Wasserdampf wird ebenfalls verwendet, indem man zwei Gasgeneratoren mit einem continuirlichen Dampferhitzer verbindet, wobei das heiße Gas eines der Generatoren die Heizung besorgt. Der überhitzte Tampf streicht durch den anderen Generator und bringt durch Reaction auf den Kohlenstoff des Brenustoffes "Wassergas" hervor. Die Gase läßt man durch passende Apparate zur Abscheidung von Theer und Ammoniat gehen. Die Einzelheiten des Apparates können hier nicht gegeben werden.

¹⁾ Erwähnt von Welden, Journ. Soc. Chem. Ind. 1883, p. 8. 2) Ebendaj. p. 217. 3) Compt. rend. 97, 179.

Der Theer aus Sutherland's Gasgeneratoren ist von Watson Smith untersucht worden.). Sein spec. Gew. ist 1,08; er ist dem Gas-Retortentheer ahnlicher als Jameson-Theer oder Hohosentheer, riecht aber anders. Durch Destillation erhielt man baraus:

```
5,44 Vol.-Proc. Del vom spec. Gew. 0,956
unter 230°.
von 230 bis 300° . . .
                           10,00
                                                              0,996
    800° bis zum anfangen=
       ben Erstarren bes
                                                              0,990
       Deftillats.
                           14,48
beim Abtühlen erstarrenbe
                                                               0,996
       Destillate. .
                           10,40
Rots
                           30,50 Gew. Proc.
Baffer und Berluft. .
                           32,60
```

Bei der Rectification der drei ersten Producte erhielt man:

unter 160°	0,16 Vol. Pro	c. des	Theers	an !	Del
A. von 160 bis 210°	0,90	77	ກ	4	*1
B. "210 "220°	2,04 ,	77	•	*7	77
C. , 220 , 230°	5,50 ,	7	77	9	77
bis zum anfangenden Erstarren der					
Dele	6,96	n	**	77	11
weiches Paraffin	2,76	n	n	n	27

Die Dele A. B. C. waren hellgelb, dunkelten aber beim Stehen nach. Es waren auch etwas Phenole da; Carbolfäure konnte jedoch nicht abgeschieden wers ben. Naphtalin und Anthracen fehlten ganz, Benzol fast ganz. An Paraffin ließen sich 6,7 Proc. des Theeres abscheiden.

Mithin ist der Sutherland : Generatortheer ganz verschieden von Gastheer, und ähnlicher dem Jameson-Theer, aber noch unreiner; ohne Umdestilliren könnte er kaum zum Kreosotiren verwendet werden.

Ammoniak aus Generatorgas entnommen (E. P. 3821 und 3923 von 1883, und 8973, 1885); aber da dabei das Hamptgewicht auf das Ammoniak gelegt wird und der Theer vermuthlich von dem aus dem Sutherlands Generator nicht sehr verschieden sein wird (auf niedrige Temperatur wird ausdrücklich Geswicht gelegt), so werden wir das Verfahren im 12. Capitel behandeln.

Abgesehen von den wirklich genommenen Patenten sind auch anderweitige Bersuche gemacht worden, um Nebenproducte aus Generatorgasen zu gewinnen, aber stets ohne ökonomischen Erfolg. Nach einer mir privatim gemachten Witztheilung hat die Untersuchung eines Generatortheers, der nicht aus Enthersland's Generator stammte, erwiesen, daß eine verhältnißmäßig große Menge Anthracen zugegen war, aber leider zugleich so viel Paraffin, daß man unmöglich

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1884, p. 9 et 64.

das Anthracen fabritmäßig zu Chinon oxydiren könnte, während andererseits das Paraffin trot aller Reinigungsversuche hartnäckig etwas Anthracen zurücksielt, und mithin beide Substanzen gegenseitig ihren Werth aufhoben.

D. Theer und Ammoniat aus Hohofengajen.

Die meisten Sohöfen werden mit Rots gespeist und aus ihren Gichtgafen können wir unmöglich Theer ober Ammoniak zu gewinnen hoffen. Anders steht es bei den mit Steinkohlen gespeisten Defen, wo der oberste Theil des Schachtes gewissermaßen ein Verkokungsraum ift. Dieser Fall besteht in Best = Schottland, wo sehr große Lager von "Splint=Kohle" 1) vorkommen. Diese Rohle eignet sich sehr gut zum Hohofenbetrieb, da gewisse Arten berselben beim Roten nur wenig zusammenbacken und nicht becrepitiren. Schottische Splintkohle enthält durchschnittlich 40 Proc. flüchtige Bestandtheile, wovon 28 bis 35 Proc. Theer und Gas bilden, und giebt etwa 50 bis 55 Proc. aschenfreien Rots ("fixed carbon"). Würde ihr Durchschnittsgehalt an Stickftoff (1,35 Proc.) sämmtlich als Ammoniak abgegeben, so würde dies 6,36 Proc. schwefelsaures Ammoniak vom Gewicht der Kohle ergeben, aber im Hohofen werden nur 17 bis 20 Proc. des Stickstoffs der Kohle in Ammoniat umgewandelt. Schon 1845 empfahlen Bunsen und Planfair die Gewinnung dieses Ammoniaks aus Hohofengasen und berechneten, daß der Dfen zu Alfreton 91/2 kg pro Tonne ergeben würde. 28. Jones macht folgende Rechnung für die schottischen Hohöfen: Jede Tonne Kohle ergiebt durchschnittlich 16 Proc. ihres Stickstoffs als Ammoniak, d. i. = 10,3 kg schwefelsaurem Ammoniat und 54 bis 100 kg Theer, zum Theil in Dampfform bei der Temperatur der Gase an der Gicht, zum Theil mechanisch Außerdem ist noch eine große Menge Flugstaub vorhanden, der zuerst entfernt werden muß. Jeder Tonne Kohle entspricht ein Gasvolum von 3500 cbm bei 15,5°, oder bei 260° (die wirkliche Temperatur der Gichtgase schwankt zwischen 2040 und 3430) von über 6500 cbm, wozu noch 135 bis 140 kg Wasser in Form von Dampf pro Tonne Kohlen tommen. Dieses Gasvolum ist dreizehnmal so groß wie das bei der Darstellung von Leuchtgas in Retorten aus einer Tonne Rohlen erhaltene.

Aus diesem enormen Volum von Gichtgasen sollen nun Theer und Ammoniak verdichtet werden. Erfahrung zeigt, daß dies am besten angeht, wenn man äußeren Druck auf das Gas wirten läßt. Saugung oder Druck nach innen kann nicht nur zu schlimmen Explosionen führen, sondern verringert auch das Ausbringen an Ammoniak, weil Luft eindringt und Ammoniak verbrennt. Ter Theer läßt sich aus diesen Gasen nur schwer auswaschen, in Folge seiner physikalischen Beschaffenheit und seiner Suspension in einem so großen Gasvolum. Kühlen und Waschen wirkt hier lange nicht so gut, wie heftige niechanische Einwirkung, z. B. Schlagen mit Wasser und dergleichen.

¹⁾ W. Jones, Proc. Iron and Steel Ind. 1885; Journ. Soc. Chem. Ind. 1885, p. 737; hier finden sich auch Analysen solcher Kohlen.

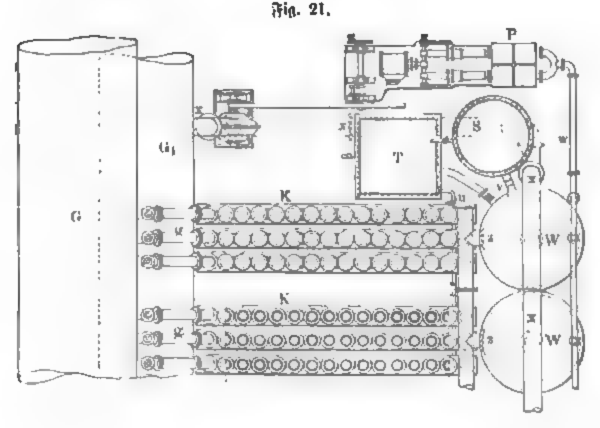
Benn alle Gichtgase ber gegenwärtig in Schottland arbeitenden Hohöfen so behandelt würden, so würden sie etwa 18 000 t schweselsaures Autmonias, ober 22 Broc. ber Jahresproduction von Großbritannien siefern.

Man tann die Methoben zur Gewinnung von Theer und Ammoniat ans Dohöfen wie folgt eintheilen:

- I. Beruhend auf Conbenfation ober Abfühlung.
 - a. Berfahren von Alexander und DecCofh (Gartfherrie-Berfahren);
 - b. Berfahren von Dempfter (G. B. 11 250, 1884);
 - c. " Benberfon,
- II. Beruhenb auf ber Anwendung von Ganren, ohne Abflihlung.
 - . Berfahren von Reilfon, ober Gummerlie-Broceg (E. B. 440, 1882);
 - b. " Abie, ober Yangloan-Proceß (E. B. 4758, 1882);
 - c. " Chapman (E. P. 6406, 1884);
 - d. " Main und Galbraith (E. P. 10 448, 1884).

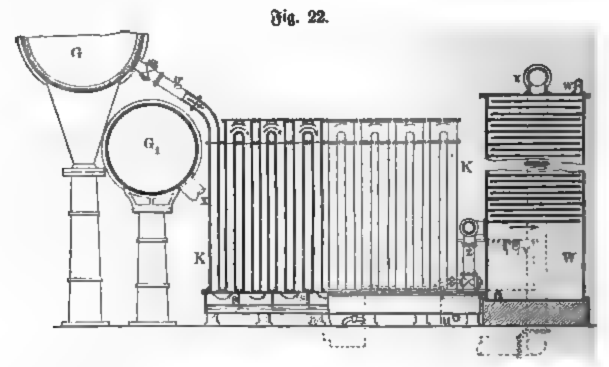
Die meisten dieser Berfahren streben vorzugsweise oder auch ganz und gar nur nach Gewinnung von Ammoniat, und sollen baher erst im 12. Capitel behandelt werden; hier werden wir nur bas wichtigste Berfahren beschreiben, durch bas man Theer oder Del aus Hohosengasen erhalten kann.

Der Gartsherrie-Proceß (Patente von Alexander und McCosh, E. P. 4117, 1879; 1433, 1880; 3785, 1881) wird durch Fig. 21 n. 22 (a. f. S.)



erläutert. Die Gase werden aus bem Hohosen burch bas Hauptrohr & abgeleitet, und geben burch eine, ber Temperatur und bem Bolum ber Gase entsprechenbe

Bahl Röhren g in die Rühler K, bestehend aus einer Batterie von sentreten Röhren, abwechselnd oben und unten mit einander verbunden, so baß die Gese den durch Pfeile bezeichneten Weg nehmen müssen und durch Luft gefühlt werten. Das die unteren Rohrenden verbindende Rohr dient auch zum Sammela bes Theore und Ammoniaswassers, welches durch den Ueberlauf w in den Behälter Tabläuft. Diese Einrichtung ist, wie man sieht, derjenigen der Gassabriten nach geahmt. Die Gase gehen durch sein die Wascher W, die mit gelochten Zwischen



wänden ans Holz und Eisen versehen sind, welche einen offenen Raum au abwechselnden Seiten des Wassers haben. Ein Strom Wasser läuft aus W darüber, und der durch das Wasser und die Stöße gegen die Zwischenwände condensitre Theer und Ammoniaswasser laufen aus W nach T und S ab. Die sich in S ausammelnde wässerige Flüssigkeit wird durch P auf die Höhe der Wascher gepumpt und durch Wiedergebrauch mit Ammonias angereichert. Die gekühlten und gewaschenen Gase gehen durch x nach dem zweiten Hauptrohr G, um in beliediger Weise verwendet zu werden. Wenn man nur den Flugstand entsernen will, so kann man die Waschthürme weglassen, nuß dann aber die Gase vor ihrem Eintritt in die Rühlröhren ansendsten, wosür ein besonderer Apparat von Belani!) construirt worden ist. Alexander?) hat auch andere sehr gut wirssende Rühls und Wasserume construirt, welche eine enorme, durch Wasser und Luft gekühlte Oberstäche darbieten.

Der aus Sohofengas gewonnene Theer ift zu verschiedenen Malen von Batson Smith") untersucht worden. Sein spec. Gew. ift 0,954; bei der Destillation ergab er:

¹⁾ Dingl. Journ. 254, 257.

⁹ Ebenbaj.

³⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1888, p. 495; J. Chem. Soc. 49, 17.

	Bol.≠ Proc.	Gew.: Proc.	Spec. Gew.
magae Basser	30,60	32,3	1,007
r 230° {Wasser	2,91	2,8	0,899
230 bis 300°	6,97	7,1	0,971
300° bis zum anfangenden Erstarren des Dels	-	13,5	0,994
arrende Dele (weiches Paraffin)	16,75	17,3	0,987
;		21,5	
ust	-	5,5	

ie Dele waren ganz burchsichtig; die niedriger siedenden, leichteren nen hatten bernsteingelbe Farbe, die höher siedende eine dem Portwein Rach ein ober zwei Tagen Stehens hatten sie alle start nachgedunkelt, rs die hoch siedenden, welche start grun fluoresciren. Beitere Brüfung daß gar tein Naphtalin und Anthracen vorhanden waren; auch benzol-: Rörper sind nicht erwähnt. Etwa 0,54 Proc. des Theers tonnte an 1 Paraffin erhalten werden; ferner viel Phenole, darunter wirkliche Carbol-Durch auf einander folgende Behandlungen mit Natronlauge und elfäure lieferten die dem Carbolol und Schwerol des gewöhnlichen Steinjeers entsprechenden Destillate 23,1 Vol. Proc. des Theers an Phenolen ,09 Bol. Proc. an basischen Substanzen. Diese große Menge Phenole, bie aus gewöhnlichem Gastheer erhältliche Menge weitaus übersteigt, insofern zu Gunften ber Ansicht von R. E. Schulze 1), wonach wenigstens eutender Theil der aromatischen Theer-Rohlenwasserstoffe durch die Spalon zuerst gebildeten Phenolen bei höherer Temperatur in Rohlenwassernd die Elemente des Wassers erhalten würde. Da Hohofentheer, vermöge bildung im obersten Theil des Ofens und nach Ausweis seiner chemischen und ischen Eigenschaften, augenscheinlich bas Product einer niedrigeren Tempe-18 Gasretorteutheer ober Theer von geschloffenen Roksöfen, wie Carves' tto's, ist, so konnte man von vornherein erwarten, daß er eine inter-: Mischung ist und die Phenole noch in größerer Menge enthält. seits enthält er doch nur wenig wirkliche Carbolsäure (C6 H5. OH) und Kre-; H4. CH2. () H), viel weniger als Gasretortentheer, wonach Schulze's taum auf die Bilbung von Benzol selbst ausgebehnt werden durfte. Die ing der höher siedenden Phenole des Hohofentheers durch Erhitzen mit ub oder Eisenfeile ergab viel Aylol und erwies die ursprüngliche Gegenm Metaxylenol, ('6 H3 (CH3)2. () H, was mit Schulze's Theorie stimmt. th höher siedenden Fractionen ergaben bei ahnlicher Behandlung die Anit von Pseudocumenol, C6 H2 (CH3)3. () H, und von Raphtolen, C10 H7. O H. ch können auch noch andere Phenole und Phenoläther zugegen sein. edenfalls ist Hohofentheer gang und gar verschieden von gewöhnlichem er und kann nicht zu benselben 3weden verwendet werden. Man müßte bestilliren, wobei er gute Areosotole und mittelmäßige Schmierole erurbe.

Annalen 227, 143.

E. Erzeugung von dem Steinkohlentheer ähnlichen Gemischen durch Zersetzung gewisser Dämpfe bei hohen Temperaturen.

Die Zersetzung von im Wesentlichen zu den Fettkörpern gehörigen Berbindungen vermittelst Leitens ihrer Tämpse durch glühende Röhren, und die Thatsache, daß hierbei aromatische Verbindungen gebildet werden, sind namentlich von Berthelot (1867), außerdem von verschiedenen anderen Chemikern studint worden. Schon lange vorher war die Darstellung von Leuchtgas, welches stets viel aromatische Substanzen enthält, durch Zersetzung von Del oder Fett im Großen ausgesihrt worden. Aber obwohl die Entdeckung des Benzols selbst durch Faradan in der aus comprimirtem Delgas condensirten Flüssisteit geschehen war, so ist doch erst ganz neuerdings die Darstellung von dem Steinstohlentheer ähnlichen Substanzen, das heißt solchen, welche viel Benzol, Naphtalin und Authracen enthalten, aus den schwersten Destillaten und Rücktänden der Betroleumraffinerien und dergleichen vermittelst Durchleitens durch glühende Röhren in sabrikmäßigem Mäßtade versucht worden.

Genauere Versuche, wie weit sich diese Reaction praktisch verwerthen lasse, wurden angeregt durch eine Preisaufgabe des Berliner Vereins für Veförderung des Gewerbsleißes (1877), worin die Nachweisung der Möglichkeit verlangt wurde, die hochsiedenden Oele des Braunkohlentheers vermittelst eines technisch aussührsbaren Versahrens in solche Kohlenwasserstoffe überzusühren, welche als Grundlage der Anilins und Alizarinfarbenfabrikation dienen.

Liebermann und Burg 1) fanden, daß die hochsiedenden, fast werthlosen Dele des Brannkohlentheers, das sogenannte Gasöl, beim Durchleiten durch glübende, mit porösen Körpern gefüllte Köhren unter reichlicher Gasbildung (56 bis 63 Proc.) in ein dem Steinkohlentheer ganz ähnliches Gemisch von Kohlenwasserstoffen übergehen, das ca. 4 Proc. Benzol und Tolnol und 0,9 Proc. Rohanthracen enthalte. Petrolenm und Vulcanöl geben neben viel Gas beträchtliche Mengen Benzol, aber fast kein Anthracen. Steinkohlentheeröle, von 140 bis 150° und von 160 bis 210° siedend, auf ähnliche Weise behandelt, erlitten einen viel geringeren Gewichtsverlust. Die quantitativen Resultate, welche sie erhielten, können, wie sie selbst zugeben, nicht maßgebend für die Berhältnisse im Großen sein, welche durch eigene Versuche ermittelt werden müßten. Alehnliche Resultate erhielten Salzmann und Wichelhaus?). Für den Holztheer wurde dasselbe von Atterberg?) bewiesen.

Die ansführlichste bis jetzt publicirte Arbeit über diesen Gegenstand rührt von Letun⁴) her. Er untersuchte zunächst ein theeriges Condensat von der Gasbereitung aus schweren Petroleumrücktänden (erhalten durch Einfließen desselben in glühende, mit Holz angefüllte Retorten), und fand es nach abermaligem Durch-

¹⁾ Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1878, S. 723. 2) Ebendaj. 1878, S. 802 u. 1431. 3) Ebendaj. 1878, S. 1222. 4) Tingl. Journ. 229, 353.

eiten burch die glühende Retorte dem Steinkohlentheer durchaus entsprechend; m Speciellen wies er darin Benzol, Toluol, Aplol, Naphtalin, Anthracen und Benanthren, neben unverändertem Petroleum, nach. Er versuchte bann bas durchleiten ber Petroleumrlichtande im Kleinen burch eine glühende eiserne, mit wolzkohlen gefüllte Röhre. Hierbei erhielt er 33,3 Proc. (Has und 66,6 Proc. heer, in welchem viel Amplen, Bengol, Toluol, Aylol und außerdem höher siedende ele, aber keine festen Kohlenwasserstoffe enthalten waren. Das lettere schreibt etny der verhältnismäßig geringen Dide der glühenden Kohlenschicht zu, durch elche die Petroleumdämpfe bei der Operation in kleinem Maßstabe gingen. Bei therem Drude entstehen noch mehr niedrig siedende Dele, aber im Ganzen eniger Theer und schlechtes (Sas. Das Rohmaterial filr diese Bersuche ift als tudftand von der Raffinirung des Petroleums von Balu in Gud-Rugland, nd ebenso von berjenigen in Rord = Amerika massenhaft zu haben. Beilftein und Kurbatoff gezeigt haben, daß dieses Betroleum hauptsächlich Bafferstoff - Abbitioneproducte der Kohlenwasserstoffe der Benzolreihe enthält, relche isomer, aber nicht ibentisch mit ben Tettförpern ber Reihe Cn Han sind, rklärt es sich leicht, wie so große Mengen von Bengol-Kohlenwasserstoffen burch ie feurige Zersetung jener Gubstang erhalten werden tonnten.

Im Jahre 1879 in meinem Laboratorium mit einem von mir angegebenen Bersuchsapparate in etwas größerem Maßstabe von einem Chemiser der Lagosin'schen Petroleumraffinerie angestellte Versuche bestätigten in vollem Raße die Thatsache, daß Benzol, Tolnol, Naphtalin und Anthracen aus Petroleumsückständen in der beschriebenen Weise erhalten werden könnten. 1881 wurden der That nach Mittheilungen von Rudnew!) in der Gassabris zu Kasan der ei der Tarstellung von Leuchtgas aus Petroleum gewonnene Theer sabrismäßig urch Destillation in gewöhnlicher Weise verarbeitet und ergab dabei 10 bis 2 Proc. Benzole (incl. Tolnol) und bis 5 Proc. Naphtalin; später sollte auch as (stets vorhandene) Anthracen gewonnen werden. Bemerkenswerth ist, daß er Petroleumgastheer sast völlig frei von Phenolen war.

1882 wurde nach Liebermann²) die Verarbeitung der Petroleumrüchtände n solcher Weise von den (Gebrüdern Nobel in Basu sabrikmäßig ansgesührt. Das von ihnen gewonnene Anthracen war 25- die 35 procentig und ergab zu kadwigshasen ganz gutes Alizarin. Das Raphtalin war rein. Das Benzol, bwohl bei 80 die 85° siedend, war unbrauchdar zur Darstellung von Ritroenzol, da es zu viele Fett-Rohlenwasserstoffe enthielt; durch Ansserieren bei —14° (was sich in Rußland im Winter leicht machen läßt), konnte man es aber ut reinigen, selbst wenn es 30 Proc. Verunreinigungen enthielt, und es ergab ann ein reines, bei 205° siedendes Ritrobenzol. Die Raphta Rückstände, die nan in rothglühende, eiserne, mit Bimsstein gestüllte Retorten einlausen ließ, rgaben pro 1000 kg: 500 chm (Kas, verwendbar sür Heistung und Belendstung, md 300 kg Theer mit 0,6 Proc. Rohanthracen und 17 Proc. Rohbenzol, das ei 120° siedete und nur 4 oder 5 Proc. reinem Benzol und Tolnol entsprach.

¹⁾ Tingl. Journ. 239, 72.

²⁾ Cbendaj. 246, 429.

Brennmaterial zur Heizung von Dampsbooten 2c. und zur Gassabrikation in Rußland verkauft wurden; aber nur ein geringer Theil davon wurde auf Bengel und Anthracen verarbeitet. Die Anlagekosten dasür sind enorm hoch. Aramer saud, daß man mit Röhren von 13 bis 15 cm Weite und 2 bis 3 m Länge, von denen je zwei in einem Ofen lagen, in 24 Stunden nur 100 kg Rückstände verarbeiten konnte. Nach seiner Reinigungsmethode konnte er auf Oele mit 91, oder selbst 96 Proc. nitrirbarem Benzol kommen, während Liebermann's Methode ihm nur Oele mit 24 Proc. nitrirbarem Benzol ergab.

Neuere Angaben über die ruffischen Bersuche zur Verwendung der Petroleum rückstände ("astatki") zur Darstellung von Benzol, Naphtalin und Anthrocen sind von B. Redwood gemacht worden 1), nach seinen auf einem Besuche in Bafu 1884 gemachten Beobachtungen. Er erwähnt einen von Robel patentirten "Regenerativ = Cupolofen" und folgende damit erhaltene Resultate. Behandlung ergiebt 30 bis 40 Proc. Theer, welcher 15 bis 17 Proc. 50 proc. Benzol enthält. Durch eine zweite trockene Destillation ber im Theer nach Abscheidung des Bengols verbleibenden Schweröle bekam man 70 Broc. Then, welcher 7 bis 10 Proc. 50 proc. Benzol, 16 Proc. Naphtalin, 2 bis 3 Proc. trodenes "Grünfett" (ober 30 proc. Anthracen) und 24 Broc. Bech ergab. And erhält man dabei pro Cubitfuß Astatki 75 bis 100 Cubitfuß Gas mit einer fünfmal größeren Leuchtfraft ale Steinkohlengas. Der Regenerativofen wird zuerst, natürlich mit Astatki, auf 1000° angeheizt und wenn er durch den Zersetzungsproces des Astatti abgekühlt worden ist, so wird er in ähnlicher Beise wieder angeheizt, indem das im Ofen bleibende Gas und der barin angesetzte Rots als Brennstoff verwerthet werden. Dan soll diesen Ofen ein Jahr ohne Reinigung benutzen können. Obwohl das Berfahren in ziemlich bedeutendem Makstabe ausgeführt wurde, war es doch augenscheinlich damals noch nicht über das Versuchsstadium hinausgekommen, und ist ohne Zweifel seit Redwood's Besuch in Folge ber Preisänderungen eingestellt worden. In Engler's Reisebericht von 1885 ist nichts mehr davon erwähnt.

Diese Berwerthung von Petroleumrückständen ist auch in Amerika versucht worden, und zwar von einem Chemiker, welcher etwas von den in Zürich angestellten Experimenten (S. 79) geschen hatte; aber obwohl ein erhebliches Capital darauf verwendet wurde, so kan doch ein sehr kümmerliches Resultat heraus, entweder weil jener Chemiker nicht die nöthige praktische Erfahrung besaß, oder weil die amerikanischen Petroleumrückstände in dieser Beziehung nicht so günstig wie die kaukasischen sind.

Allgemeine Bemerkungen über Steinkohlentheer verschiedener Berkunft.

Alle oben beschriebenen Barietäten von Steinkohlentheer, zu denen wir auch noch natürliche Vorkommen, wie die Rangoon-Raphta und in weiterem Sinne

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1885, p. 79.

felbst Rohpetroleum rechnen können, bestehen im Wesentlichen, wenn auch nie ausschließlich, aus Rohlenwasserstoffen; aber biefe gehören zu sehr verschiebenen Classen und die Glieder dieser Classen sind in febr verschiedenen Berhältnissen Bei einigen herrschen die "aromatischen" Kohlenwasserstoffe, d. i. Benzolderivate im weitesten Sinne, ganz und gar vor, und biese Theere sind es, welche das Ausgangsmaterial für die Fabritation von "Theerfarben" liefern, nämlich Benzol, Toluol, Xylol, Naphtalin, Anthracen und Carbolfäure. In anderen Theeren finden wir aber, außer Phenolen höherer Ordnung, die Glieder ber Paraffinreihe und anderer ihr nahe verwandter Reihen, wie die der Olefine, bie alle zu den "Fettkörpern" gehören. Ginige diefer Theere sollen Berbindungen enthalten, welche, obwohl sie isomer mit Paraffinen ober Olefinen sind, doch in Birtlichteit aromatische Verbindungen, nämlich Wasserstoff-Abditionsproducte, sind (vergl. nächstes Capitel); aber bies scheint keinen Unterschied in Beziehung auf bie prattische Berwerthbarkeit solcher Theere zu machen, denn anch diese taugen nur zur Fabritation von Brennol, Schmierol und festem Paraffin, find aber werthlos fitr die Darstellung von Theerfarben.

In der Regel finden sich Glieder beider Reihen in gewissem Grade in allen Theeren, und dies ist eine Regel ohne Ausnahme, wenn wir die Phenole einschließen, welche ja "aromatische" Berbindungen sind, und welche in keinem Theer zu fehlen scheinen. Die Theere, welche am meisten Bengol und deffen Derivate enthalten, sind am werthvollsten; selbst eine kleine Menge von fettem Kohlenwasserstoff vermindert ihren Werth für Farbenfabrifation bedeutend, und eine größere Beimischung bes letteren tann sie gang werthlos für biefen Bwed machen. Benzol, welches viel "nicht nitrirbare" Dele enthält, wird von feinem Anilinfabritanten angenommen, und paraffinhaltiges Anthracen wird in ben Mizarinfabriken gefürchtet. Daher ist ber praktische Werth einiger ber Theerproductionsversahren sehr problematisch, weil sie eine Mischung von aromatischen und fetten Berbindungen liefern, welche zu reich an den letteren ist. Es ist natürlich nicht ausgeschlossen, daß gute und billige Fabrifationsmethoden aufgefunden werden konnen, um diese zwei Classen und Verbindungen zu trennen; aber bis bies verwirklicht ift, werden jene Berfahren feine Aussicht haben, die Concurreng mit Gastheer und mit einigen Arten von Roletheer zu bestehen.

Es ist natürlich eine wichtige Frage, welches die Bedingungen sind, unter benen die Bildung von aromatischen und diejenige von fetten Kohlenwasserstoffen jum Borberrichen tommt. Wir haben fruber (G. 14) gesehen, bag Temperatur unterschiede hiermit sehr viel zu thun haben; aber bies macht nicht alles aus. Thne Zweifel ist die physikalische Beschaffenheit und die chemische Busammen jepung der destillirten Rohle von großem Ginfluß. Aeltere Goffilien geben mehr aromatische Rohlenwasserstoffe, jüngere mehr paraffinartige Körper und Phenole (S. 18). Aber auch, wenn man daffelbe Material, Gastohle ober Rotstohle, behandelt, so findet man große Berschiedenheiten je nach der Art, wie die Site Um die mehr aromatischen, für Farbenfabrikation tauglichen angewendet wird. Theere zu gewinnen, muß man eine intensive Hitze auf eine relativ blinne Schicht von Kohle wirken lassen. Wird dies nicht beobachtet, so tritt eine allmälige,

trockene Destillation ein, bei der im Innern der, die Wärme ziemlich schlecke leitenden Kohle oder in dem weniger intensiv erhisten Theile der Retorte (des Ofens) zuerst wesentlich paraffinähnliche Producte überdestilliren, entsprechend der geringeren Hitze. Diese gelangen nach außen und werden so schnell aus dem Bereich der heißen Ofen= oder Netortenwände entsernt, daß in dem condensirten Product die paraffinähnlichen Körper noch vorwalten.

Andererseits, wenn die Kohle in genitgend dinner Schicht liegt, und auf allen Seiten der intensiven Hitze genügend ausgesetzt ist, gruppiren sich die die Kohle zusammensetzenden Elemente bei dem Zersallen der Grundsubstanz soset zu den der hohen Temperatur entsprechenden Producten, nämlich den aromatischen Kohlenwasserstoffen und weniger complexen Phenolen. Wir haben hier keine allmälige, sondern eine plötliche trockene Destillation.

Die Richtigkeit dieser Vorstellungen geht hervor ans der Form, der Erhitzungsart und der allgemeinen Anordnung von gewöhnlichen Gasretorten und von geschlossenen Koteösen (Otto, Carvès 2c.) einerseits, und im Gegensat dazu der Form des Bienenkordosens mit Jameson=Apparat, wo die Kohle in einer dicken Masse auf der nicht erhitzten Ofensohle liegt, wobei auch die Seiten nicht erhitzt werden, und die Hitze nur auf die oberste Schicht der verkokenden Kohle wirkt. Bei anderen Formen von umgeänderten Bienenkordösen wird die Sohle geheizt, aber die Kohle liegt auch hier in einer dicken Masse; es sehlen Seitencanäle, und würde man selbst versuchen, Canäle über dem Gewölde anzulegen, so wäre doch zu viel Kanm zwischen diesem und der Kohle. Hier werden also paraffinoide Theere gebildet werden (Watson Smith); ebenso, wegen der Nehnlichkeit der Bedingungen, in Gasgeneratoren und Hohösen.

Bestimmung des Ausbringens von Theer und Ammoniat aus Roble.

Es ist selbstredend wünschenswerth, von vornherein zu wissen, wie viel Theer und Ammoniak eine neue Kohlenart liefern kann. Dies würde noch wichtiger sein, wenn jemals Theer und Ammoniak zu Hauptproducten der Kohlens destillation wilrden; aber wir haben gesehen, daß dieser Zustand, welcher vor einigen Jahren heranzunahen schien, wieder auf serne Zukunft vertagt worden ist, und daß heutzutage die Quantität und Qualität des Gases und Koks unbedingt in erster Linie stehen.

Immerhin kommt es vor, daß Grubeneigenthümer oder Kohlenconsumenten sich über das Ausbringen an Nebenproducten aus irgend einer bestimmten Kohlenart aufzuklären wünschen. Bislang ist das einzige zuverlässige Mittel zu diesem Zwecke das, einige Wagenladungen der Kohle in denselben Retorten oder Defen zu bestilliren, wie sie zum gewöhnlichen Fabrikationsproceß dienen, und die Rebenproducte besonders aufzusangen. Wir haben über solche Bersuckarbeiten aus München und Paris früher berichtet (S. 19 und 20). Solche Bersuche sind aber keineswegs leicht, einsach und billig anzustellen, und nur bei ganz besonderer Sorgsalt zuverlässig.

Es ware daher fehr wünschbar, Bersuche über das Ausbringen an Rebenproducten im Laboratoriumsmaßstabe anstellen zu können. Ich möchte jedoch, anstatt einen Apparat ober Berfahren zu diesem Zwede zu beschreiben, vielmehr bie Schwierigkeiten folder Laboratoriumsversuche hervorheben. Allermindestens follte eine Bersuchsretorte vorhanden sein, welche die Bedingungen der Fabrifation so genau wie möglich nachahmt. In meinem Laboratorium befindet sich eine kleine gußeiserne D-Retorte, 45 cm lang und 15 cm boch (inwendig), welche etwa 5 kg Rohle faßt, mit einem Daunbstud, Dedel und Gaerohr abulich benen einer wirtlichen Gasretorte. Gelbst bier aber find die Berfuchsbedingungen gang andere, als bei einer wirklichen Gasretorte, und wir muffen erwarten, eine gang andere Quantität und ganz andere Qualität von Theer zu bekommen, als bieselbe Kohle in einer großen Chamotteretorte ober in einem Kolsofen ergeben wurde. für das Ausbringen an Ammoniat giebt der Bersuch im Kleinen teine Handhabe. Um fo hoffnungelofer ift es, wenn Chemiter in noch kleineren Apparaten, wie glafernen Berbrennungsröhren, Porcellauröhren ober Flintenläufen, arbeiten, wie es wirklich geschieht. G. Schmig 1) glaubt, daß man das Ausbringen an Ammoniat richtig taxiren konne, wenn man die burch Destillation von 10 bis 15 g Roble in einem Verbrennungerohr entwickelten (Safe über rothglübenben, in ber vorderen Balfte bes Rohres enthaltenen Mots leitet; aber hierbei ift ce ungewiß, wie viel in dem Ammoniat von der destillirten Kohle, und wie viel von der Wirfung der Gase und Dampfe auf den Rote herkommt, der ja stets Sticftoff enthält (Capitel 12). Er läßt die Gase von verdünnter Schwefelsäure absorbiren, bampft mit Busat von Quechsilberoryd auf ein fleines Bolum ab und treibt das Ammoniat durch Aetznatron aus. Dieses Berfahren wird bestenfalle vergleichende Resultate für verschiedene Arten Rohle ergeben, tann aber sicher nicht beanspruchen, daß biese mit ber Großpragie übereinstimmen.

Prittes Capitel.

Eigenschaften des Steinkohlentheers uud seiner Bestandtheile.

Der Steinkohlentheer ist eine schwarze, schmierige Flüssigkeit von eigensthümlichem Geruch und mehr oder weniger dickslüssig. Sein specifisches (Bewicht schwankt zwischen 1,1 und 1,2; gewöhnlich nur zwischen 1,12 bis 1,152).

¹⁾ Stahl u. Eisen 1886, S. 396. 2) Ganz unbegreiflich ist es, daß selbst bei Autoren wie Bolley, Wurt, Girard und Telaire, Vincent u. A. die Ansgabe vorsommen kann, der Steinkohlentheer habe überhaupt oder auch nur bisweilen ein geringeres specifisches Gewicht als Wasser. Ganz augenscheinlich liegt hier eine Berwechselung mit Braunkohlentheer u. dergl. vor, und sind die betressenden Citate ohne Aritik aus einem Buche in das andere hinübergewandert.

Londoner Theer hat jedoch im Durchschnitt 1,2, und kommt selbst bis auf 1,215; die aus den englischen Provinzen stammenden Theere sind leichter. Bon Manchen wird ein Theer um so mehr geschätzt, je niedriger sein specifisches Gewicht ist. Jedenfalls kann dies nur gelten, wenn derselbe von reinen Steinkohlen herstammt; da aber gerade die aus Cannelkohlen, bituminösen Schiefern u. s. w. erzeugten, mehr toluols und paraffinhaltigen Theere erheblich leichter als die reinen Steinkohlentheere sind, so kann man sich auf jenes Kriterion durchaus nicht verlassen.

Der Steinkohlentheer ist ein äußerst complicirtes Gemenge von chemischen Berbindungen, welche zum Theil noch gar nicht isolirt sind. So wissen wir z. B. sehr wenig über die indisferenten Dele, welche zwischen den phenol= und naphtalinhaltigen und den anthracenhaltigen Destillaten auftreten, so bedeutend auch ihre Menge ist. Ebensowenig kennen wir schon alle Körper, welche im Rohanthracen enthalten sind, und noch viel weniger wissen wir von den Bestandtheilen des Peches.

Ob einige der Bestandtheile des Steinkohlentheers schon in der Rohle pröformirt sind, und daher durch den gewöhnlichen Destillationsproces nur zu Tage gefördert werden, ist eine offene Frage. Man kann kaum bezweiseln, daß die Steinkohle aromatische Körper enthält; die neuere Ansicht ist sogar die, daß sie ganz und gar aus solchen zusammengesetzt sei und gar keinen freien Rohlenstoff enthalte. Aber es ist eine andere Frage, ob irgend welche dieser Körper bei der in den Gasretorten herrschenden Hitze unzersetzt flüchtig sind.

Der Theer enthält stickstoffhaltige Bestandtheile, vorwiegend von basischer Natur, in Folge des nie fehlenden Stickstoffgehalts der Kohle, und Schwesels verbindungen, die von dem in den Kohlen stets vorhandenen Schweselsties zc. abgeleitet sind.

E. Mill82) giebt die folgenden Analysen der Elementarzusammensetzung von Londoner und Schottischem Durchschnittstheer:

•		•			•	London	Schottische Cannel
Rohlenstoff	•	•	•	•	•	77, 53	85,33
Wasserstoff	•	•	•	•	•	6,33	7,33
Sticftoff	•	•	•	•	•	1,03	0,85
Schwefel		•	• .	•	•	0,61	0,43
Sauerstoff	•	•	•	•	•	14,50	6,06
				•		100,00	100,00

Da der Theer stets eine erhebliche Menge von Ammoniakwasser mechanisch beigemengt enthält, so milssen wir erwarten, sämmtliche Bestandtheile des letteren im Theer vorzusinden, und auch diesenigen des Leuchtgases kommen wohl alle im Theer in physikalischer Absorption vor.

Im Folgenden gebe ich eine Aufzählung der bis jett im Steinkohlentheer nachgewiesenen oder sicher vermutheten Körper, deren Beschreibung im Einzelnen sich daran anschließen wird.

¹⁾ Vergl. die Zusammenstellung in Muck's Steinkohlenchemie, Cap. VIII, wo namentlich die Arbeit Balger's besprochen ist. 2) Journ. Soc. ('hem. Ind. 1885, p. 326.

A. Rohlenwasserstoffe.

•	Formel	Somelz= punti	Siedepuntt
Methanreihe, CuH2n+2.			
un	CH ₄	<u> </u>	_
n	C_2H_5		-
m	$C_8 H_8$	<u> </u>	20°
ı, normales	C_4H_{10}		+10
n, normales	C_5H_{12}	flussig	37—390
ntan	n	n	300
, normales	$C_6 II_{14}$] 	69710
n, normales	$C_7 H_{16}$, ,	980
lijoamyl	n	, ,	90,30
I	C_8H_{18}	n	119—1200
II	n	n	1240
t I	$C_0 H_{20}$	n	1800
II	n	77	150,80
. I	$\mathbf{C_{10}H_{22}}$	r	158—1610
II	n	7	170—1710
an	$C_{11}H_{24}$	n	180—182°
:can	$C_{12}H_{26}$	n	200-2020
:an	$C_{13}H_{28}$	n	218—2200
10rbecan	C ₁₄ H ₃₀	n	236—2400
recan	C ₁₅ H ₃₂	77	258—2620
an	$\mathrm{C_{16}H_{34}}$	n	2800
Paraffine	$C_{17}\mathrm{H}_{38}$	40-600	¦ —
bis	C ₂₇ H ₅₆		
. Aethylenreihe, Cn Han.			
len	C_2H_4	_	— 110º
)len	C_3H_6		_
en, normales	C_4H_8	_	5º
obutylen	n		+10
tylen	n		— 8º
m	C_6H_{10}	flussig	+ 890
m	C_6H_{12}	, n	68-700
len	C7 II14	n	96—99°

	Formel	Schmelz= puntt	Siedepunt
III. Abditionsproducte der Benzolreihe, CnH2n.			
Herahydrobenzol	C ₆ H ₁₂	flusfig	690
Herahydratoluol	C ₇ H ₁₄	77	970
Haphtene (j. u.)	C ₈ H ₁₆	n	118*
IV. Acetylenreihe, CnH2n-2.			
Acetylen	C_2H_2	_	_
Allylen	C_3H_4	_	
Crotonylen	C_4H_6	flüsfig	180
Balylen (?)	C_6H_8	n	
Hegoplen	C_6H_{10}	n	800
Sohere Glieber	$\mathrm{C_{12}H_{20}}$	n	210
n n · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	$C_{14}H_{24}$	n	2400
n n	$C_{16}H_{28}$	77	280°
· V. Reihe, CnH2n-4.			
Ronon	C ₉ H ₁₄	flusfig	1740
VI. Benzolreihe, Cn H2n-6.			
Benzol	C_6H_6	4,5—70	80,40
Toluol	C_7H_8	flusfig	1110
Aylole	C_8H_{10}	n	_
Orthorylol	_	n	141—142
Metarylol	_	n	1390
Pararylol		150	137,5—138
Pseudocumol	C ₉ H ₁₂	flussig	169,50
Mesitylen	n	n	1630
Hemellithol	n C U	80—810	1750
Andere Tetramethylbenzole	C ₁₀ H ₁₄	80—81	1960
anotte zettumetygebengbte		-	_
VII. Styrol	$C_8 H_8$	flusfig	1450
Styrolenhydrür (?)	C ₈ H ₁₀	n	_
VIII. Raphtalin	$C_{10}H_8$	790	2180
Naphtalindihydrür (s. u.)	$C_{10}H_{10}$	flüssig	200210
Raphtalintetrahydrür (f. u.)	$C_{10}H_{12}$	'n	1900

	Formel	Schmelz= punti	Siebepunt
lhylnaphtalin	C ₁₁ H ₁₀	flussig	240—248°
n	n	32,50	241—242°
hylnaphtalin	C ₁₂ H ₁₂	Aullig	262 —264 °
cenaphten	$C_{12}H_{10}$	950	277,50
htenhydrür	$\mathbf{C_{12}H_{12}}$	_	260°
ւթ	$C_{12}H_{10}$	7U,5º	254°
n	$C_{18}H_{10}$	1130	295°
acen	$C_{14}H_{10}$	2130	3600
cendihydrür	$C_{14}H_{12}$	1060	3050
cenhezahydrür	C ₁₄ II ₁₆	630	290°
lanthracen	$\mathbf{C_{15}H_{12}}$	208-2100	über 360°
hlanthracen (?)	$\mathrm{C_{16}H_{14}}$	224-2250	•
ithren	$C_{14} H_{10}$	99—1000	3400
phenanthren (?)	$C_{16}H_{12}$	1150	über 360°
thren (?)	$C_{15}H_{10}$	189 195°	
nthren	$C_{15}H_{10}$	1090	über 360°
	$C_{16}H_{10}$	1420	n
n	$C_{18}H_{12}$	2500	4360
gen	_	280-2900	
	$C_{18}H_{18}$	98—990	3500
eren (?)	_	160—1620	über 300°
	$C_{22}H_{14}$	3450	$518 - 520^{\circ}$
pihren	$C_{24}H_{18}$	307-3080	
en	-	_	_

B. Sauerstoffhaltige Körper.

ift (?)	H ₂ O	O ^o	100°
	CH ₄ O	fluifig	63°
	C ₂ H ₆ O	"	78,5°
	C ₈ H ₆ O	"	56°
Säuren und Phenole. ure	C ₂ H ₄ O ₂	16º	119°
	C ₇ H ₆ O ₂	121º	249°

	Formel	Schmelz= punti	Siedepunit
Phenol (Carbolfäure)	C ₆ H ₆ O	420	1840
Orthokresol	C_7H_8O	320	188°
Paratresol	n	360	19 9 •
Metatresol	77	3—40	2010
Aylenole: Orthogenol 1, 2, 4	$C_8H_{10}O$	610	2250
" Metazenol 1, 2, 3	n	730	2160
" Metagenol 1, 3, 4	77	260	211,50
" Paragenol 1, 3, 4	n	74,50	211—213°
«-Naphtol	$C_{10}H_8O$	94—960	278—280°
β- "	77	1220	2940
Phenole der Anthracenreihe			
α-Pyrotresol	$C_{15}H_{14}O$	195 ⁰	850°
β- · "	n	1280	_
γ- ,	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	1050	
Rosolsäure (?)	C ₁₉ H ₁₄ O ₃	3	
Brunolfäure (?)	_	_	

C. Schwefelhaltige Körper.

H ₂ S		_
$(NH_4)_2S$		
(NH ₄)NCS		
SO_2		_
CS ₂		470
cos	_	
	_	
		_
	Nussia	840
[1130
C ₆ H ₈ S	" "	1370
	(NH ₄) ₂ S (NH ₄)NCS SO ₂ CS ₂ COS — — C ₄ H ₄ S C ₅ H ₆ S	(NH ₄) ₂ S — (NH ₄)NCS — SO ₂ — CS ₂ — COS — COS — C ₄ H ₄ S füffig C ₅ H ₆ S ,

D. Chlorhaltige Körper.

Ammoniumchlorid	NH₄Cl	_		_
-----------------	-------	---	--	---

Theerbestandtheile.

E. Sticftoffhaltige Körper.

	Formel	Schmelz= puntt	Siedepuntt
I. Basische.			
Ammonial	NH ₃		_
(Soweselammonium und Soweselcyanammonium s. o.)	_		
Methyl- und Aethylamine u. f. w			
Cespitin (?)	$C_bH_{13}N$	quifig	950
Anilin	C ₆ H ₇ N	—8º	1820
Homologe deffelben (?)		_	
Phridin	C_5H_5N	flusfig	116,70
a-Picolin	C ₆ H ₇ N	n	1350
β-	,	,, ,,	(?)
aa-Qutidin	C ₇ H ₂ N	'n	1420
αγ- ,	, ,	'n	1570
$\alpha\beta_1$	"	" n	(?)
y- Aethylpyridin	,, ,,		1540
Collidin	$C_8H_{11}N$	n	1790
Parvolin	$C_9H_{18}N$	n "	1880
Coridin	$C_{10}H_{15}N$	n "	2110
Rubidin	$C_{11}H_{17}N$	" !	2300
Biridin	C ₁₉ H ₁₉ N	,	2510
Chinolin (Leucolin)	C ₂ H ₇ N	, " , "	239—240°
Jodinolin "	_	18—280	236—2370
Chinaldin	C ₁₀ H ₂ N	flussig	2430
Iridolin	C ₁₀ H ₉ N		252—2570
Cryptidin	$C_{11}H_{11}N$	n	2740
Tetracolin (?)	_	, n	
Octacokin (?)			_
Acridin	C ₁₃ H ₂ N	1110	über 360°
II. Richt basische.	12-21.		
	CIIN	gata	1330
Phrrol	C_4H_5N	fluifig	130,
	CN.NH ₄		770
Cyanmethyl	CH ₃ .CN	n	
Jiochanmethyl	CHN	0000	3550
Carbajol	$C_{12}H_9N$	2380)
Phenylnaphiylcarbazol	C ₁₆ H ₁₁ N	3300	über 440°

F. Freier Kohlenstoff.

Formel: Cx.

Kohlenwasserstoffe der Methanreihe (Grenzkohlenwasserstoffe), CnH2n+2.

Man bezeichnet diese Kohlenwasserstoffe wohl auch allgemein als "Paraffine", weil ein Gemenge ihrer höheren, festen Glieder, wie es aus dem Braunkohlentheer 2c. gewonnen wird, diesen Namen um seiner großen Beständigkeit willen (parum affinis) erhalten hatte.

Diese Körper bilben sich vorzugsweise bei der trodenen Destillation von Holz Torf, bituminösen Schiefern, Braunkohle, Boghead, Cannelkohle; bei Steinkohle namentlich, wenn die Temperatur nicht zu hoch gestiegen war. Manche Sorten des natürlichen Petroleums bestehen größtentheils aus einem Gemenge aller Glieder dieser Reihe. Im Steinkohlentheer dagegen spielen sie nur eine untergeordnete Rolle. Wenn bei der Darstellung des Leuchtgases neben der wirklichen Steinkohle auch Braunkohle, Cannelkohle, Bogheadschiefer 2c. in größeren Mengen angewendet worden war, so ist der Theer bedeutend reicher an setten Kohlenwasserstoffen, und kann leicht so viel davon enthalten, daß die Gewinnung der aromatischen Kohlenwasserstoffe in reinem Zustande zu schwierig und daduch unrentabel wird. Wenn in Handelsbenzol irgend größere Mengen dieser Körper vorkommen, so ist es ganz unbrauchbar zur Darstellung von Nitrobenzol.

Die Körper dieser Classe unterscheiden sich von den ungesättigten Kohlenwasserstoffen (Olesinen, Acetylen 20.) dadurch, daß sie weder von Brom noch von Schwefelsäure absorbirt werden, was man zur Trennung beider Classen benutzen kann. Vom Benzol und seinen Homologen unterscheiden sie sich namentlich auch dadurch, daß sie von rauchender Salpetersäure in der Kälte fast gar nicht angegriffen werden und keine Nitrokörper bilden.

Die niedrigsten Glieder dieser Reihe, bis zum Butan, sind bei gewöhnlicher Temperatur gasförmig, können aber im Theer aufgelöst vorkommen, um so mehr, als sie in Alkohol und Aether, vermuthlich also auch in Benzol 2c., leicht löslich sind. Die Glieder vom Pentan an sind flüssig; sie sind bis zum Decan im Theer beobachtet worden. Die höchsten Glieder (etwa von $C_{18}H_{38}$ an) sind fest und bilden die eigentlichen Paraffine; ob diese in einem aus Steinkohlen allein gewonnenen Theere überhaupt vorkommen, ist noch fraglich.

Methan, CH4.

Syn. Grubengas, Sumpfgas, Methylwasserstoff. Farbloses, geruchloses, geschmackloses Gas. Specif. Gew. 0,5566 (Luft = 1). 100 Bol. Wasser absorbiren davon bei 0° 5,45 Bol.; Alkohol beinahe die Hälfte seines Bolums. Brennt mit blasser, gelblicher Flamme. Durch glühende Röhren geleitet, giebt es Acetylen, Benzol, Naphtalin. Mit Luft vermischt, giebt es sehr explosive Gemenge.

Aethan, C. H6.

Syn. Dimethyl, Aethylwasserstoff. Farbloses, geruchloses Gas; specif. Gew. 1,075 (Luft == 1); bei 4° durch einen Druck von 46 Atmosphären verdichtbar. Wasser löst bei 0° 9,45 Vol.-Proc., Altohol das 1½ fache seines Bolums. Ber-brennt mit bläulicher, nicht leuchtender Flamme.

Propan, C3H8.

Syn. Propylwasserstoff. Gas, welches unter — 20° flitssig wird. Alkohol löst sein sechsfaches Bolum bavon.

Butane, C4 H10.

Snn. Diathyl, Butylwasserstoff.

Zwei Isomere möglich und bekannt, aber nur das normale Butan, $CH_3-CH_2-CH_3-CH_3$, ist in Mineralölen nachgewiesen. Specif. Gew. 2,01 (Luft = 1). Wird nach Frankland bei -18° noch nicht flüssig, erst bei -23° , nach Butlerow jedoch schon bei $+1^{\circ}$, und bei $2^{1/4}$ Atmosphärens druck schon bei $+18^{\circ}$. In Wasser ist es fast unlöslich; Alkohol löst bei 14° und 745 mm Druck 18,13 Vol. des Gases. Brennt schon mit stark leuchtender Flamme.

Bentane, C3 H12.

Syn. Amplwasserstoff.

Bon den drei isomeren sind das normale und das Isopentan, $CII_3 - CH_2 - CH(CH_3)_2$, im Petroleum, Voghead und Cannelsohlentheer aufgefunden worden. Nach Schorlemmer enthält der Steinkohlentheer nur normales Pentau. Das normale siedet bei 37 bis 39°, specif. Gew. bei 17° 0,6263 (Wasser = 1); das Isopentan bei 30°; specif. Gew. bei 18° = 0,628. Es sind beides farblose, sehr bewegliche Flüssigkeiten von an Chloroform erinnerns dem Geruch, löstich in jedem Verhältnisse in Aether und Alkohol; sie lösen Fette und brennen mit leuchtend weißer Flamme.

Beran, C6H14.

Syn. Caproniwasserstoff.

Fünf Isomere, von denen das normale im Betrolenm, Boghead= und Cannelstohlentheer vorkommt. Es macht den Hauptbestandtheil des slüchtigsten Petrosleumäthers (Gasolin, Canadol) aus. Siedet bei 69 bis 71°, specif. Gew. bei 17° = 0,663. Farblose, leicht bewegliche, schwach ätherisch riechende Flüssigkeit, unlöslich in Wasser, mischbar mit Aether, Altohol, Aceton 2c. Die Löslichseiten gelten auch von allen höheren Gliedern. Brennt mit hell leuchtender Flamme.

Rach Warren tame noch ein bei 61,3° fiebenbes Began im Steinel w. welches Schorlemmer nicht finden kounte.

Septane, C7H16.

Syn. Denanthylwasserstoff. Neun Isomere möglich. In ben verschiedenen Theeren kommt jedenfalls das normale vor, deffen Siebepunkt 980, specif. Gen. bei 0° 0,7006, bei 15° 0,6886 ist; außerdem das Aethylisoamyl, siedend bei 90,3°, specif. Gew. bei 0° 0,6969. Bewegliche Flüssigkeiten von fabem, aber nicht unangenehmem Geruch; brennen mit ein wenig rußender Flamme.

Octane, C8H18.

Syn. Caprylwasserstoff, Dibutyl, Valyl. Von den 18 möglichen Isomeren ift im Petroleum, Bogheabtheer und Steinkohlentheer ein bei 119 bis 1206 siedendes (specif. Gew. 0,719 bei 170) und ein bei 1240 siedendes, wahrscheinlich das normale (specif. Gew. 0,7188 bei 0°), gefunden worden. Wasserhelle Flussigkeiten von atherartigem Geruch und etwas brennendem Geschmad. Das Ligroin des Handels enthält wesentlich Beptane und Octane.

Monane, C9 H20.

Das im Petroleum aufgefundene Nonan siedet nach Wurt bei 130 bis 1326 (specif. Gew. bei 60 0,7247, Geruch an Drangen erinnernd), dagegen nach Beil= stein bei 150,8°. Wer hat Recht? Das gereinigte Petroleum (Kerosen) enthält C9 H20 bis C16 II34, neben Kohlenwasserstoffen der Formel Cn H2n.

Decane, C10 H22.

Syn. Diamyl. In Boghead = und Canneltheeren und im Petroleum auf= gefunden; wahrscheinlich speciell das Diisoamyl. Siedepunkt 158 bis 1590, bei -30° dickflussig werbend. Specif. Gew. bei 18° 0,736. Rach Beilftein dagegen: Siedepunkt 161°, specif. Gew. bei 16° 0,757. Ein Paraffin der Formel C10 H22, welches bei 170 bis 171° siebet, ist von D. Jacobsen 1) in bem zwischen 163 bis 1680 siedenden Theile des leichten Steinkohlentheeröls (neben Pseudocumol und Mesitylen) nachgewiesen worden.

Undecan, C11 II24.

Im amerikanischen Petroleum aufgefunden. Siebepunkt 180 bis 182%. Specif. Gew. 0,765 bei 16°.

¹⁾ Annal. d. Chem. 184, 179.

Duobecan, C12H26.

Syn. Dicapropl, Dihexyl, Laurylwasserstoff. In Bogheabtheer und Petro-Leum aufgefunden. Delartige, farblose Flüssigkeit von angenehmem, terpentinartigem Geruch, siedend bei 200 bis 202°, specif. Gew. 0,7568 bei 18°; verbrennt mit leuchtender, wenig rußender Flamme.

Böhere Glieber.

C ₁₃ H ₂₈	Siebepunkt	218 bi	\$ 220°	Specif.	Gew.	0,778
C ₁₄ H ₃₀	n	236 ,	240^{0}	71	n	0,796
C ₁₅ H ₃₂	n	258 "	2620	ינ	n	0,809
C ₁₆ H ₃₄	n	gegen	2800			•

Das feste Paraffin enthält vermuthlich Körper der Formel $C_{18}H_{38}$ bis $C_{27}H_{36}$; daneben meist etwa 1 Proc. Squerstoff. Das Paraffin, welches in den höchst siedenden Antheilen des wirklichen Steinkohlentheers vorzukommen scheint, ist nach Perkin¹), im Gegensatz zu gewöhnlichem Paraffin, von ziemlich hohem Schmelzpunkt und in Vetroleum oder Naphta sehr wenig löslich.

Die eigentlichen (festen) Paraffine kommen namentlich in dem Theer von (schottischen oder Lancashire=) Cannelkohlen vor.

Rohlenwasserstoffe der Aethylenreihe (Dlefine), Cn Han.

Die untersten Glieder dieser Reihe sind bei gewöhnlicher Temperatur gasförmig, kommen aber jedenfalls stets im Lenchtgase, und daher wahrscheinlich auch
in Auslösung im Theer vor; die oberen sind slüssig, die höchsten sest. Zur allgemeinen Charakteristik dieser Gruppe gehört es, daß die derselben angehörigen Körper sich direct mit Chlor, Brom und Jod zu öligen Flüssigkeiten verbinden;
namentlich mit Brom ist die Reaction eine sehr heftige. Man schreibt dies dem Umstande zu, daß es "ungesättigte" Berbindungen seien, in denen der Kohlenstoff in doppelter Bindung vorkommt, so daß durch Auslösung der einen dieser Bindungen je zwei Atome eines einwerthigen reactionsfähigen Körpers sich direct anlagern können, z. B.:

$$H_2C = CH_2 + Br_2 = BrH_2C - CH_2Br$$
.
Acthylen Brom Aethylendibromür

Ebenso vereinigen sie sich auch leicht mit Haloidsäuren, IICI, HBr, und besonders HJ; auch mit unterchloriger Säure zu Chlorhydrinen, z. B. CH2(OH) — CH2Cl. Concentrirte Schwefelsäure absorbirt sie, die niedrig siedenden erst

¹⁾ Wagner's Jahresb. 1879, S. 1068.

94 Eigenschaften des Steinkohlentheers und seiner Bestandtheile.

bei höheren Temperaturen, ebenfalls unter directer Anlagerung mit Bildung wat Aetherschwefelsäuren, z. B.:

$$H_2C = CH_2 + HO - SO_2 - OH = HO - SO_2 - OC_2H_3.$$

五十二 五五

Hieraus ergiebt sich, daß diese Körper durch Brom oder durch concentrick Schwefelsäure aus den Theerölen entfernt werden können. In dem Steinkohlentheer spielen sie nur eine unbedeutende Rolle, während sie im Canneltohlen und Bogheadtheer in Menge vorkommen. Es ist fraglich, wie weit sie mit den erst in neuerer Zeit bemerkten Benzoladditionsproducten (Naphtenen, s. u.) verwechselt worden sind.

Alethylen, C2H4.

Syn. Elayl, ölbildendes Gas. Wird bei 0° erst durch einen Druck von $42^{1}/2$ Atmosphären verstüssigt, bei -110° ist es schon bei gewöhnlichem Druck slüssig. Specif. Gew. 0,9784 (Luft = 1). Wenig löslich in Wasser (bei 0° 0,25 Vol., bei 15° 0,16 Vol.), bedeutend mehr in Alkohol, Aether, Terpentinst, Steinöl (etwa $2^{1}/2$ Vol.), wahrscheinlich also auch in Theerölen. Von concentrirter Schwefelsäure wird es nur bei anhaltendem Schütteln, besser erst bei 160 bis 175° aufgelöst. Rauchende Schwefelsäure absorbirt es schneller, unter Vilbung von Aethionsäure. Armstrong und Miller¹) haben es in dem aus "Pintsch-Sas" bei der Compression abgeschiedenen Dele gesunden, zugleich mit Propylen, normalem Amylen, normalem Hunglen, normalem Herylen und normalem Heptylen.

Prophlen, C3 H6.

Syn. Tritylen. Bei — 140° noch nicht flüssig, besitzt einen knoblauch artigen Geruch. 100 Vol. Wasser lösen bei ()° 44 Vol., bei 15° 23 Vol. davon; absoluter Alkohol löst sein 12= bis 15 saches Volum, Eisessig sein 5 saches Volum. Chemisches Verhalten ganz analog dem vorigen.

Buthlen, C4H8.

Syn. Tetrylen, Ditetryl. Drei Isomere möglich und bekannt. Zuerst von Faraday aus dem durch trockene Destillation von setten Oelen erhaltenen Leuchtzgas durch starken Druck condensirt. Das normale Butylen, $CH_3 - CH_2 - CH$ = CH_2 , siedet bei -5° , das Psendobutylen, $CH_3 - CH = CH - CH_3$, bei $+1^{\circ}$, das Isobutylen, $(CH_3)_2C = CH_2$, bei -7 bis -8° .

Amplen, C₅ H₁₀.

Syn. Pentylen, Baleren. Es giebt nach der Theorie fünf isomere Kohlenswasserstoffe dieser Formel, von denen zwar mehrere bekannt sind, aber nur einer genaner untersucht ist, nämlich der aus Amylalkohol durch Erhitzen mit wassersentziehenden Mitteln, am besten mit Chlorzink, dargestellte. Ob das im Steins

¹⁾ Journ. Chem. Soc. 49, 74.

Olefine. 95

hlentheer 1), und in viel größerer Menge im Bogheadtheer, Petroleum 2c. aufs fundene mit dem gewöhnlichen Amylen identisch ist oder nicht, ist noch nicht inz sicher, doch nimmt man das meist an. Jedenfalls kommen im Theer versiedene Isomere neben einander vor, und die Gegenwart von Polyamylen ist enfalls sehr wahrscheinlich.

Das gewöhnliche Amylen ist eine wasserhelle, leicht bewegliche Flüssigkeit m tühlend zusammenziehendem und etwas stechendem Geschmack und einem an ulen Kohl erinnernden Geruch. Ihr Siedepunkt wird von verschiedenen Beobhtern auf 33 bis 42° angegeben (das aus Chlorzink und Amylalkohol = 39°). Pecif. Gew. bei 10° = 0,6549. Es ist sehr wenig löslich in Wasser, aber in Ien Berhältnissen mischbar mit Alkohol. Wie die anderen ungesättigten Kohlensasserkoffe verdindet es sich direct mit Chlor und Brom und den Haloidsäuren, ach mit Untersalpetersäure, unterchloriger Säure 2c. Orndirende Substanzen Shamäleon, Chromsäure 2c.) verwandeln es in sette Säuren, Kohlensäure, ketone 2c. Mit Schweselsäure soll es nach Berthelot²) eine der Amylschweselsture isomere Säure geben; Erlenmeyer³) konnte diese nicht sinden. Iedenfalls ist es sich schon dei gewöhnlicher Temperatur in Schweselsäure auf, welche für 1ehrere der Isomeren nicht einmal ganz concentrirt zu sein braucht.

Das Amylen wurde vorübergehend an Stelle des Chloroforms als Anästhescum benutt.

Bernsen, C. H12.

Syn. Caproplen. Bon den vielen Isomeren dieser Formel scheint in den Theeren wesentlich das normale Hexplen vorzukommen, welches allein genauer ekannt ist; doch kommen jedenfalls auch Isomere desselben in den Producten der ockenen Destillation vor.

Das normale Herylen ist eine farblose, leicht bewegliche Flüssigkeit von inem dem des Amylens ähnlichen Geruch; Siedepunkt 68 bis 70°, specif. Gew. ei 0° 0,6996, unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Aether. Sein zemisches Verhalten ähnelt ganz dem des Amylens. In Schwefelsäure, welche zit ½ Bolum Wasser vermischt ist, löst sich in der Kälte ein gleiches Volum derylen, worans sich bald secundärer Herylalkohol abscheidet. Mit concentrirter schwefelsäure färbt es sich rothbraun, entwickelt schweslige Säure und wird zum icken Del.

Beptylen, C7H14.

Syn. Denanthylen. Wie das vorige namentlich im Bogheadtheer aufsefunden. Farblose, leicht bewegliche Flüssigkeit von knoblauchartigem (Veruch. Siedepunkt 94° (Pelouze und Cahours), 96° (Schorlemmer), 99° C. G. Williams). Specif. Gew. 0,718 bei 18° (Williams), 0,7383 ei 17,5° (Schorlemmer). Sein chemisches Verhalten stimmt mit dem der eiden vorher angesührten Olesine überein.

¹⁾ Helbing, Ann. d. Chem. 172, 281. Auch Watson Smith (Briefl. Mitth.) at in dem Borlauf vom Londoner Theer neben Schwefelkohlenstoff Amylen nachsewiesen. 2) Compt. rend. 56, 1242. 3) Zeitschr. f. Chem. 1865, S. 362.

Aromatische Abbitionsproducte, Cn Han.

Nicht identisch mit den Körpern der vorhergehenden Reihe sind nach Beilsstein und Kurbatow!) die Kohlenwasserstoffe des kaukasischen Petroleum, welche die empirische Formel $C_n H_{2n}$ zeigen; auch im amerikanischen Petroleum kommen solche neben Heptan 2c. vor. Sie ergaben sich als identisch mit den von Wreden 19 untersuchten Wasserstoff Moditionsproducten aromatischer Rehlenmasserstoffe, nämlich:

Specif. Gew. bei 0° Siedepunkt

Schützenberger und Jonine 3), welche Obiges bestätigen, schlagen fin diese gegen Brom, Schwefelsäure und Salpetersäure inactiven Körper den Namen Paraffene vor.

Armstrong und Miller⁴) haben diese gesättigten Kohlenwasserstoffe von der Formel $C_n H_{2n}$, welche sie "Pseudoolesine" nennen, in dem aus dem comprimirten "Bintsch-Gas" condensirten Del gefunden.

Markownikoff⁵) glaubt, ohne die Existenz des Hexahydrobenzols 2c. lengnen zu wollen, daß die meisten hierfür gehaltenen Körper zu einer neuen Classe von Verbindungen gehören, welche er "Naphtene" nennt, und von denen bisher noch sehr wenig bekannt ist.

Krämer und Böttcher⁶) bestätigen und erweitern die früheren Beobachtungen über das Vorhandensein von Additionsproducten der Benzolreihe, welche sie für identisch mit Markownikoff's "Naphtenen" halten. Sie behalten letzteren Namen für diese Verbindungen bei, welche sich von den mit ihnen isomeren Olesinen wesentlich dadurch unterscheiden, daß sie kein Brom addiren und in concentrirter Schweselsäure nicht löslich sind. In den Steinkohlentheerölen scheinen sie neben wirklichen Paraffinen vorzukommen.

Rohlenwafferstoffe der Acetylenreihe, Cn Han-2

Acethlen selbst, C_2H_2 , ist ein Gas und kann im Theer höchstens aufgelöst in sehr geringer Menge enthalten sein. Schorlemmer?) hat in dem leichten Del von Cannelkohle nach der Behandlung mit Schwefelsäure Polymere der Acethlenreihe gefunden, von der allgemeinen Formel $(C_nH_{2n-2})_2$, nämlich die folgenden Körper:

C₁₂ H₂₀, Siebepunft 210° C₁₄ H₂₄, n 240° C₁₆ H₂₈, n 280°

Sie sind farblose, ölige Flüssigkeiten, leichter als Wasser, mit einem schwachen, an Mohrrüben oder Pastinak erinnernden Geruch. Mit Brom verbinden sie sich direct unter heftiger Reaction; in concentrirter Salpetersäure lösen sie sich auf

¹⁾ Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1880, S. 1818, 2028. 2) Ann. Chem. Pharm. 187, 166. 3) Compt. reud. 91, 823. 4) Journ. chem. Soc. 49, 90. 5) Ann. Chem. Pharm. 234, 89. 6) Berichte 1887, S. 595. 7) Chem. News 13, 253.

Ĺ

und geben nach der Verdünnung mit Wasser ölige Nitrokörper. Da die ursprüngslichen Dele unter 120° siedeten, so ist anzunehmen, daß sie nicht diese Körper, sondern diesenigen der Acetylenreihe, C_nH_{2n-2} , selbst enthalten. Im Steinschlentheer dürften sie eine noch geringere Rolle als im Cannelkohlenöl spielen. Dem Acetylen selbst wird jedoch eine sehr wichtige Function in der Entstehung der aromatischen Kohlenwasserstoffe zugeschrieben (s. d.).

Allylen, C3 H4.

Normales Allylen, $CH_3 - C = CH$, 1861 entdeckt von Sawitsch und **Markownikoff**. Farbloses Gas, riecht wie Acetylen, löslich in Wasser und noch **mehr in Alkohol**.

Isoallylen, CH2 = C = CH2, 1872 von Marland entbedt.

Die Allylene sind im Steinkohlentheer bisher noch nicht wirklich aufgefunden worden; aber es ist sehr wahrscheinlich, daß sie darin vorkommen und darin eine wichtige Rolle, ähnlich wie Acetylen, spielen.

Crotonylen, C4H6,

1863 von Caventou entdeckt 1); seitdem auch synthetisch dargestellt und im Steinstohlentheer aufgefunden 2); ebenso im Pintsch Theer 3). Vielleicht ist das letztere mit dem im Steinkohlentheer vorkommenden nur isomer, nicht ein wahres Acetylen. Dieses ist eine farblose Flüssigkeit, welche bei 18° siedet. Sie ist vermuthlich Aethylacetylen, C_2H_5 . C = CH, oder Dimethylenäthan, $CH_2 = CH - C = CH_2$.

Balylen, C5 H8 (?).

Roscoe⁴) fand im Vorlauf von Steinkohlentheer eine durch freiwillige Polymeristrung der bei 30° siedenden Fraction gebildete Verbindung, welche die Zusammensetzung C_{10} H_{14} hatte und bei 32,9° schmolz. Er glaubt, daß diese sich vielleicht aus Valylen, C_5 H_8 , gebildet habe; aber die directe Nachweisung dieses Körpers gelang nicht.

Beronien, Ce H10.

Syn. Diallyl. Farblose, durchdringend lauchartig riechende Flussigkeit, siedet bei 76 bis 80°; specif. Gew. bei $13^{\circ} = 0,71$.

Rohlenwasserstoffe der Reihe, CnH2n-4.

Ein solcher, das Nonon, C_9H_{14} , also das nächst niedere Homolog des Terpentinöls, ist von Tawildarow⁵) im Theer aufgefunden worden, und zwar in der nach dem Cumol übergehenden Portion zwischen 175 bis 190°. Beim Fractioniren ging das meiste bei 174° über. Eine Reindarstellung dieses Körpers

¹⁾ Bull. Soc. Chim. [2] 19, 245. 2) Helbling, Ann. Chem. Pharm. 172, 281. 5) Armstrong u. Willer, Journ. Chem. Soc. 49, 80. 4) Journ. Chem. Soc. 47, 669. 5) Zeitschr. f. Chemie [2] 1868, 4, 278.

Qunge, Steinfoblentbeer u. Ammoniaf.

scheint nicht gelungen zu sein, und wird man daher seine Existenz wohl noch nicht als ganz sicher annehmen können.

Rohlenwasserstoffe der Benzolreihe, CnH2n-6.

Wir haben schon in der Einleitung (S. 17) gesehen, daß die Körper dieser Reihe, welche die große Classe der sogenannten aromatischen Berbindungen ersöffnen, ganz specifisch charatteristisch für den Steinkohlentheer sind. Dieselben kommen zwar auch, aber nur ganz untergeordnet, im Theer von Holz, Branntohlen, Schiefern 2c. vor 1). Außerdem eutstehen sie aber durch eine große Menge von Reactionen, vor Allem durch die Wirkung der Hite, theils aus ihren eigenen höheren Homologen oder anderen Derivaten, theils durch Zersezung oder auch durch moleculare Condensation von Körpern der setten Classe. Durch die Einwirkung höherer Hitzgrade, also z. B. beim Leiten der Dämpfe resp. Gase durch glühende Röhren, bekommt man Benzol nicht allein aus Toluol, Xylol, Styrol x., sondern auch aus Alkohol, Essigsäure, Aethylen, Methan, wobei häusig neben der Bildung des Benzols einerseits diesenige von Naphtalin andererseits einhergeht, z. B.:

$$4 C_7 H_8 = 3 C_6 H_6 + C_{10} H_8 + 6 H.$$

Selbstverständlich entstehen in ganz ähnlicher Weise noch höher condensirte Molecule, wie Anthracen, Phenanthren, Chrysen 2c., unter gleichzeitigem Austrit Durch Leiten der gemischten Dämpfe von Benzol und Tolus von Wasserstoff. durch glühende Röhren erhielt Carnellen?) Naphtalin, Diphenyl, Paratolylphenyl, Orthoparaditolyl, zwei Methylendiphenylene, Phenanthren, Anthracen, Paradiphenylbenzol, einen Kohlenwasserstoff, C32 H28, einen flussigen Rohlenwasserstoff mit Schmelzpunkt 13° und Sp. 293 bis 316°, zwei andere flüssige Kohlenwasserstoffe oder Mischungen solcher, bei 359 bis 3830 und bei 404 bis 427° siedend, und festes schwarzes Bitumen. Nach Obigem versteht man es, warum (S. 17) die trocene Destillation bei niedrigerer Temperatur mehr fette Körper und weniger permanente Gase, diejenige bei höherer Temperatur mehr aromatische Körper und mehr permanente Gase ergiebt, und warum man burch Leiten von mehreren Rohlenwasserstoffen der Fettreihe (aus Holz= und Braun= tohlentheer, Petroleum 2c.) Benzol und deffen Derivate in großen Mengen barstellen kann (S. 77; vgl. jedoch unter Ann. 1).

Eine der wichtigsten Rollen bei der Bildung dieser Körper scheint das Acetylen zu spielen. Nach Berthelot³) erhält man beim Erhitzen von Acetylen in einer gebogenen Röhre über Duecksilber bis zum Erweichungspunkte des Glases (also bis zur Dunkelrothgluth), neben einer Auzahl in geringer Menge

¹⁾ Markownikoff (Ann. Chem. Pharm. 234, 89) hat in kaukasischem Petroleum große Mengen von Benzol, Toluol, Aylol, Pseudocumol, Mesitylen, Durol, Isodurol, Diäthyltoluol und andere Kohlenwasserstosse der Formeln $C_{11}H_{14}$, $C_{11}H_{12}$, $C_{12}H_{14}$, $C_{13}H_{14}$ gefunden. Nachdem diese Beobachtung in neuester Zeit von Krämer und Böttcher (Verichte 1887, S. 601) durchauß bestätigt worden ist, wird es zweiselhaft, wie viel von den nach dem Durchleiten von Petroleumrückständen durch glühende Röhren ausgesundenen aromatischen Verbindungen neu gebildet, und wie viele schon präsormirt waren. 2) Journ. Chem. Soc. Nov. 1880, p. 701. 8) Compt. rend. 62, 905, 947.

entstehender Nebenproducte, eine bedeutende Menge von Benzol, daneben Styrol, Naphtalin, Reten zc. Bei Hellrothgluth trat eine andere Art der Zersetzung ein; dann zersiel das Acetylen fast vollständig in seine Elemente. Berthelot sieht daher das Benzol geradezu als Triacetylen, das Styrol als Tetracetylen, das Reten als Enneacetylen an:

Die fetten Körper geben bei der Einwirkung der Hitze ebenfalls Acetylen, und der secundären Condensation dieses Körpers mit sich selbst und mit anderen Körpern schreibt Berthelot die dabei stets auftretende Bildung von aromatischen Körpern zu.

Zu ähnlichen Resultaten kommt D. Jacobsen 1), welcher außer dem Acetylen an der Synthese noch sein nächstes Homolog, das Allylen, C3 H4, theilnehmen käßt. Dies zeigen folgende Gleichungen:

$$3 C_2 H_2 = C_6 H_6$$
, Benzol,
 $2 C_2 H_2 + C_3 H_4 = C_7 H_8$, Toluol,
 $C_2 H_2 + 2 C_3 H_4 = C_8 H_{10}$, Xylole (drei),
 $3 C_3 H_4 = C_9 H_{12}$, Wesitylen, Pseudocumol.

Man versteht nach dieser Hypothese sehr gut,

- 1) daß anßer dem Benzol nur solche Homologe besselben auftreten, deren Seitenketten aus Methylgruppen bestehen?),
- 2) daß die im Theeröl vorkommenden Methylbenzole die Stufe der Tris derivate nicht überschreiten,
- 3) daß auch von den drei möglichen Trimethylbenzolen nur Mesitylen und Pseudocumol vorhanden sind,
- 4) daß dagegen alle drei Xylole im Theeröl vorkommen. (Letzteres erhellt aus den im Original gegebenen Reactionsschematen.)

Das Allylen ist allerdings noch nicht unter den gasförmigen Producten der trodenen Destillation beobachtet worden; aber Jacobsen schreibt dies seiner leichteren Condensation und dem Umstande zu, daß es in kleinen Mengen neben dem Acetylen schwer zu erkennen ist.

Die Bildung der anderen im Theer vorkommenden Kohlenwasserstoffe ist auch nach Jacobsen's Theorie nur durch Wasserstoffaustritt zu erklären, wie Anschlitz hervorhebt 3):

$$5C_2H_2 = C_{10}H_3 + 2H$$

Acetylen Raphtalin

$$C_{10} H_8 + 2 C_2 H_2 = C_{14} H_{10} + 2 H$$

Raphtalin Acetylen Anthracen oder Phenanthren

¹⁾ Ber. d. deutsch. chem. Gej. 1877, S. 853. 2) Jacobsen hat diesen Theil seiner Theorie selbst modificiren müssen. In den Berichten 1886, S. 2515 erklärt er es für erwiesen, daß im Steinkohlentheer Benzolsubstitutionsproducte mit längeren Seitenketten enthalten sind; aber er konnte diese nicht in hinlänglich großen Mengen erhalten, um sie zu identificiren. 8) Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1878, S. 1215.

Anthracen und Phenanthren können auch aus einer Ditoluol - Conbensation entstehen:

 $2 C_7 H_8 = C_{14} H_{10} + 6 H.$

Nach Jacobsen's Theorie ist es erklärlich, daß man in der That in Steinkohlentheer von den Homologen des Benzols nur methylirte Abkömmlinge desselben gefunden hat, nämlich das Toluol, die drei möglichen Aylole, und von den Körpern der Formel C9 H12 zwei Trimethylbenzole, aber weber Cumol (Hopropylbenzol) noch Propylbenzol oder Aethylmethylbenzol. Allerdings wird in älteren Schriften das Cymol (Methyl=propyl=benzol) als Bestandtheil des Theeres aufgeführt, aber auf unzureichende Gründe hin, so daß jett allgemein bas Cymol als nicht im Theer vorhanden gilt. Seitbem aber R. E. Schulze im Steintohlentheer Tetramethylbenzole entdeckt hat, kann Jacobsen's Theorie nicht mehr unverändert angenommen werden, abgesehen von seiner eigenen Bermuthung (a. v. S. Anm. 2), wonach auch Derivate mit längeren Seitenketten im Theer R. E. Schulze selbst 1) hat eine andere Theorie über die Bildung vorkommen. der Kohlenwasserstoffe im Theer aufgestellt. Er halt die Phenole fur die primaren Producte, und glaubt, daß die Kohlenwasserstoffe aus diesen durch Abspaltung ber Elemente des Wassers gebildet würden (vergl. S. 76). Es liegt nahe anzunehmen, daß keiner dieser Theorien ausschließliche Geltung einzuräumen ift.

Benzol, C6 H6.

Syn. Benzin (dieses Wort wird jest gewöhnlich für die leichten Betroleum-Kohlenwasserstoffe ober auch für variable Mischungen von Benzol, Toluol u. f. w. gebraucht), Phenylwasserstoff. Es wurde entdeckt 1825 von Farabay in der aus comprimirtem Oclgase sich abscheibenden Flussigkeit. Mitscherlich stellte es 1833 durch trockene Destillation von benzoesaurem Kalk dar und gab ihm die jett angenommene empirische Formel, sowie auch seinen Namen; auch entbectte er das Nitrobenzol. Im Steinkohlentheer will es zuerst Leigh entdedt haben; seine darauf bezügliche Mittheilung sei der britischen Naturforscherversammlung 1842 vorgelegt, aber durch ein Versehen in deren Berichten nicht erwähnt worben ?). Iedenfalls blieb diese Beobachtung unbekannt und ganz unfruchtbar; der eigentliche Ruhm, das Benzol im Steinkohlentheeröl entdeckt und bestimmt burch seine Verwandlung in Nitrobenzol und Anilin erkannt zu haben, gebührt jedenfalls A. W. Hofmann (18453), und die Methode, nach welcher es in beliebigen Mengen aus dem Steinkohlentheer gewonnen werden konnte, wurde in seinem Laboratorium von Charles Mansfield 4) ausgearbeitet. Derfelbe führte auch die fabrikmäßige Darstellung des Benzols im Großen aus; er beschrieb schon ganz genau das Princip der Dephlegmation, durch welches man die einzelnen Kohlenwasserstoffe von einander trennen kann, und wies mit aller Bestimmtheit barauf hin, daß hierfür die in der Spiritusrectifikation gebräuchlichen Apparate,

¹⁾ Ann. Chem. Pharm. 227, 143. 2) Monit. scient. 1865, p. 446. 3) Ann. Chem. Pharm. 54, 204. 4) E. P. 11960, vom 11. Nov. 1847.

fogar mit größerem Bortheil als beim Spiritus selbst, angewendet werden könnsten 1), eine Hinweisung, welche überall irriger Weise als von E. Kopp aussgegangen bezeichnet wird, während dieser davon erst 1860°) spricht. Manssfield siel seiner Entdeckung zum Opfer; als er am 17. Februar 1854 mit der Destillation von Benzol in ziemlich großem Maßstabe zur Ausstellung in Paris beschäftigt war, stieg die in der Retorte siedende Flüssigseit über und entzündete sich, wobei er so schwere Brandwunden davon trug, daß er diesen wenige Tage darauf erlag.

Mansfield benutte auch schon die (übrigens schon von Faraday beobachtete) Eigenschaft des Benzols, bei 0° zu krystallisiren, zu seiner Darstellung im Zustande völliger Reinheit. Man prest das slüssig Gebliebene ab und wiedersholt, wenn nöthig, diese Operation. Hofmann³) hat indessen gezeigt, daß hiersbei die Arystalle leicht Mutterlauge einschließen und das Product dadurch doch toluolhaltig bleibt. Man soll daher die Bildung größerer Arystalle verhüten und durch Lustdruck die Mutterlauge vollständig davon trennen, wozu er einen sür Laboratoriumszwecke bestimmten kleinen Apparat beschreibt.

Das Benzol entsteht einerseits durch Synthese (Condensation) aus dem Acetylen und anderen setten Körpern von einsacher Molecularconstitution, anderersseits durch Zerfallen von complicirter zusammengesetzten Verbindungen, sowohl der setten als der aromatischen Classe, in beiden Fällen durch die Einwirkung von starter Hitze. In verschlossenen Röhren auf 400° erhitzt, bleibt es unversändert. Es stellt also einen der beständigsten organischen Körper vor, zerfällt übrigens beim Durchleiten durch glühende Röhren ebenfalls unter Vildung von höher condensirten Kohlenwasserstoffen, namentlich Diphenyl [Verthelot, Schulze4), Schmidt5), Behr und von Dorp6)]. Mit Aethylen zusammen durch glühende Röhren geleitet giebt es Styrol, Naphtalin, Diphenyl, Acenaphten, Anthracen 2c. (Berthelot); alle diese Körper werden sich daher nothwendig im rohen Leuchtgas und in dessen Theer sinden müssen.

Das Benzol ist eine farblose, leicht bewegliche Flussteit von eigenthumslichem, nicht unangenehmem Geruch. Sein Siebepunkt wird angegeben = 80 bis 81° (Mansfield), 80,4° bei 760 mm Druck (Kopp), 80,1° (Warren), 80,36° bei 760 mm Druck (Regnault). Nach Abriecnz? siebet das Benzol aus Theer bei 80,53 bis 80,62°; bas aus Benzocsäure bei 80,60 bis 80,67°. Die Temperatur einer siedenden Mischung von Benzol und Wasser ist nach Naumann? 68,5°, diesenige der Dämpse 69,1°. Bei 0° erstarrt es zu einer Krystallmasse, welche bei 4,45° (Regnault) oder 7° (Mitscherlich) schmilzt. Die Krystalle sind nach Groth?) orthorhombische Prismen, deren Aren a:b:c im Berhältniß 0,891:1:0,799 stehen. Sein specisisches Gewicht beträgt nach Kopp bei 0° 0,8991, nach Mendelezeff bei 15° 0,8841; nach Warren bei

¹⁾ Bortrag in der Royal Institution vom 27. April 1849, übersett im Moniteur scientifique 1865, p. 440. 2) Monit. scient. 1860, p. 829. 3) Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1871, S. 162. 4) Ann. Chem. 174, 201. 5) Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1874, S. 1365. 6) Ebendas. 1873, S. 723. 7) Ebendas. 1873, S. 441. 8) Ebendas. 1877, S. 142. 9) Poggend. Ann. 141, 31.

102 Eigenschaften des Steinkohlentheers und seiner Bestandtheile.

0° 0,8957, bei 15° 0,8820. Der Ausdehnungscoefficient beträgt nach Kepp bei t^0 (zwischen 11,4 und 81,4°):

 $V_t = 1 + 0.001171626 t + 0.00000127755 t^2 + 0.00000000080648 t^3$

Abrieenz 1) giebt folgende Tabelle des specifischen Gewichts von Benzel (aus Benzoefäure) bei verschiedenen Temperaturen:

Temp.	Specif. Gew.	Volum	Temp.	Specif. Gew.	B olum
00	0,90023	1	450	0,85291	1,05550
5	0,89502	1,00582	50	0,84748	1,06228
10	0,88982	1,01169	55 ·	0,84198	1,06924
15	0,88462	1,01764	60	0,83642	1,07637
20	0,87940	1,02367	65	0,83078	1,08370
25	0,87417	1,02979	70	0,82505	1,09123
30	0,86891	1,03603	75	0,81923	1,09898
35	0,86362	1,04238	80	0,81331	1,10696
40	0,85829	1,04887			-

Das specifische Gewicht des Benzols aus Theeröl fand er bei 0° 0,90122 und 0,90129.

Die specifische Wärme des Benzols ist nach Kopp zwischen 19 und 46° = 0,450. Sein Brechungsinder ist nach Gladstone²) bei 9° für die Linie A 1,4593, für D 1,5050, für H 1,5307; nach Adricenz³) bei 15,2° für D = 1,4957.

In chemischer Beziehung ist das Benzol nicht nur von außerordentlich großer Bedeutung sür die Industrie, sondern noch mehr für die theoretische Chemie. Das ungeheure Heer der "aromatischen Berbindungen", mit dem sich jest die Mehrzahl der theoretischen Chemister beschäftigt, leitet sich sämmtlich vom Benzol her. Es würde wohl als eine nahezu unmögliche Aufgabe erscheinen, sich in diesem unabsehdaren Gediete zurechtzusinden, wenn nicht Kekulé's berühmte Constitutionstheorie des Benzols Licht und Ordnung hineintrüge. Man kann mit Bestimmtheit sagen, daß ohne eine solche Theorie nicht entsernt so viele und so wichtige aromatische Berbindungen entdeckt worden wären, als dies der Fall ist. Kekulé's Hypothese ist unstreitig eine der bahnbrechendsten und fruchtbarsten, welche je in der Chemic aufgestellt worden sind.

Fast alle Chemiker sind (mit Kekulé) darüber einig, daß die sechs Kohlensstoffatome des Benzols in geschlossener Verkettung mit einander stehen, und daß von den vier Valenzen (Verbindungseinheiten) jedes Atoms drei an andere Kohlenstoffatome desselben Kernes gebunden sind, während die vierte Valenz durch Wasserstoffatome gesättigt ist. Aber über die Art der Bindung jener drei Valenzen gehen die Ansichten aus einander, und es scheint hier nicht am Orte, auf diese noch nicht abgeschlossenen Theorien einzugehen.

¹⁾ Loc. cit. 2) Chem. Soc. Journ. 1881, 23, 152. 3) Loc. cit.

In der Regel bezeichnet man schon der Einfachheit wegen das Benzol durch ein einfaches Sechseck, und seine Derivate durch Anfügung der betreffenden Gruppen an dessen Ecken, während die seeren Ecken mit Wasserstoff besetzt zu denken sind.

Das Benzol ist in Wasser sehr wenig löslich, immerhin aber so weit, daß es ihm seinen Geruch mittheilt. In Alkohol, Aether, Holzgeist, Aceten 2c. ist es leicht löslich. Seinerseits löst es Jod, Schwefel 1), Phosphor (in der Wärme) und mit großer Leichtigkeit Fette, atherische Dele, Harze 2c. Es ist leicht ent= zündlich, und giebt namentlich auch leicht brennbare Dampfe, weshalb bei seiner Aufbewahrung in größeren Mengen Borsicht zu beobachten ist. Es brennt dabei mit stark rußender Flamme. Wenn man Leuchtgas durch Bengol leitet, so wird beffen Leuchtfraft ungemein erhöht. Berthelot schreibt sogar die Leuchtfraft bes Leuchtgases gang wesentlich dem Bengol zu, welches es enthält, während man frither bafür speciell nur die Körper der Aethylenreihe in Anspruch genommen Bestätigt wird dies durch Untersuchungen von Annblauch und wird jett wohl ziemlich allgemein als richtig angenommen. Selbst atmosphärische Luft, durch Bengol geleitet, giebt ein mit heller Farbe brennendes Gemisch, worauf gerade Mansfield (es war ja vor Entdedung der Anilinfarben) seine Haupthoffnungen auf eine industrielle Berwerthung bes Bengole grundete. Gine quantitative Untersuchung der Leuchtfraft des Benzols, wenn es in Dampfform mit nicht leuchtenden brennbaren Gasen gemischt ift, rührt von Frankland und Thorne her.

Beim Einathmen bringt Benzol zuerst eine Beschleunigung des Pulsschlages, hierauf Betäubung, und in größeren Tosen (z. B. für eine Kate 50 g) den Tod hervor. Bei Menschen verursacht die Einathnung von 10 g Benzol Kopsweh, Schwindel, Brech= und Hustenreiz und Schläfrigkeit. 40 bis 50 g verursachen Anästhese, ähnlich wie Chlorosorm, mit starker Schweißabsonderung, zuweilen mit allen Symptomen der Trunkenkeit. Die Arbeiter klagen oft über "Ameisenskriechen" und Trockenheit der Haut, in Folge davon, daß die Talgsubstanzen der Haut ausgelöst werden. Trotzen sind die in Kantschuksabriken beschäftigten Arbeiter, welche beständig Benzoldämpsen ausgesetzt sind, von normaler (Vesundheit-

Die Beränderungen des Benzols beim Leiten durch glilhende Röhren sind schon oben (S. 101) angeführt worden.

Concentrirte Schwefelsäure greift bei gewöhnlicher Temperatur das Benzol nur sehr wenig an, weshalb man es durch Behandlung damit von seinen Bersunreinigungen großentheils befreien kann (siehe Cap. 10). Selbst dann enthält gewöhnliches Benzol etwas Thiophen, welches durch gründlicheres Schütteln mit concentrirter Schwefelsäure entsernt werden kann, wenn man dies fortsetzt, die die Indopheninreaction, d. h. die dem Isatin ertheilte blane Farbe, verschwindet (B. Meyer). Bei längerer Einwirkung, besonders in der Hitze entsteht Benzolsmonosulsosäure, C_6H_5 . SO₃H, und bei sehr hoher Temperatur, oder noch leichter

¹⁾ Die bei höherer Temperatur sehr bedeutende Löslichkeit des Schwesels in Benszol und außerdem (auch schweren) Steinkohlentheerölen ist aussührlich untersucht wors den von E. Pelouze jun. (Compt. rend. 68, 1179; 69, 56; Tingl. Journ. 193, 152, 513; Wagner's Jahresber. 1869, S. 67).

bei Einwirkung von rauchender Schwefelsäure, Benzoldisulfosäure, C₆ H₄ (8O₃ H)₄. Concentrirte Salpetersäure führt das Benzol in Nitrokörper (Monos ober Dinitrobenzol) über, worauf seine Erkennung und Bestimmung und großentheils seine technische Verwendung beruht. Oxydirende Reagentien, wie Kaliumpermanganet, Mangansuperoxyd, Chronisäure 2c., greisen es nur schwierig und unter Bildung complicirter Producte an. Chlor und Brom geben damit Additionss und Substitutionsproducte.

$$\mathfrak{T}$$
 of u of, $C_7H_8=C_6H_5.CH_3$.

Syn. Methylbenzol. Es wurde entbeckt 1838 von Pelletier und Walter in den Condensationsproducten von der Harzgasbeleuchtung und "Retinaphte" genannt. Später erhielt es Deville durch die trockene Destillation des Tolubalsams, woher sein Name stammt, den ihm Berzelius gegeben hat. Im Steinkohlentheer wurde es von Mansfield) gefunden, und seitdem in vielen Mineralölen z. Seine Bildung, zugleich mit den analogen Verbindungen, ist oben (S. 98) besprochen worden. Es wird in großen Mengen und, wenn man will, im Zustande ziemlich großer Reinheit in industriellem Maßstade aus dem Steinkohlentheer erhalten, und sindet eine sehr umfangreiche Anwendung, theils zur Darsstellung von in Farbstoffe eingehenden Derivaten, theils als Auslösungsmittel. Im Zustande absoluter chemischer Reinheit ist es jedoch nur sehr schwer und umständlich herzustellen, weil ihm die Krystallisationsfähigkeit des Benzols abgeht.

Es kann der Theorie nach nur ein Toluol geben, und daß wirklich alle Toluole, aus ganz verschiedenen Quellen herstammend, identisch sind, ist von

Berthelot2) und Rosenstiehl3) erwiesen worden.

Toluol ist eine farblose, bewegliche, start lichtbrechende Flüssigkeit. Ihr Siedepunkt ist nach Wilson bei 110°, nach Wilbrand und Beilstein T11°, nach Warren 110,3°. Es wird bei — 20° noch nicht fest. Sein specisisches Gewicht ist nach Warren bei 0° 0,8824, bei 15° 0,8720; nach Louguinine bei 0° 0,8841, bei 15° 0,8702; Letterer giebt folgende Formel für sein Volum bei der Temperatur t, wenn dassenige bei 0° = 1 ist:

$$V_t = 1 + 0,001028 t + 0,000001779 t^2$$
.

Deville giebt seinen Brechungsinder = 1,4899 an.

Der Geruch des Toluols ist ein wenig verschieden von dem des Benzols. Es ist in Wasser so gut wie unlöslich, theilt ihm aber seinen Geruch mit; mit Alkohol, Aether, Schwefelkohlenstoff 2c. ist es mischbar. Es löst Schwefel, Phosphor, Iod, Fette 2c. Entzündet brennt es mit heller, sehr stark rußender Flamme. Durch glühende Köhren geleitet giebt es Benzol, Naphtalin, Anthrasen, Phenanthren 2c.

Nach Berthelot besitzt das Toluol eine ähnliche Fähigkeit wie das Terspentinöl, den Sauerstoff activ zu machen; wenn man Toluol mit einer sehr vers

¹⁾ Chem. Soc. Quart. Journ. 1, 244. 2) Bull. Soc. chim. 1869, 11, 381. 8) Ibid. 11, 385.

Xylole.

ten lauwarmen Lösung von Indigo in Gegenwart von Luft schlittelt, so tritt konng ein.

Esacentrirte Schwefelsäure löst das Toluol in der Wärme bei längerem Weln; rauchende Schwefelsäure thut es viel schneller. Es dilden sich dabei Komere Sulfosäuren. Salpetersäure von weniger als 1,42 specisischem icht wirkt in der Kälte nicht auf Toluol; aber rauchende Salpetersäure wirkt darauf ein, noch heftiger als auf Benzol, unter Bildung von Nitroseten dis zum Trinitrotoluol. Oxydationsmittel (verdünnte Salpetersäure, miäure, Kaliumpermanganat) verwandeln es in Benzoesäure, aber nur erig und mit großem Berluste, so daß diese directe Oxydation dis jetzt kaum echnischer Proces ausgeführt wird.

$$\mathfrak{X}$$
 plote, $C_8H_{10} = C_6H_4(CH_3)_2$.

Syn. Dimethylbenzole. Das Aylol (b. h. ein Gemenge der Isomere) wurde von Cahours im rohen Holzgeist entdeckt. Im Steinkohlentheer wiesen kitthausen und Church nach. In letter Zeit ist es von Friedel und sitthausen erhalten worden durch Behandlung von Benzol oder Toluol schormethyl in Gegenwart von Aluminiumchlorid.

Das Kylol des Steinkohlentheers, selbst wenn es von seinen Homologen ganz war, zeigte noch immer große Verschiedenheit der Eigenschaften in den den verschiedener Beobachter. In dem höchst gereinigten Zustande zeigt es Siedepunkt von 138 bis 140°, und bei 0° ein specifisches Gewicht von 0,877. Solum zwischen 0° und 100° wird nach Lougninine durch die Formel:

$$V_t = 1 + 0.0009506 t + 0.000001632 t^2$$

ittelt. Wenn man Wasserdampf in Aylol einströmen läßt, so wird es davon fortgerissen. Der gemischte Dampf hat eine Temperatur von 91,5° und filt auf 100 Thle. Aylol 44 Thle. Wasser, unabhängig von der Form des siese und der Schnelligkeit der Destillation 1).

Turch Fittig's Untersuchungen?) wurde es zuerst (1869) nachgewiesen, bas Steinkohlentheerrysol kein einheitlicher Körper ist. Nach Fittig enthielte 90 Proc. Metarysol und 10 Proc. Pararysol. D. Jacobsen3) hat jedoch Erthorysol nachgewiesen, und schätzte damals das Verhältniß auf 70 bis Retarysol, 20 bis 25 Pararysol und 10 bis 15 Orthorysol; jedenfalls wird in verschiedenen Theeren nicht ganz gleich bleiben.

Rohxylol, d. h. solches, welches nicht mit Schwefelsäure behandelt worden i, die viel Orthoxylol auflöst, muß viel mehr Orthoxylol enthalten, als von acobsen in dem gereinigten Artikel aufgefunden wurde, den er untersucht hatte. iese, in der ersten Auflage dieses Werkes (S. 44) aufgestellte Vermuthung ist acobsen selbst⁴) bestätigt worden, indem er später bis 25 Proc. Orthoxylol rober Steinkohlentheernaphta auffand.

¹⁾ Raumann, Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1877, S. 1426. 2) Annal. Chem. parm. 153, 265. 3) Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1877, S. 1009. 4) Berichte 51, Z. 2628.

Folgendes sind die Eigenschaften der einzelnen Aplole:

Orthoxylol, $C_6H_4\frac{-CH_3(1)}{-CH_3(2)}$, farblose Flüssigkeit, beren angenehmer aromatischer Geruch verschieden von dem seiner beiden Isomeren ist. Siede punkt 141 bis 142°, wird bei -22° noch nicht fest. Löst sich in concentriter Schwefelsäure und bildet dabei nur eine Sulfosäure. Verdünnte Salpetersäure giebt damit Orthotolnylsäure vom Schmelzpunkt 102°; Kaliumpermanganat gickt Phtalsäure; Chromsäure verbrennt sie ganz. Das Sulfochlorid schmilzt bei 52°, das Sulfamid bei 144°.

Metaxylol (Syn. Isoxylol), $C_6H_4\frac{-CH_3(1)}{-CH_3(3)}$. Siedepunkt 139°. Ebenfalls löslich in concentrirter Schwefelsäure, wobei zwei Sulfosäuren entstehen. Verdünnte Salpetersäure giebt bei 106° schwelzende Metatoluylsäure; Kalinmpermanganat und Chromsäure bilden Isophtalsäure. Sie giebt zwei Sulfochloribe, das eine vom Schwelzpunkt 34° , das andere flüssig, und zwei Sulfamide, Schwelzpunkt 137° und 96° . Spec. Gew. bei $19^{\circ} = 0,8668$.

Paraxylol, $C_6H_4\frac{-CH_3(1)}{-CH_3(4)}$, schmilzt bei 15° und siedet bei 137,5 bis Hat (wie das vorige) einen eigenthümlichen, von dem des Benzols verschiedenen Geruch. Glinzer und Fittig geben das specifische Gewicht eines noch nicht völlig reinen Pararysols = 0,8625 bei 18,50 an. concentrirter Schwefelfäure selbst in der Wärme sehr wenig angegriffen, wohl aber von schwach rauchendem Vitriolöl, welches es unter Bildung einer Sulfofäure löst, die man durch Zusatz von etwas Wasser niederschlagen und durch Umfrystallisiren reinigen kann; durch trockene Destillation berselben kann man reines Paraxylol regeneriren. Zugleich giebt dies den Weg an, auf welchem man Verdinnte Salpeterfäure giebt bei 1780 schmelzende Paraes isoliren kann. tolnylsäure; Raliumpermanganat und Chromsäure bilden Terephtalfäure. Sulfochlorid schmilzt bei 26°, das Sulfamid bei 148°. Die drei Isomeren wer= den nach Jacobsen in folgender Weise von einander getrennt. Man verwandelt sie durch Behandlung mit Schwefelsäure in Sulfosäuren; die überschüssige Schwefelfaure wird möglichst durch fohlenfauren Kalf entfernt, die Flussigkeit mit einem geringen Ueberschuß von Natriumcarbonat versetzt und das Filtrat soweit eingedampft, daß beim Erfalten eine erhebliche Ausscheidung von Salz statt-Dieses ist orthorysolsulfosaures Natron, welches durch Umfrystallisiren gereinigt werden fann, während die Mutterlaugen metaxylolfulfosaures Natron enthalten. Aus diesen Salzen gewinnt man die entsprechenden Rohlenwasserstoffe burch trockene Destillation ober burch Erhitzen mit Salzfäure auf 1950. Uebrigens enthält das Theerrylol auch noch einen bisher noch nicht untersuchten paraffinartigen Körper, welcher selbst nach Behandlung mit rauchender Schwefelsäure unangegriffen bleibt (vgl. Levinstein's Verfahren im 11. Capitel).

Friedel und Crafts beschrieben eine, für technische Zwecke kaum in Bestracht kommende Trennungsmethode des Aethylbenzols von den Aylolen mittelst der Bromderivate (Compt. rend. 101, 1218).

Trimethylbenzole, $C_9 H_{12} = C_6 H_3 (CH_3)_3$.

Daß Körper ber empirischen Formel C_9H_{12} im Steinkohlentheer vorkommen, ist schon 1848 von Mansfielb (loc. cit.) gefunden worden; jedenfalls hatte er aber nur eine unreine Substanz vor sich. Er sowie die späteren Chemiker noch eine Reihe von Jahren lang glaubten es dabei mit einem einheitlichen Körper zu thun zu haben, der mit dem von Pelletier und Walter 1837 aus Harzöl erhaltenen Retinyl, oder dem von Gerhardt und Cahours aus Cuminsäure erhaltenen Cumol (Propylbenzol) identisch sei. Schr häusig verwechselte nan auch Kylole mit Cumol. (Benauer zeigte dies Beilstein), welcher die von den Homologen getrennte Substanz als Pseudocumol beschrieb. Schon Warren?) hatte sie im ähnlichen Zustande dei 169,8° siedend erhalten. Aber rest Fittig und seine Schüler? dewiesen, daß das Beilstein'sche Pseudocumol ein Gemenge zweier Isomeren, beides Trimethylbenzole, sei, nämlich des jetzt speciell sogenannten Pseudocumols (1, 2, 4) und des Mesitylens (1, 3, 5). Dasneben hat übrigens D. Jacobsen's noch ein bei 170 bis 171° siedendes Parassin von der Formel $C_{10}H_{22}$ nachgewiesen.

Die Reindarstellung beider Kohlenwasserstoffe ist namentlich von D. Jacobs sen 5) beschrieben worden, ist aber ein so umständlicher Proces, daß an eine techenische Berwerthung desselben sicher nicht zu denken ist.

Engler 6) hat sowohl Pseudocumol als Mesitylen in verschiedenen Petroleumsorten aufgefunden; ebenso Markownikoff (vergl. S. 98).

verschieden von dem der niedrigeren Homologe. Es ist unlöslich in Wasser, löslich in Aether und Alkohol, aber sehr wenig löslich in Eisessig (wie auch Mesitylen). Mit rauchender Schwefelsäure behandelt löst es sich (wie Mesitylen) unter Bildung einer Sulfosäure.

von Aceton mit Schwefelsäure, von Fittig im Steinkohlentheer. Siedet bei 163° (Fittig); (Veruch etwas knoblauchartig. Bildet nach K. E. Schulze (Berichte 1887, S. 410) den Hauptbestandtheil der im Theer vorkommenden Trimethylbenzole.

$$-CH_3(1)$$

Hamellithol, $C_6H_3-CH_3(2)$, entdeckt von D. Jacobsen⁹) und von $-CH_3(3)$

beniselben später im Steinkohleutheer gefunden 10). Siedepunkt 175 bie 175,5°; erstarrt noch nicht bei — 20°.

¹⁾ Ann. Chem. Pharm. 133, 32. 2) Chem. News 12, 292. 3) Ann. Chem. Pharm. 139, 184; 145, 137; 150, 257, 283, 292. 4) Ann. d. Chem. 184, 179. 5) Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1876, S. 256. 6) Ebendaselbst 1885, S. 2234. 7) Jacobssen, ebendaselbst 1886, S. 2513. 8) Poggend. Ann. 44, 474. 9) Berl. Ber. 1882, S. 1857. 10) Ebendaselbst 1886, S. 2517.

拉

Tetramethylbenzole.

R. E. Schulze¹) fand das Durol 1, 2, 4, 5 in der zwischen 180° md 200° siedenden Fraction des Steinkohlentheers, nach Entsernung der basische und phenolartigen Körper. Es bildet weiße Schuppen mit schwacher Fluorescenz, und riecht ähnlich dem Pseudocumol. Schmelzpunkt 80 bis 81°, Siedepunkt 196°; es sublimirt viel schwieriger als Naphtalin. Außerdem sind in demselben Dele, welches im Steinkohlentheer in beinahe ebenso großer Renze wie Benzol vorkommt, noch andere Isomere vorhanden; das Isomer 1, 2, 3, 5 sogar in größerer Menge als das eben beschriebene²).

Ueber das Vorkommen von Additionsproducten der Benzolreihe im Theer s. oben S. 96.

Styrol,
$$C_8H_8 = C_6H_5 \cdot CH = CH_2$$
.

Syn. Cinnamen, Phenyläthylen. Gewöhnlich aus dem Storax oder Perubalsam gewonnen; von Berthelot³) synthetisch durch Condensation von Acetylen bei der Erweichungstemperatur des Glases oder besser durch Leiten eines Gemisches von Benzol und Aethylen durch rothglühende, oder noch besser durch weißglühende Röhren erhalten:

$$C_6 H_6 + C_2 H_4 = C_8 H_8 + H_2$$
.

Diese Reactionen erklären das Vorkommen des Styrols im Steinkohlentheer, worin es freilich keinesfalls in erheblicher Menge vorkommt.

Farbloses bewegliches Del, von starkem aromatischen Geruch, zugleich an ben des Benzols und den des Naphtalins erinnernd. Bei — 20° wird es noch nicht fest, siedet bei 145°, verstüchtigt sich aber schon rasch bei gewöhnlicher Temperatur, so daß es auf Papier keine bleibenden Fettslecken läßt. Specif. Gew. 0,876 bei 16°. Seine Löslichkeitsverhältnisse sind denen des Benzols völlig analog. Aestali ist ohne Wirkung darauf, rauchende Schwefelsäure verwandelt es in eine Sulfosäure, gewöhnliche Schwefelsäure nur in ein festes Polymer, welches bei der Destillation wieder in Styrol übergeht. Chlor und Brom addiren sich direct zu ihm. Rauchende Salpetersäure löst es unter Bildung eines Nitrotörpers auf. In der Rothgluth spaltet es sich in Benzol und Acetylen:

$$C_8 H_8 = C_6 H_6 + C_2 H_2$$

oder, wenn gemischt mit Wasserstoff, in Benzol und Aethylen:

$$C_8H_8 + H_2 = C_6H_6 + C_2H_4$$

also die umgekehrte Reaction wie die seiner Bildungsgleichung. Mit Aethylen erhitzt, giebt es Benzol und Naphtalin, mit Benzol erhitzt, Naphtalin und Anthrascen. Es spielt also vielleicht eine wichtige Rolle bei der Bildung dieser höheren

¹⁾ Berl. Ber. 1885, S. 3032. 2) K. E. Schulze, Berichte 1887, S. 410. 8) Compt. rend. 63, 481, 518, 792, 834; 68, 327.

Sohlenwasserstoffe und ist gerade darum nicht mehr in großer Menge im Theer orhanden.

Styrolenhybrür, C, H10.

?

Naphtalin, C10 H8.

Entbedt 1820 von Garben; zuerst genauer studirt von Laurent. Es entsteht durch die Einwirkung der Hitze auf organische Substanzen in unzähligen Fällen, aber erst bei ziemlich hohen Temperaturen, so daß Theere, welche bei sehr niederer Temperatur gewonnen werden, es gar nicht enthalten. Im Steinkohlenstheer der Gasanstalten kommt es stets vor, aber in sehr wechselnder Menge; seits dem man in thönernen Retorten bei viel höherer Temperatur als früher in den gußeisernen Retorten arbeitet, ist seine Menge sehr gewachsen. Die Angabe von Talvert, daß der Theer von Newcastler Kohle 58 Proc. Naphtalin enthalte, ist einfacher Unsinn. Für gewöhnlich dürfte ein Theer selten mehr als 5 bis höchstens 10 Proc. enthalten. Die Art seiner Bildung ist oben erklärt worden.

Es bildet im reinen Zustande weiße Arystallmassen, oder dünne, rhomboidale Blättchen; bei freiwilliger Verdunstung einer ätherischen Lösung erhält man monoklinische Prismen (Laurent). Es schmilzt bei 79°; sein Siedepunkt wird verschieden angegeben, nämlich von 212 bis 220°. Gewöhnlich nimmt man 217° oder 218° als die richtigste Zahl an. Specif. Gew. bei 15° = 1,1517, bei 18° 1,158, bei 79,2° (seinem Schmelzpunkte) 0,9778, bei 100° = 0,9628 (vergl. mit Wasser von 0°). Geschmolzenes Naphtalin absorbirt nach Vohl2) eine große Menge Luft, welche es beim Erkalten wieder ausgiebt; sie sei viel sauerstoffs reicher als die atmosphärische Luft.

Naphtalin verstüchtigt sich schon weit unter seinem Siedepunkte und läßt sich baher sowohl mit Wasserdämpsen als mit den Dämpsen leichter Theeröle destillizen; deshalb erscheint es stets in Gesellschaft der letteren in den rohen Theerölen. In einer ammoniakalischen Atmosphäre verslüchtigt es sich seichter als in Luft, Wasserstoff zc. (Tieftrunck, Berl. Ber. 1878, S. 1466). Selbst dei gewöhnslicher Temperatur verslüchtigt es sich langsam und verbreitet dabei einen durchedringenden Theergeruch, welcher lange an Kleidern zc. haftet und die Motten sowie anderes Ungezieser fernhalten soll. Nach Ballo (Dingl. Journ. 202, 377) sei dieser Geruch dem Naphtalin nicht eigenthümlich, sondern komme von einem Geshalte an Leukolinöl her, doch zeigt auch das reinste darstellbare Naphtalin ganz deutlich einen, wenn auch nicht so stechenden und unangenehmen Geruch. Sein Geschmad ist beißend. Es brennt mit sehr stark rußender Flamme; aber wenn sein Damps in geringer Menge dem Leuchtgas beigemengt ist, so erhöht er dessen Leuchtkraft ganz bedeutend.

Es ist unlöslich in kaltem 3), aber nicht ganz unlöslich in heißem Wasser, so daß letzteres beim Erkalten sich milchig trübt. Sehr löslich ist es in Alkohol, Aether, fetten und flüchtigen Delen und Essigsäure. Namentlich ist es auch sehr

¹⁾ Compt. rend. 49, 262. 2) Journ. f. pr. Chem. 102, 29. 8) Lupton (Chem. News 33, 90) bezweiselt dies, aber ohne positiven Gegenbeweis.

löslich in Phenolen, aber bedeutend weniger in den schwereren indisserenten Therölen. Im geschmolzenen Zustande löst es Phosphor, Schwesel, Indigo und einige Schweselmetalle, welche beim Erkalten herauskrystallisiren. Nach v. Bechi'd lösen 100 Thle. absoluter Alkohol bei 15° 5,29 Thle., beim Siedepunkt beliebige Mengen Naphtalin; 100 Thle. Toluol lösen bei 16,5° 31,94 Thle., bei 100° beliebig viel Naphtalin.

Die Alkalien wirken kaum auf Naphtalin; doch lösen alkalische Flussisten ein wenig davon. Concentrirte Schweselsäure giebt damit beim Erhitzen Sulssäuren, und zwar unter 70° meist die «Sulsosäure, bei 160° fast nur pesulssäure. Dieses Verhalten ist sehr wichtig, weil die entsprechenden Naphtole und aus den ihnen entsprechenden Sulsosäuren gemacht werden können. Chlor giebt damit sowohl Additions als Substitutionsproducte; Salpetersäure Nitronaphtalin.

Die Constitution des Raphtalins ist namentlich durch die Arbeiten von Erlenmener²) und Gräbe³) vollständig aufgeklärt worden, und man nimmt allgemein an, daß dasselbe aus zwei mit zwei Kohlenstoffatomen an einander hängenden Benzolkernen bestehe.

Zur Nachweisung von Naphtalin in einem Destillationsproduct behandelt Vohl dieses mit rauchender Salpetersäure, setzt viel Wasser zu, wäscht die uns lösliche Nitroverbindung aus und bringt sie in ein siedendes Gemisch von 1 Thl. Einfach=Schwefelkalium und 1 Thl. Aetkali; bei Spuren von Naphtalin entsteht eine prächtig violett=blaue Lösung.

Naphtalindihydrür, C10 H10.

Entdeckt von Berthelot4) als Product der Einwirkung von concentrirter Jodwasserstoffsäure auf Naphtalin; kommt nach ihm auch fertig gebildet im Steinskohlentheer vor.

Es ist eine wenig bewegliche Flüssigkeit von starkem, unangenehmem Geruche, welche bei 200 bis 210° siedet. Sie wird von Brom heftig angegriffen und löst sich in der Kälte in rauchender Salpetersäure auf.

Naphtalintetrahndrür, C10 H12,

kommt neben dem vorigen in geringer Menge vor und siedet gegen 190°. Seine anderen Eigenschaften ähneln benjenigen des vorigen Körpers.

Krämer und Böttcher³) halten diese von Berthelot im Theer gefundenen Körper, welche sie auch im Petroleum gefunden haben, und zu denen jedenfalls auch die von Markownikoff (S. 98) im Petroleum nachgewiesenen Körper der Formeln $C_{11}H_{14}$, $C_{11}H_{12}$, $C_{12}H_{14}$ 2c. gehören, nicht für Naphtalinhydrure,

fondern eher für Körper der Formeln:
$$C_6H_4-C_2H_2$$
, $C_6H_4-C_2H_4$ u. s. w. C_2H_4 C_2H_4

¹⁾ Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1879, S. 1978. 2) Ann. Chem. Pharm. 137, 346. 8) Zeitschr. f. Chem. (2) 4, 114. 4) Bull. Soc. Chim. 1868, 9, 287. 5) Berichte 1887, S. 603.

In Folge der Ringbildung addiren sie kein Brom, geben aber in Folge der Answesenheit von Acetylengruppen Sulsosäuren. Bei der lleberhitzung gehen sie nicht in Naphtalin 2c. über, was gegen ihre Natur als Hydrüre desselben spricht.

Methylnaphtaline, C11 H10.

Reingruber¹) fand solche in dem flüssig bleibenden, zwischen 220° und 270° übergehenden Theile des Steinkohlentheeröles; aber die beiden isomeren Wethylnaphtaline wurden erst von R. E. Schulze²) getrennt. Sie sind mit absolutem Alkohol, Aether, Benzol, Schweselkohleustoff, Eisessig in allen Verhältznissen mischbar. Oxydationsmittel wirken lebhaft darauf ein und zerstören sie vollständig unter Entwickelung von Kohlensäure.

a=Methylnaphtalin ist ein farbloses Del von aromatischem Geruch, stark lichtbrechend, aber im reinen Zustande nicht fluorescircnd. Es bleibt bei — 18° flüssig und siedet bei 240 bis 243°. Specif. Gew. 1,0287 bei 11,5°.

 β =Methylnaphtalin krystallisirt in dem Naphtalin etwas ähnlichen Schuppen von ziemlich stechendem Geruch und brennendem Geschmack; es schmilzt bei 32,5° und siedet bei 241 bis 242°.

Das gewöhnliche Kreosotöl des Handels, welches hauptsächlich zwischen 200° und 300° übergeht, enthält etwa 6 Proc. an diesen Methylnaphtalinen, und zwar eher mehr von dem β = als von dem α - Product.

Dimethylnaphtalin, C12H12.

Emmert und Reingruber3) fanden einen Körper von dieser Zusammenssetzung, vom Siedepunkt 262 bis 264°, im Steinkohlentheer. Es giebt augenscheinlich verschiedene Isomere von dieser Formel, aber bisher konnten sie noch nicht getreunt werden.

Acenaphten, C12 II10.

Findet sich in dem zwischen 270 und 300°, besonders zwischen 280 und 290° übergehenden Theile des Steinkohlentheers, aus welchem es beim Erkalten auskrystallisirt; es kann durch Umkrystallisiren aus leichtem Theeröl oder Alkohol, oder durch vorsichtiges Sublimiren gereinigt werden 4). Es schmilzt bei 95° und siedet bei 277,5°. Aus Alkohol krystallisirt, bildet es lange, farblose, glänzende Nadeln, aus schwerem Theeröl scheidet es sich in harten, brüchigen Krystallen ab. Sein Geruch ähnelt dem des Naphtalins. Es ist wenig löslich in kaltem, leicht in kochendem Alkohol. Brom greift es leicht an, concentrirte Schweselsäure löst

¹⁾ Ann. Chem. 206, 367. 2) Berl. Ber. 1884, S. 842. 3) Ann. Chem. Pharm. 211, 265. 4) Berthelot, Ann. ch. phys. [4] 12, 226.

Eigenschaften des Steinkohlentheers und seiner Bestandtheile.
es unter Bildung einer Sulfosäure, deren Salze sämmtlich leicht löslich sub; concentrirte Salpetersäure nitrirt es. Seine Constitution ist: C10 He CH2.

Acenaphtenhybrür, C12 H12,

soll nach Berthelot neben dem vorigen im Theer vorkommen; es siedet bei 260.

Diphenyl, C12H10.

Entdeckt von Fittig 18621) und damals als "Phenyl" bezeichnet. Findet sich in der bei 220 bis 270° übergehenden Fraction des Steinkohlentheers"). Es schmilzt bei 70,5° und siedet bei 254°. In Alkohol und Aether ist es löstich und krystallisirt daraus in großen farblosen Blättern. Brom, Schwefelsäure, Salpetersäure wirken darauf unter Bildung entsprechender Derivate. Seine

rationelle Formel ist unzweiselhaft:
$$C_6H_5$$
 oder C_6H_5 . Es steht in naher Be-

ziehung zum Phenanthren.

Fluoren, C13 H10.

Syn. Diphenylenmethan. Von Berthelot3) aus dem Steinkohlentheer, von Gräbe, Fittig und Anderen synthetisch auf verschiedenen Wegen dargestellt; genauer untersucht von Barbier4). Es wird aus dem über 290° bis etwa 350° siedenden Antheile des Theers nach Abscheidung von Anthracen und Naphtalin durch fractionirte Destillation erhalten; der zwischen 295 und 310° siedende Antheil wird durch wiederholtes Umkrystallisiren aus Alkohol 2c. gereinigt. Farblose, blätterige Arystalle mit violetter Fluorescenz, wenig löslich in kaltem, leicht löslich in heißem Alkohol, serner in Aether, Benzol, Schweselkohlenstoff. Schmilzt bei 113°, siedet bei 295°, verslüchtigt sich aber schon mit Wasserbäupfen. Brom und Salpetersäuxe geben damit Derivate. Seine rationelle

Formel ist
$$C_6H_4$$
 CH_2 .

Es giebt eine Reihe von Isomeren dieser Formel 5), welche wahrscheinlich zum Theil im Theer enthalten sind.

¹⁾ Ann. Chem. Pharm. 121, 361. 2) Fittig und Büchner, Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1875, S. 22, bestätigt von R. E. Schulze (ebendas. 1885, S. 1203), welscher es wahrscheinlich macht, daß auch höhere Homologe, wie Methyldiphenyl, im Theer vorhanden sind. 3) Compt. rend. 65, 465. 4) Ibid. 77, 442; 79, 1151. 5) Bergl. bes. Carnelley, Journ. Chem. Soc. Nov. 1880, p. 701; serner Lunge und Steinkauler, Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1880, S. 1656.

Anthracen, C14 H10.

Entbedt von Dumas und Laurent 1832 und als Paranaphtalin seschrieben; genauer untersucht von Fritzsche 1857, welcher ihn zuerst im Steinschlentheer auffand. Bestätigt wurde dies durch die große Untersuchung von Anderson (1862); derselbe stellte auch die richtige Formel des Anthracens sest. Synthetisch erhalten zuerst von Limpricht 1866¹) aus Benzylchlorid, von Berthelot in demselben Jahre auf pyrogenetischem Wege aus einsacheren Kohlensvasserstoffen. Epochemachend ist in seiner Geschichte die Entdeclung von Gräbe und Liebermann (1868), daß es aus dem Alizarin durch Reduction mit Zintstand entsteht, und daß man aus ihm Alizarin synthetisch darstellen könne. Sie kellten auch die Structursormel des Anthracens sest, gaben ihm übrigens ansangs vie jest allgemein dem Phenanthren zugeschriebene Formel. Jest wird aussachmslos dem Anthracen solgende Formel gegeben:

ober einfacher

$$C_6H_4 \stackrel{CH}{\underset{CH}{|}} C_6H_4$$

d. h. zwei Benzolkerne, welche durch zwei noch einmal unter einander verbundene Rohlenstoffatome verkettet sind. Auch daß beide Bindestellen in der Orthostellung zu den Benzolkernen stehen, ist jest sicher erwiesen.

Anthracen bildet sich in vielen Fällen, wenn organische Substanzen großer Sitze ausgesetzt werden, nicht nur bei der trockenen Destillation von Steinkohlen, sondern auch beim Durchleiten der Dämpfe von Petroleum, Braunkohlentheer, Holztheer, Benzol, Terpentinöl 2c. durch glühende Röhren.

Seine Bildung aus anderen Kohlenwasserstoffen erhellt unter Anderem aus jolgenden Gleichungen:

$$C_6 H_6 + C_8 H_8 = C_{14} H_{10} + 4 H$$

Benzol Styrol
$$2C_7 H_8 = C_{14} H_{10} + 6 H$$
Toluol
$$C_{10} H_8 + 2C_2 H_2 = C_{14} H_{10} + 2 H.$$
Raphtalin Acetylen

Köhler²) fand in einem zufälligerweise (durch eine hestige Reaction beim Aeberhitzen der höher siedenden Fractionen von roher Carbolsäure) gebildeten Producte 35 Proc. Anthracen, obwohl jenes Product aus einem "Leichtöl" er-halten worden war und kann irgendwelche Substanzen enthalten konnte, welche

¹⁾ Ann. Chem. Pharm. 139, 308. 2) Berl. Ber. 1885, S. 859.

Qunge, Steinfoblentbeer u. Ammoniaf.

durch bloße Abspaltung von Wasser Anthracen geben würden. Er hält dies sir eine Bestätigung von R. E. Schulze's Theorie der Bildung der Theer-Kohlen-wasserstoffe aus Phenolen, und zugleich der Ansicht, daß das Theer-Anthracen größtentheils während des Destillationsprocesses selbst entsteht. Anthracen ist auch in jener settigen Substanz, dem "Stupp", gefunden worden, welche sich bei der Destillation des Ducchilbers aus seinen Erzen bildet (G. Goldschmidt und M. v. Schmidt).

Seine Gewinnung aus den höchstessenden Antheilen des Steinkohlentheers, sowie die Analyse des Rohanthracens, wird im siedenten Capitel aussührlich beschrieben werden. Die Gewinnung von chemischereinem Anthracen (welches keine Handelswaare bildet) ist keine leichte Aufgabe, wenn nicht über Aeskali destillintes Rohanthracen zur Verfügung steht. Aus diesem kann man allerdings durch einmaliges Waschen mit Schweselkohlenstoff und mehrmatiges Umkrystallisiren aus Betroläther und Benzol prachtvoll weiße Blättchen mit blauer Fluorescenz erhalten. Diese aus gewöhnlichem Rohanthracen darzustellen ist jedoch sehr schwierig. Am besten sublimirt man das Anthracen bei möglichst niedriger Temperatur und wäscht mit Aether, um die anhängenden gelben Farbstosse zu lösen; oder man kann es in Benzol lösen und durch directes Sonnenlicht bleichen, in welchem Falle es jedoch immer etwas Para Muthracen enthält. Am sichersten erhält man chemisch reines Anthracen durch Reduction seiner Derivate mit Zinkstaub 1).

Das Anthracen erscheint im reinen Zustande in glänzendweißen Arystallblättchen (klinorhombische Prismen) mit violetter Fluorescenz. Es schmilzt bei 210° (Fritsche, Berthelot) oder 213° (Gräbe und Liebermann). Um dieselbe Temperatur fängt es an zu sublimiren, mit scharfem, reizendem Geruche, und liesert kleine, glimmerartig glänzende Blättchen. Um 360° (jedenfalls etwas später als Phenanthren) siedet es und giebt ein gelbweißes, krystallinisches Destillat; ein nicht unerheblicher Theil zersetzt sich dabei.

Reines Anthracen ist unlöslich in Wasser, wenig löslich in Alkohol, besser in Aether, Benzol und flüchtigen Oelen. Siedender Alkohol und besonders die leichten Steinkohlentheeröle lösen es leichter. Ueber seine Löslichkeitsverhältnisse existiren genauere Angaben von Gessert²), wonach in der Kälte lösen:

```
100 Thle. Altohol . . . . . 0,6 Thle. Anthracen, 100 "Benzol . . . . . 0,9 " " 100 " Schweselkohlenstoff . . . 1,7 " "
```

Rach Beremann3) lösen bei 150:

¹⁾ Auerbach, Das Anthracen. 2. Aufl., S. 12. 2) Dingl. pol. Journ. 196, 543. 8) Chem. News 30, 204 (sein Anthracen war vermuthlich nicht rein).

Nach G. v. Bechi (a. a. D.) lösen:

100 Thle. absoluter Alkohol bei 16° 0,076, beim Siedep. 0,83 Thle. Anthracen, 100 , Toluol . . . , 16,5° 0,92, bei 100° 12,94 , ,

Seine Lösung in Benzol dem Sonnenlicht ausgesetzt, setzt bald Arnstalle von Paranthracen ab, welches den Einwirfungen der Lösungsmittel und conscentrirter Säuren widersteht und bei 244° schmilzt, wobei es wieder in Anthracen Abergeht. Gewöhnliche Schweselsäure löst Anthracen bei gelindem Erwärmen mit grünlicher Farbe ohne Veränderung auf; bei stärterer Erhitzung bilden sich Sulfosäuren. Rauchende Schweselsäure greift es äußerst heftig an. Orydationssmittel verwandeln es in Anthrachinon, Reductionsmittel in wasserstoffreichere Rohlenwasserstoffe. Salpetersäure giebt damit keinen Nitrokörper. Mit Pikrinssäure zusammen in Benzol aufgelöst giebt es rubinrothe Arnstalle, welche bei 170° schmelzen, die durch Alkohol zersetzt werden. Mit Dinitroanthrachinon (Fritzsche's Reagens) giebt es glänzende rhomboidale violettrothe Taseln; wenn es ein wenig verunreinigt ist, sind die Taseln blau, bei mehr Vernureinigungen hört die Reaction ganz auf 1).

Anthracendihydrür, ('14 II12.

Dargestellt von Grübe und Liebermann?). Soll im Theer schon sertig gebildet vorkommen. Es krystallisirt in farblosen, dem Naphtalin ähnlichen Taseln, schmilzt bei 106°, beginnt bei berselben Temperatur zu sublimiren und bestillirt bei 305° ohne Zersexung. Es verslüchtigt sich schon mit Wasser, bezw. mit Alkoholdämpsen. Es besitzt einen eigenthümlichen Geruch, welcher besonders bei erhöhter Temperatur hervortritt. In Wasser ist es unlöslich, leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol. Im sesten Zustande zeigt es keine Fluorescenz aber die Lösungen fluoresciren blau. Olit Pikrinsäure giebt es nicht, wie das Anthracen, eine Verbindung.

Anthracenherahydrür, C14 H16,

entsteht ähnlich wie das vorige. Es schmilzt bei 63° und siedet bei 290°; seine äußere Form und Löslichkeitsverhältnisse sind ganz ähnlich denen des Dihydrlirs. Ein Tetrahydrlir, welches man früher annahm, existirt nicht.

Monomethylanthracen, $C_{15}H_{12} = C_{14}U_9.CH_3.$

Entdeckt 1874 von Weiler3) und seitdem vielfach untersucht; kommt im Theer nur in kleiner Menge vor4). Krystallisirt aus warmem Alkohol in

¹⁾ Fritiche, Zeitschr. f. Chemie (2) 3, 289. 2) Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1868, 187. 3) Ebendaj. 1874, 1185. 4) Japp und Schultz, ebendaj. 1877, 1049.

116

bünnen, sehr glänzenden, hellgelben Blättern; Schmelzpunkt 200° (Beiler, Fischer) oder 208 bis 210° (Wachendorff und Zinde); es sublimirt in grünlichen Blättchen und siedet über 360°. Unlöslich in Wasser, wenig löstich in Alkohol, Aether, Eisessig, leicht löslich in Chlorosorm, Schweselkohlenstoff und Benzol. Salpetersäure und Schweselsäure lösen es langsam bei gewöhnlicher Temperatur, schneller beim Erwärmen. Pikrinsäure giebt damit eine ganz ähneliche Verbindung wie mit Anthracen. Laurent gab seinem "Varanaphtalin" bieselbe Formel ($C_{15}H_{12}$), doch da er jedensalls keinen reinen Körper vor sich hatte, so ist darauf kein Gewicht zu legen.

Dimethylanthracen, C16 H14 = C14 H8. (CH3)2,

ist von Ban Dorp 1872 1) synthetisch erhalten, aber bis jetzt noch nicht im Steinkohlentheer direct nachgewiesen worden. Aehnlich dem vorigen, Schmelzpunkt. 224 bis 225°.

Phenanthren, C14 H10.

Dieses Isomer bes Anthracens wurde gleichzeitig von Gräbe?) und von Fittig und Oftermeyer3) entbeckt. Es sindet sich in der letzten Fraction der Steinkohlentheeröle als steter Begleiter des Anthracens, und macht einen bedeutenden Bestandtheil des Rohanthracens aus. Man erhält es aus dem Rohproduct durch viele fractionirte Krystallisationen mit Alkohol, in dem es leichter löstich ist, als das Anthracen; auch wird es als Nebenproduct dei der Reinigung des letzteren in den Fabriken gewonnen; am leichtesten aus rohem Anthrachinon durch Ausziehen mit Alkohol und Umkrystallisiren. Am besten entsernt man vorher die Phenole und das Acridin durch Behandlung mit Natronlauge und Schweselsäure. Auch den niedrigeren Siedepunkt kann man zu seiner vorläusigen Trennung vom Anthracen benutzen; sein viel niedrigerer Schmelzpunkt gestattet es leicht, sich von seiner Reinheit zu überzeugen.

Phenanthren trystallisirt aus Altohol, wenn rein, in völlig farblosen Blättschen mit sehr schwacher blauer Fluorescenz. Es schmilzt bei 99 bis 100°, siedet gegen 340° und sublimirt in Blättern, schwieriger als Anthracen. Es löst sich bei 13,5° in 48 bis 50 Thln. Altohol; leicht in heißem Altohol, dann in Aether, Benzol, Eisessig und Schwefeltohlenstoff. Wit Pitrinsäure in altoholischer Lösung giebt es gelbrothe Nadeln, die bei 143 bis 145° schmelzen und in heißem Altohol leicht ohne Zersezung löslich sind. Salpetersäure löst es unter Bildung von Nitrophenanthren, Schwefelsäure bei 100° unter Bildung einer Sulfosäure.

Nach genaueren Bestimmungen von G. v. Bechi (l. c.) lösen 100 Thle. absoluter Alkohol bei 16° 2,62 Thle., bei 78° 10,08 Thle. Phenanthren, 100 " Toluol bei 16,5° 33,02 Thle., bei 100° in allen Berhältnissen.

Die Structurformel des Phenanthrens wird jetzt allgemein $= \begin{vmatrix} C_6 H_4 - CH \\ - C_6 H_4 - CH \end{vmatrix}$ aufgefaßt, so daß es ein Diphenylderivat ist.

¹⁾ Ann. Chem. 169, 207. 2) Ber. d. deutsch. chem. Gej. 1873, 861. 3) Ann. Chem. 146, 361.

Pseudophenanthren, C16 H12.

Schmelzpunkt 115°. Ist von Zeidler¹) in dem in Essigäther löslichen Theile des Rohanthracens aufgefunden worden, zugleich mit

Snanthren, C14 II10.

(Schmelzpunkt 189 bis 195°.) Räheres über diese beiden Körper ist noch nicht bekannt; ber letztere ist vermuthlich identisch mit Methylanthracen.

Fluoranthen, C15 H10.

Syn. 3dryl. Entdeckt im Steinkohlentheer 1877 von Fittig und Gebshardt²). Steht wahrscheinlich in demselben Verhältniß zum Fluoren (C₁₃ H₁₀), wie Phenanthren (C₁₄ H₁₀) zum Diphenyl (C₁₂ H₁₀). Es sindet sich neben Pyren in den höchst siedenden Antheilen des Theeres und läßt sich von Pyren nur durch viele Krystallisationen, am besten der Pitrinsäureverbindungen, ans Alkohol trennen. Es krystallisit aus verdünnter alkoholischer Lösung in breiten, glänzensden, großen Taseln, aus concentrirter Lösung in dünnen Nadeln. Schnielzpunkt 109°; darüber sublimirt es. Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Aether, Chlorosorm, Benzol, Schweselkohlenstoff, Eisessig und siedendem Alkohol; in concentrirter Schweselsaure beim schwächeren Erwärmen mit grünlichblauer, bei steigender Temperatur mit blauer und zuletzt mit brauner Farbe. Wit Salpeterssäure giebt es ein Trinitroproduct; mit Pikrinsäure in alkoholischer Lösung röthlichzelbe Nadeln, welche bei 183° schweselzen und beim Kochen mit Wasser oder Uebergießen mit Ammoniak wieder zersetzt werden.

Phren, C16 H10.

Entbeckt im Steinkohlentheer von Laurent 1837; boch ist vermuthlich sein Byren noch ein Gemenge verschiedener Körper gewesen, während (Kräbe 18703) biesen Körper rein dargestellt hat. Man zieht die höher als das Anthracen siedensen Destillate mit Schweselschlenstoff aus, verdampft das Filtrat zur Trockue, löst den Rückstand in Alkohol und bringt darin mit alkoholischer Pikrinsänrelösung einen Niederschlag hervor, den man mehrmals aus Alkohol umkrystallisirt und dann durch Ammoniak zersest. Das ausgeschiedene Pyren wird aus Alkohol umkrystallisirt. Farblose Lamellen, bei 1480 schwelzend, schwer sublimirend und erheblich über 3600 siedend. Wenig löstlich in kaltem Alkohol, leicht in Schweselschlenstoff, Aether, Benzol und heißem Alkohol. Nach G. v. Bechi (l. c.) lösen

1(1)() Thle. absoluter Alkohol bei 16° 1,37, bei 78° 3,08 Thle. Phren, 1(10) , Toluol , 18° 16,54, , 100° sehr viel Phren.

¹⁾ Wiener Anzeigen 1877, S. 1864; Chem. Centralbl. 1877, S. 566. 2) Ber. d. deutsch. chem. Gef. 1878, 2141; Ann. Chem. Pharm. 191, 295 3) Ann. Chem. Pharm. 158, 285.

118 Eigenschaften des Steinkohlentheers und seiner Bestandiheile.

Giebt mit Salpetersäure Nitroproducte. Sein Pikrat bildet lange rothe Raden vom Schmelzpunkt 222°, welche von siedendem Wasser nur langsam, von Allelien sofort zersetzt werden. Gräbe sieht es für Phenylen = Naphtalin, C10 H6 (Cc H4), an; man kann es auch als ein Diphenylderivat ausehen, in dem die beiden Bemel.

4

...

4

Ç

6

terne noch einmal durch zwei CH=Gruppen verkettet sind: || | | | CH—C₆H₃—CH CH—C₆H₃—CH

Bamberger und Philipp (Berichte 1887, S. 365) halten es für eine Berbindung eines Raphtalinkernes mit zwei Benzolkernen.

Chryfen, C18 H12.

Entbedt von Robiquet und Colin 1817 bei der Destillation des Bernsteins, 1837 von Laurent im Steinkohlentheer; dann von vielen anderen Chemikern untersucht. Man erhält es in größeren Mengen, wenn man das Bech bis zu Koks destillirt, in Mischung mit Phren als gelbe, zähe bis pulverige Rasse. Beim Ausziehen derselben mit Schweselkohlenstoff bleibt es zurück und wird ans heißem Eisessig oder schwerem Theeröl umkrystallisirt. Letteres und Terpentinkl sind überhaupt seine besten Lösungsmittel, während kalter Schweselkohlenstoff nur Spuren löst.

Rach G. v. Bechi lösen

100 Thle. absoluter Altohol bei 16° 0,097, bei 78° 0,17 Thle. Chrysen, 100° n Toluol n 18° 0,24, n 100° 5,39 n

Es bildet lockere, glänzend gelbe Arnstallschüppchen (Rhombenoctaeder mit gerader Endsläche), deren Farbe jedoch nur auf einer hartnäckig anhaftenden Beimengung eines fremden Körpers (Chrysogen) beruht. Schmelzpunkt 250°; sublimirt ähnlich wie Anthracen; es siedet bei 436°, aber nur unter theilweiser Zersetzung. Giebt mit Pikrinsäure und Binitroanthrachenon Toppelverbindungen. In concentrirter Schweselsäure löst es sich beim Erwärmen mit violetter Farbe; Salpetersäure giebt Nitroproducte. Man bemerke, daß es ein Glied in der stets um C4 H2 wachsenden Reihe: Benzol = Naphtalin = Phenanthren - Chrysen = (Picen)

ist; man kann es wahrscheinlich als $\begin{vmatrix} C_6H_4 - CH \\ & | auffassen^1 \end{vmatrix}$. $C_{10}H_6 - CH$

Chrysogen

hat Fritssche²) einen von ihm 1862 im Theer entdeckten Kohlenwasserstoff genannt, dessen orangerothe Farbe trot seiner geringen Menge andere Körper (z. B. Chrysen) intensiv färbt. Seine Formel ist noch nicht festgestellt; er enthält über 94 Proc. C. Man isolirt ihn durch häusiges Krystallisiren aus leichtem Steinkohlentheeröl und Waschen mit Alkohol und Aether. 1 Ihl. davon braucht zur lösung 500 Thle. siedendes oder 2500 Thle. kaltes Benzol, 2000 Thle.

¹⁾ Graebe u. Bungener, Berl. Ber. 1879, E. 1078; Bamberger u. Krangsfeld, ebendafelbst 1885, S. 1931. 2) Zeitschr. f. Chem. (2) 2, 139.

sebenden oder 10 000 Thle. kalten Eisessig. Am besten erhält man ihn aus sebendem Alkohol in salmiakartig zusammengewachsenen gelben Blättern; die vünnsten Blättchen erscheinen rosa mit goldgrünem Schimmer. Schon 1/3000 davon färdt, z. B. Naphtalin, intensiv gelb; aber am Sonnenlicht werden chrysogenhaltige Lösungen rasch gebleicht unter Bildung von farblosen, sternförmig gruppirten Nadeln. Es schmilzt bei 280 bis 290° unter theilweiser Zersetzung; in concentrirter Schweselsäure ist es unverändert löslich.

Reten, C18 H18.

Entdeckt 1837 von Fikentscher und Trommsdorff, im Theer von Krauß'), studirt besonders von Fritssche'). (Mänzende, salbenartige Schuppen, ohne Geruch und Geschmack, schmilzt bei 98 bis 99°, wird bei 90 bis 95° wieder sest, siedet bei 350° ohne Veränderung, verdampst aber schon bei gewöhnslicher Temperatur ein wenig und im Wasserbade stark. Sinkt in kaltem Wasser unter, aber schwimmt auf heißem. Unlöslich in Wasser, wenig in kaltem Alkoshol, leicht in warmem Alkohol, in Aether und fetten oder slüchtigen Oelen. In der Rothgluth giebt es viel Anthracen.

Succisteren.

Raum als bestimmtes chemisches Individuum, sondern als eine Mischung aufzusassen. Nach Pelletier und Walter soll es geruch und geschmacklossein, bei 160 bis 162° schmelzen und über 300° destilliren, und in Alkohol und Aether sehr wenig löslich sein. Die Analyse ergab 95,5 Proc. C und 5 bis 6 Proc. H.

Bicen (Barachrysen), C22 H14.

Bon Burg³) im Brauntohlentheer aufgefunden, aber sehr wahrscheinlich auch im schwersten Steintohlentheeröl, und zwar identisch mit Rasenad's Parachrysen⁴). Dem Chrysen sehr ähnlich, aber noch schwerer löslich, nämlich nur in geringer Menge in tochendem Eisessig, Benzol und Chloroform, am besten noch in den zwischen 150 bis 170° siedenden Steintohlentheerölen. Schmilzt höher als irgend ein anderer Kohlenwasserstoff, nämlich 337 bis 339° C. unscorrigirt, 345° corrigirt. Löst sich in concentrirter Schwefelsaure mit grüner Farbe. Ganz derselbe Körper wurde von Gräbe und Walter⁵) in einem Product aufgefunden, welches durch trockene Destillation des Rückstandes von der Rectisication californischen Betroleums erhalten wird. Sie sanden dafür die Formel C22 H14, wonach es ein Glied der S. 118 erwähnten, früher mit dem Chrysen abschließenden Reihe ist. Den Schmelzpunkt sanden sie 330 bis 335°, den Siedepunkt (mit Crafft's Lustthermonneter bestimmt) 518 bis 520°. Auch der Siedepunkt überschreitet also den höchsten bisher besannten von Kohlenwasserkoffen mit sessischen eiestender Kormel.

¹⁾ Ann. Chem. Pharm. 106, 891. 2) Journ. praft. Chem. 75, 281. 3) Ber. **b. deutsch. chem.** Ges. 1880, S. 1834. 4) Ebendas. 1873, S. 1401; Wagner's Jahresber. 1873, S. 813. 5) Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1881, S. 175.

Bengernthren, C24 H18.

Entdeckt von Berthelot¹), in reinem Zustande von Schult²) dargestellt und als Triphenylbenzol bezeichnet. Schmilzt bei 307 bis 308°; kleine, weiße, glänzende, stark elektrische Blättchen. Schwer löslich in Alkohol oder selbst kochenbem Eisessig, besser in heißem Benzol; in Schwefelsaure mit grüner Farbe.

Bitumen.

Schlecht charatterisirte Kohlenwasserstoffe von höchst schwerer Schwelzbarleit, welche man als Bestandtheile des Theerpechs annimmt. Carnellen3) unterscheidet zwei Bitumene, eines zwischen 427 bis 439° siedend, welches in Benzol und Schwefeltohlenstoff leicht, in Aether mäßig löslich ist, und eines über 439° übergehend, kaum löslich in Benzol, aber leichter in Schwefelkohlenstoff. Letteres erweichte bei 190°, begann bei 220° zu schmelzen, war aber erst bei 320° völlig geschmolzen. Beides waren schwarze Massen von muscheligem Bruch. Daß die von Carnellen gewonnenen Producte schon einheitliche Berbindungen gewesen seien, nimmt er augenscheinlich selbst nicht an.

Sauerstoffhaltige Körper.

Baffer, H2O.

Holzgeist (Methylaltohol), CH4O.

Siedepunkt 63°; specif. Gew. bei 0° 0,818, bei 20° 0,798. **Rommt im** Holztheer, namentlich im Holzessig vor; im Steinkohlentheer ist er nicht sicher nachgewiesen.

Beingeist (Aethylaltohol), C. H.O.

Siedepunkt 78,5°; specif. Gew. 0,8095 bei 0° oder 0,7939 bei 15½°. Soll nach Witt⁴) 2 Proc. des Rohbenzols ausmachen; auch Vincent und Delach anal³) fanden in solchem Aethylastohol vor. Krämer⁶) bezweiselt dieses Vorkommen; möglicherweise ist die Schwierigkeit dadurch zu lösen, daß unter "Rohbenzol" das mit Schweschfäure und Natronlauge behandelte Destillat zu verstehen ist, in welchem sich aus dem im Theer jedenfalls stets aufgelösten Aethylen zuerst Aethylschweselsäure und dann bei der Behandlung mit Natronslauge Alkohol bilden konnte⁷). lebrigens kommt augenscheinlich Weingeist, wenn überhaupt, nur ganz ausnahmsweise in Benzolen, seien es rohe oder gereinigte, vor; sonst müßte man doch viel häusiger darauf gestoßen sein. Auch K. E. Schulze (s. u.) konnte keine Alkohole aufsinden.

¹⁾ Ann. chim. phys. (4) 9, 458. 2) Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1878, S. 96. 8) Chem. Soc. Journ. p. 714. 4) Chem. Centralbl. 1878, S. 415. 5) Compt. rend. 86, 340. 6) Chem. Ind. 1878, S. 126. 7) Auch Watson Smith erklärt das Borstommen von Alkohol in Benzol auf diese Weise. Er selbst konnte in Londoner Benzol durchaus keinen Alkohol nachweisen.

Effigfaure, C. H. O.

Siedepunkt 119°. Specif. Gew. bei 15° 1,057. So wichtig ihr Borsmen unter den trockenen Destillationsproducten des Holzes ist, so beschränkt gerudezu unsicher ist es im Steinkohlentheer. Bincent und Delachanal a. D.) fanden sie bei der Destillation des Rohbenzols mit Alkalien als Zersmesproduct von Chanmethyl vor.

Aceton, CaH6O(CH3-CO-CH3).

Siebepunkt 56°; specif. Gew. bei 18° 0,7921; löstlich in Wasser, Alkohol, her z. in allen Berhältnissen; sehr brennbar.

Methyl= Aethylfeton, C4H8O.

Ift zusammen mit dem vorigen von R. E. Schulze (Berichte 1887, S. 411) wit Schwefelsäure behandeltem Benzolvorlauf gefunden worden. Er glaubt, biese Körper erst durch die Wirkung der Schwefelsäure auf Methyl= bezw. Chplacetylen entstanden seien.

Benzoefäure, C7 II6 O2.

Schmelzpunkt 121,4°; Siedepunkt 249,2°; von R. E. Schulze') in den ichftanden von der Phenolfabrikation gefunden.

Phenol (Carbolfäure), Collo0.

Syn. Phenylfäure, Phenylalkohol (Acide phénique). Entdeckt 1834 von unge"), genauer untersucht zuerst von Laurent, dann von vielen anderen Es wurde lange Zeit mit Reichenbach's "Arcofot" verwechselt, s aus Buchenholztheer bargestellt war, obwohl Runge und Lanrent selbst rgegen protestirten, ba Reichenbach, Inelin n. A. jene Berwechselung panstigten. Daher wurde "Kreosot" factisch synonym mit "Carbolsäure" (Acide énique) gebraucht, bis alle Zweifel in dieser Beziehung durch Gorup-Besauez fgeflart wurden 3). Es findet sich gerade im Steinkohlentheer viel reichlicher 1 in allen anderen Theersorten. Im reinen Zustande bildet es lange, weiße mftallnadeln, welche bei 42,20 zu einer flaren, farblosen Flüssigkeit schmelzen d bei 182° ohne Zersetzung sieden. Das gewöhnliche "reine" Phenol, welches ch Spuren von Rresol ober Baffer enthält, hat einen niedrigeren Schmelzpunkt, wöhnlich 35,5°, und siedet erst bei 188°. Das von Abrieeng4) untersuchte id als besonders rein bezeichnete Phenol, welches bei 37,80 flüssig wurde, bei 1,3° wieder erstarrte und bei 183,3 bis 184,1° siedete, ist demnach noch nicht Holnt rein gewesen. Das ganz reine (bei 420 schmelzende) Phenol ist weniger

¹⁾ Berl. Ber. 1885, S. 615. 2) Poggend. Ann. 21, 69; 32, 308. 3) Die Gestickte des Areojots ist von Schorlemmer aussührlich berichtet worden (Journ. ioc. Chem. Ind. 1885, p. 152). 4) Ber. d. deutsch. chem. Gej. 1873, S. 443.

zersließlich, als das bei 35° schmelzende, welches sast immer etwas Kresol enthält An senchter Luft absorbirt das Phenol jedenfalls Wasser, wobei sich sein Schmelz punkt erniedrigt, indem sich ein Hydrat von der Formel C_6H_6O , H_2O , mit 16,07 Proc. Wasser, vildet, welches bei 17,2° schmilzt¹). Dieses Hydrat ist wohl jedenfalls dasselbe, welches Calvert²) krystallisirt erhielt, indem er 4 Thle. Phenol mit 1 Thl. Wasser einer Temperatur von 4° aussetze, dem er aber den Schmelz punkt 16° und die Formel $2(C_6H_6O)$, H_2O giebt. Es fängt bei 100° an, Wasser zu verlieren, und sommt so allmälig auf den Siedepunkt des wassersien Phenols.

In sehr seuchter Luft absorbirt dieses Hydrat noch mehr Wasser und bleibt stüssig. Wenn man zu Phenol so lange Wasser zusett, als es sich damit mischt, so enthält die resultirende Flüssigkeit etwa 27 Proc. Wasser, was fast genau einem Hydrate, $C_6 II_6 O$, $2 II_2 O$, entspricht, das 27,7 Proc. $II_2 O$ erfordert. **Doch giebt** diese Flüssigkeit schon beim Schütteln mit 4 Vol. Benzol das Phenol vollständig an dieses ab, mit Ansscheidung des Wassers (Allen).

Das specifische Gewicht des Phenols bei 18° ist 1,065. Seine Ausbehnung ist nach H. Kopp für die Temperatur t bei 760 mm Druck:

Adricenz (a. a. D.) giebt folgende Tabelle über bas Bolum bes Phenols:

Temperatur	Specif. Gew.	Volum
40^{0}	1,05433	1,01504
50°	1,04663	1,02259
60°	1,03804	1,03036
70°	1,02890	1,04028
800	1,01950	1,04984
900	1,01015	1,05951
1000	1,00116	1,06899

Trot seiner Zerfließlichkeit ist das Phenol nicht sehr leicht löslich in Waffer, während es in Alkohol, Aether, Benzol, Gisessig, Glycerin 2c. in allen Berhältnissen löslich ist. Man giebt gewöhnlich an, daß 1 Thl. Phenol sich in 20 Thln. Wasser löse; manche Angaben enthalten sogar eine bedeutend höhere Biffer für Alexeieff giebt folgende Daten: 100 Thle. Waffer von 110 das Wasser. lösen 4,83, von 35° 5,36, von 58° 7,33, von 77° 11,83 Thle. Phenol; bei 84° mischen sich beide Flussigfeiten in allen Verhältnissen. Umgekehrt lösen 100 Thle. Phenol bei 9° 23,3, bei 32° 26,75, bei 53° 31,99, bei 71° 40,72 Thle. Wasser. Aber nach Allen (a. a. D.) löst sich die flüssige wässerige Carbolfäure in ihrem 11,1 fachen Bolum kaltem Wasser, entsprechend einer Löslichkeit von 1 Gewthl. reinem Phenol in 10,7 Thln. Wasser, oder einem Gehalt der gesättigten Lösung von 8,56 Proc. Andere Beobachter haben gefunden, daß ein etwas wafferhaltiges Phenol in überschüssigem Wasser leichter löslich ist als wasserfreies Phenol, was vielleicht den Unterschied zwischen Allen's Beobachtungen und denen anderer Forscher erklärt. Rach Hamberg3) löst sich reinste Carbolsäure (Schnielzpunkt

¹⁾ Allen, The Analyst 3. 319. 2) Journ. Chem. Soc. 1865, p. 66. 3) Berl. Ber. 1871, S. 751.

40 bis 41°, Erstarrungspunkt 39°, Siedepunkt 180 bis 180,5°) bei 16 bis 17° in 15 Thln. Wasser, bei 40° in 2 Vol. Ammoniak von 0,96 specif. Gew. zu einer klaren Flüssigkeit, die jedoch bei 17 bis 18° milchig wird. Die sonstigen Angaben über schwierigere Löslichkeit der Carbolsäure erklären sich daraus, daß eine Beimischung von Kresplsäure die Löslichkeit herabdrückt. Die wässerige Lösung röthet Lackmus nicht. Benzol, Aether, Schweselkohleustoff, Chlorosorm entziehen das Phenol seiner wässerigen Lösung. Kalte Petroleumessenz (Ligroin) löst es nur wenig (s. u.).

Der Geruch der Carbolfaure gleicht fast ganz dem des Holztheer Rreosots, ist also intensiv rauchartig, übrigens bei sehr reinem Phenol (ebenso wie der Geschmach) schwächer als bei unreinem, so daß man ihn durch wenige Tropsen Geraniumöl maskiren kann, welches zugleich die Saure stets flüssig erhält. Ihr Geschmad ist beißend und zugleich süß; sie greift die Epidermis heftig ätzend an, indem sie dieselbe weiß färbt und sie verhärtet und einschrumpsen macht. Ihre Handhabung muß daher mit Vorsicht geschehen; Einreiben mit fettem Del minsbert den Schmerz und die bösen Folgen einer äußerlichen Aetzung mit Carbolssäure. Innerlich wirkt sie natürlich giftig und zwar einmal durch ihre ätzende Wirkung auf die Schleimhäute, zweitens durch ihre Eigenschaft, das Eiweiß zu coaguliren; sie scheint auf das System durch Paralyse der Rervencentren zu wirken. Nach Allen ist die Wirkung selbst einer momentanen Berührung von starker Säure mit einer größeren Derfläche der unteren Körpertheile meist tödtlich, aber auf die Arme wirkt sie verhältnißmäßig wenig ein.

Die giftigen und coagulirenden Eigenschaften des Benzols äußern sich namentlich auch darin, daß es die Entwickelung niederer Organismen verhindert; hierdurch ist es eines der wichtigsten Mittel zur Verhinderung der Gährung und Fäulniß, zur Desinsection, zur Lister'schen Bundbehandlung 2c. geworden, und verdankt seine technische Verwendung (abgesehen von seiner Verarbeitung zu Pikrinssäure und anderen Farbstoffen, zu Salicylsäure 2c.) wur dieser Eigenschaft.

Lösungen von Phenol in Delen besitzen nicht dieselbe Desinfectionskraft wie solche in Wasser¹).

Richt völlig reines Phenol röthet sich mehr ober weniger schnell, namentlich unter dem Einflusse der Luft und des Lichtes; die Ursache hiervon ist nicht ganz sicher; vielleicht ist es die Bildung von Rosolsäure durch den Einfluß von Spuren von Mineralsäuren bei (Vegenwart von Homologen und von Sauerstoff. Diese Röthung wird häusig Spuren von Aupfer?) oder von anderen Metallen?) zusgeschrieben, welche mit Phenol Verbindungen von rother Farbe bilden sollen. Rosolsäure wird auch von Anderen als Ursache der rothen Farbe, z. V. von ?) om 1), angenommen; andere Orydationsproducte von Ebell?). Wir kommen im Cap. 9 auf diesen Punkt zurück.

Charakteristische Reactionen sind folgende: Ein Tropfen einer verdünnten Lösung von Phenol zu einer Lösung von 1 Ihl. Molybdänsäure in 10 Ihln.

¹⁾ Koch, Wolffhügel u. Knorre, Journ. Soc. Chem. Ind. 1882, p. 244. P) 3. B. Sicha, ibid. 1882, p. 397. 3) Kremel, Chem.: Zeitg., Rep. 1886, S. 14; Weyte, Wagner's Jahresb. 1883, S. 513. 4) Pharm. Journ. Transact. 1881, S. 1051. 5) Repert. analyt. Chemic 1884, S. 17.

concentrirter Schweselsäure giebt eine gelbbraune Färbung, welche bald in Biolen übergeht. Erwärmen bis 50°, aber nicht darüber, ist dienlich. (Da diese Reaction auf Reduction der Molybdänsäure beruht, so werden sehr viele Körper störend darauf einwirken.) — Durch Eisenchlorid (lleberschuß zu vermeiden!) kann man 1 Thl. Phenol in 3000 Thln. Wasser!) durch violette Färbung nachweisen; Neutralsalze sind aber oft störend. — 20 com einer Lösung von 1 Thl. Phenol in 5000 Wasser, gelinde erwärmt mit Ammoniat und Eau de Javel (nicht in lleberschuß), giebt eine bleibende dunkelblaue Färbung, welche durch Säuren roth wird?). — Verdünnte Lösungen von Phenol geben, wie Landolt 1871 nachwies, mit Bromwasser einen krystallinischen Niederschlag von Tribromphenol, C₆ H₂ Br₂O; selbst eine nur ½60000 Thl. Phenol enthaltende Lösung noch nach 24 Stunden.

Eine sehr schöne Reaction auf alle Phenole ist die von Liebermann's angegebene: Zu einer salpetrige Säure enthaltenden Schwefelsäure gesetzt, giebt es eine braune, dann grüne, zuletzt königsblaue Mischung, welche eine prachtvell blaue Lösung in Alkalien giebt.

Gine Zusammenstellung vieler Reactionen auf Phenole, namentlich auch im Gegensatzu Holzkreosot, giebt Waller. -

Nach einer Untersuchung von Ed. Schaer 3) sind Folgendes die Grenzen der Empfindlichkeit der wichtigsten Phenolreactionen (in wässerigen Lösungen des Phenols ober Destillaten aus phenolhaltigen Flüssigkeiten).

- 1. Tribromphenol=Reaction (qualitativ). Die deutliche Fällung resp. Riederschlagsbildung bei Zusatz frischen Bromwassers tritt noch ein bei Berdünnung von 1:40000 bis 50000. Ueber diese Grenze hinaus ist noch deutliche Trübung wahrnehmbar bis zu Berdünnungen von 1:80000. In den letzten Fällen nimmt die Trübung beim Stehen langsam die Form minimer krystallinischer Sedimente an (unter allmäliger Klärung der Flüssigkeit).
- 2. Mercuronitrat=Reaction. Bei Erwärmung von Phenollösungen mit circa ½ bis ½ Vol. einer mäßig concentrirten (10 = bis 15 proc.) Lösung von Mercuronitrat reiner Beschaffenheit erscheint nach kurz dauerns der Erhitzung auf den Kochpunkt eine rosarothe, stark verdünntem Blute ähnliche Färbung, die 1 bis 2 Stunden nachher am stärksten auftritt. Die Reaction ist sehr empsindlich, besitzt annähernd die Empsindlichkeit von Rr. 1 und hält längere Zeit an.
- 3. Die Ammon=Chlor= oder Ammon=Brom=Reaction. Dehr oder weniger intensiv indigblaue Färbung, wenn die Phenollösung zuerst mit wenig caustischem Ammoniat und daraushin mit etwas frischem gesättigten Chlorwasser oder (besser und sicherer) mit Bromwasser versett wird. Diese Reaction geht die auf die Verdünnung von 1:10000 und zeichnet sich durch außerordentliche Stabilität (beim Stehen an der offenen Luft) aus, d. h. sie bleibt viele Tage und Wochen unverändert.

¹⁾ Rach Saltowski schon nicht mehr in 2(NK) Thin., nach Schaer (j. u.) in noch weniger. 2) Besondere Vorsichtsmaßregeln von Saltowski, Zeitschr. f. anal. Chem. 1872, S. 94. 3) Ber. d. deutsch. chem. Ges. 7, 248. 4) Chem. News 43, 150. 5) Arch. d. Pharm. April 1881.

4. Ferrisalz-Reaction. Die bei Zusatz verdlinnter Eisenchloridlösung zu phenolhaltigem Wasser eintretende blauviolette Färbung stellt die wenigst empfindliche Reaction dar und geht nicht mit Schärfe über Verdlinnungen von 1:1000 bis 1:1500 hinaus; außerdem bei manchen anderen Körpern auftretend und somit nur als Controlreaction verwendbar.

Die quantitative Bestimmung des Phenols wird im nennten Capitel chrieben werden.

Das Phenol ist der Typus einer ganzen Reihe von Körpern, welche ges Fermaßen zwischen den Alkoholen und Säuren mitten inne stehen. Der ältere d in der Technik noch meist gebränchliche Name "Carbolsäure" wird deshalb wissenschaftlichen Schriften kann mehr gebraucht. Die Phenole bilden eine lasse sich, nämlich die Abkönmlinge aromatischer Berbindungen, in denen afferstoffatome des Benzolkerns durch die Hydroxylgruppe, OH, ersetz sind. 1 dieser läßt sich der Wasserstoff leicht durch Metalle oder Alkoholradicale ersen, ohne daß jedoch im llebrigen die charakteristischen Merkmale einer Säure rhanden wären.

Phenol löst sich daher viel leichter selbst in verdünnten Lösungen von Alkan, als in Wasser, unter Bildung von leicht löslichen und krystallisirbaren Berndungen, z. B. mit Kali, Natron, Ammoniak, welche man als "carbolsaures atron" oder als Phenolnatrium, C. H. O.N. a. c. bezeichnet. Sehr beständig id diese Verdindungen nicht; sie werden zwar nicht durch Verdünnen mit Wasser sietzt, wohl aber beim Erhipen im trockenen Zustande, wobei das Phenol zum Theil ieder frei wird. Auch Aether und Alkohol lösen diese Verdindungen. Man kann her die Phenole durch Behandlung der Theeröle mit wässerigen Alkalien von den differenten Delen trennen; doch sind sie darin nicht gleich leicht löslich.

Auch concentrirte Schwefelsäure löst das Phenol unter Bildung von Sulsouren, und entfernt es so aus Theerölen, welche aber leicht ein wenig von der ulfosäure zurückhalten. Salpetersäure giebt Nitroproducte, von denen eines hnische Wichtigkeit besitzt, nämlich die Pikrinsäure, $C_6H_2(NO_2)_3OH$. Bei egenwart von Körpern, welche Wethankohlenstoff liesern können, zugleich mit eien Mineralsäuren und Sauerstoff, entsteht Rosolsäure, $C_{19}H_{14}O_3$. Hierauf ruht die technische Darstellung des Corallins aus Phenol, Oxalsäure und chwefelsäure, vielleicht aber auch die Rothsärbung des unreinen Phenols, wobei skresol, $C_6H_4.CH_3.OH$, den Wethankohlenstoff durch seine Wethylgruppe sert.

Refole,
$$C_7H_8O = C_6H_4(CH_3)(OH)$$
.

Syn. Typtoluol, Kresplsäure. Es giebt drei Isomere dieser Formel; der teinkohlentheer scheint ein Gemenge derselben zu enthalten. Im reinen Zusunde sind die drei Isomere nur synthetisch darzustellen. Das Trthokresol, 2) schmilzt bei 31° und siedet bei 185 bis 186°.

Das Parakresol (1,4) bildet farblose Prismen, die bei 36" schmelzen und i 198° sieden. Es riecht phenolartig und ist in Wasser schwer löslich. Seine isserige Lösung wird, ebenso wie diejenige des Metakresols, durch Eisenchlorid zu gefärbt.

Das Metatresol (1,3) siedet bei 195 bis 200°; es wird meist als eine dicke Flüssigkeit erhalten, die selbst bei — 80° nicht erstarrt; aber Staedel') hat gezeigt, daß man es im sesten Zustande erhalten kann, wenn man es auf — 18° abfühlt und die Krystallisation durch Einwersen eines Kryställchens von Phenst einleitet. Es schmilzt dann bei + 3 bis 4°.

Die fäusliche Kresplsäure ist ein Gemisch aller drei Isomere. Roch &. E. Schulze (Berichte 1887, S. 410) enthält sie etwa 40 Proc. Metakresol, 35 Proc. Orthokresol und 25 Proc. Parakresol. Sie ist eine farblose, liche brechende Flüssigkeit vom specifischen Gewicht 1,044, ist noch bei — 18° flüssig, viel weniger löslich in Wasser und Alkalien als Carbolsäure und hat einen höheren Siedepunkt, etwa 185 bis 203°. Mit Eisenchlorid giebt sie dieselbe Reaction wie Carbolsäure; gegen starke Schwefelsäure und Salpetersäure verhält sie sich auch ähnlich, wird aber heftiger angegriffen. Mit Brom giebt sie eine ähnliche Verbindung wie Phenol, nämlich C6HBr3(CH3)(OH), welche aber bei gewöhnlicher Temperatur slüssig ist. Ihre antiseptischen Eigenschaften sind noch stärker als diesenigen der Carbolsäure.

Allen hat folgende Tabelle über den Unterschied zwischen Carbolsäure (Calvert's Nr. 1) und Kresylsäure (aus Calvert's Nr. 5 durch Fractioniren erhalten) aufgestellt:

	Carboljäure	Rrejhljäure
Schmelzpunkt	, - , , , ,	, , , ,
Siedepunkt	182°.	198 bis 203°.
Löslichkeit der hydratischen Säure in kaltem Wasser	1 Vol. auf 11 Vol. Wasser	1 Vol. auf 29 Bol. Abaffer.
figkeit von (),880 specif. Gew.	sung nicht getrübt durch Zusiak von weniger als 1½ Vol. Wasser. NB. Ein Theil Carbolsäure + 3 Krespljäure lösen sich im gleichen Volum Ammoniakslüssigkeit, werden aber durch wenige Tropfen Wasser wieder ausgeschieden.	16 Bolumina und bildet dann frystallinische Schuppen.
von 6 Thln. NaOH in 94 Thln. Wasser	Bollständig löslich in gleischem Bolum; Zusatz von mehr Natronlauge, bis zu 6 Bol., verursacht keine Uenderung.	Bei großem Ueberschuß versichwindet sie und es bilden

¹⁾ Berl. Ber. 1885, G. 8443.

Carboliäure

1

Rreipliaure

Ecaction mit einer Losung Leicht und vollständig löslich. Löslich in gleichem Bolum, 91 Thin. Waffer

9 Thin. NaOH in Bei Bufat von 7 Bol. Waf: aber durch wenige Tropfen ser bleibt die Flüssigkeit klar, Wasser wird aber durch 8 Vol. Waf- Wenn man ein gleiches Bojer niedergeschlagen. Löslich lum Waffer zusett, trennt fich in 2 Bol. der Ratronlauge, das ursprüngliche Bolum ab. und nicht niedergeschlagen Die Lösung in Ratronlauge durch einen geringeren Ueber- wird wieder niedergeschlagen, joug als 5 bis 6 Bol.

niedergeichlagen. wenn man 31/2 Bol. Ratron= lauge zujegt.

Reaction mit Betroleum: Effenz (Ligroin)

Volumen Ligroin unber: andert; die oberfte Schicht enthält Carboljaure, welche bei plöglicher Abfühlung in einer Raltemijdung beraus: fryftallifirt.

Abjolute Säure mischt sich Absolute Säure mischbar mit in jedem Berhältniß mit Ligroin in allen Berhältnij= beißem Ligroin, aber nur fen. Reine Abscheidung von mit 1/2 Bol. kaltem Ligroin, Kryftallen oder Fluffigkeit durch Ueberschuß wieder nies bewirft durch plögliche Abbergeschlagen. Dit 3 Bol. fühlung in 3 Bol. Ligroin.

Berhalten zu Glycerin von Mischbar in allen Berhält: Mischbar in allen Berhälte 1,258 fpecif. Bew.

wart von 25 Proc. Arejol find jedoch 2 Bol. Waffer ein Marimum.

niffen. 1 Bol. Carboljaure niffen. 1 Bol. Rrejol, geund 1 Bol. Glycerin wird mischt mit 1 Bol. Glycerin, durch 3 Vol. Wasser nicht wird durch 1 Vol. Wasser niedergeschlagen; bei Gegen: volltommen niedergeschlagen

Hiernach ist die Krefylsäure schwerer löslich als Carbolfäure in Wasser, Ammoniat, Glycerin und Natronlange, aber leichter löslich in Ligroin. hierdurch tann man die Gegenwart erheblicher Mengen von Kresplfäure in Carbolfäure entbeden, aber an eine Benutung biefer Reactionen gur quantitativen Bestimmung dieser Körper ist nicht zu benten. Gine approximative Bestimmung dieser Art wird später gegeben werben.

Lunge und Bichoffe 1) haben Bersuche liber den Schmelzpunkt der Bemische von reinem Phenol und reinem Parafresol in bestimmten Berhältnissen angestellt; das Resultat ihrer Beobachtungen ist auf folgender Tabelle verzeichnet, welche jedoch teine directe analytische Anwendung finden tann, da das täufliche Arefol auch andere Isomere enthält.

¹⁾ Chem. Ind. 1885, S. 6.

Phenol Proc.	Parafrejol Proc.	Schmelz- punft	Phenol Proc.	Paratrejol Proc.	Schmelg: Punti
100	0	+40,50	50 .	50	— 2,5°
95	5	27,8	45	55	— 0,9
90	10	23,9	40	60	+1,2
85 ′	15	20,3	35	65	3,5
80	20	16,7	30	70	6,7
7 5	25	12,6	25	75	12,4
7 0	30	8,6	20	80	16,2
65	35	4,7	15	85	20,8
60	40	0,75	10	. 90	25,9
55	45	 2, 5	5	95	28,5
			0	100	32,5

Xylenole (Xenole), $C_8H_{10}O = C_6H_3(CH_3)_2(OH)$.

Der Theorie nach kann es sechs geben, von denen bis jest vier bekannt sind. Im Steinkohlentheer kommen vermuthlich mehrere derselben vor; auch das segenannte Phlorol aus Buchenholztheer (Siedepunkt 220°) ist wohl ein Gemisch von solchen 1).

Die synthetisch erhaltenen reinen Körper sind:

Orthoxenol $(1, 2, 4) = C_6 H_3(CH_3)(CH_3)(OH)$. Schmilzt bei 61° und siedet bei 225°. Krystallisirt aus Wasser in langen Nadeln, aus 8= bis 10 proc. Alkohol in orthorhombischen Octaedern, giebt ein lösliches Natronsalz in dünnen Radeln.

Metaxenol I. $(1, 2, 3) = C_6 H_3(CH_3)(OH)(CH_3)$. Lange Nadeln oder Platten; schmilzt bei $74,5^\circ$ und siedet bei 211 bis 212° (Jacobsen) oder bei 73° resp. 216° (Fittig und Hoogewerf).

Metaxenol II. $(1,3,4) = C_6 H_3(CH_3)(CH_3)(OH)$. Farblose, start lichtbrechende Flüssigkeit von 1,0362 specif. Gew. bei 0°; wird in der Kälte nicht leicht sest, außer wenn man es mit einem Krystall derselben Substanz berührt²); die Krystalle schmelzen bei 26^{o3}). Es siedet bei $211,5^{o}$, ist schwer löslich in Wasser, mischbar mit Alkohol und Aether. Die alkoholische Lösung wird durch Eisenchlorid grün, die wässerige blau gefärbt, während die anderen Kylenole mit Eisenchlorid keine Reaction geben.

¹⁾ Bgl. Marajje, Ann. Chem. Pharm. 152, 75. 2) Staedel u. Hoelt, Berl. Ber. 1885, S. 2921. 3) Jacobjen (ebendaj. S. 3464).

Paraxenol (1, 3, 4) = $C_6H_3(CH_3)(OH)(CH_3)$. Farblose Krystalle, Vetaxenol I. sehr ähnlich; Schmelzpunkt 74,5 bis 75°, Siedepunkt 211,5 213,5°, specif. Gew. bei 18° 0,9709. Löslichkeit wie das obige.

Rach K. E. Schulze (vergl. S. 126) bildet das 1, 3, 5. Metaxenol den sthestandtheil der im Theer vorkommenden Aylenole; vom 1, 2, 4. Kenol ist iger vorhanden. Letzteres ist von Watson Smith im Hohosentheer aufuden worden (Journ. Chem. Soc. Jan. 1886).

Ran kennt noch höhere Phenole der Formeln C₉ H₁₁.() II (Mesithtol, **Sepunk**t 220°, und Pseudocumenol, Siedepunkt 240°) und C₁₀ H₁₃. OII **junol**, Siedepunkt 230°, und Carvacrol, Siedepunkt 233 bis 235°), deren **Jandensein** im Steinkohlentheer aber nicht nachgewiesen ist.

Auch die zweiwerthigen Phenole (Dryphenole) sind im Steinkohlentheer nachgewiesen, während sie im Holztheer mit ihren Acthern eine Hauptrolle den, namentlich das Brenzeatechin, $C_6H_4(OH)_2$, und Homobrenzeateche, $C_6H_1(OH)_2$, sowie der Methylester des ersteren (das Gnajacol) des lexteren (das Kreosol).

Raphtole, C10 H7.011.

Beide isomere Raphtole sind in den "grünen Delen" von der Anthracenkilation von K. E. Schulze1) ausgesunden worden.

dem Phenol und hat einen brennenden Geschmack. Specif. Gew. 1,224; milzt bei 94 bis 96°, siedet bei 278 bis 280°. Wenig löslich in heißem Mer, leichter in Altohol, Aether, Benzol :c.; flüchtig mit Wasserdämpfen. Eine von Chlorfalt giebt mit einer mässerigen Lösung von as Naphtol eine kelviolette Färbung unter Ausscheidung von violetten Flocken; Eisenchlorid weiße Trübung, welche bald in Violett übergeht.

paphtol bildet monokline Schuppen, fast geruchlos, von brennendem schmack. Specis. Gew. 1,217; schmilzt bei 122 bis 123°, siedet bei 294°, be wenig flüchtig mit Wasserdämpsen. Lösungsverhältnisse ähnlich denen des wigen. Chlorkalk giebt nur eine schwach gelbe Färbung und Eisenchlorid erst grüne Färbung, dann eine Abscheidung von weiß bleibenden Flocken.

Anthrol und Phenanthrol, C14 H10(),

ind von Rölting?) nachgewiesen, wenn auch nicht im reinen Zustande abs pichieden worden, in den das Anthracen begleitenden Selen, durch Behandlung est über 300° siedenden Antheils mit Ratronlange.

^{1,} Ann. Chem. 227, 143. 2) Berl. Ber. 1884, E. 386.

gunge. Steinfoblentbeet u. Ammoniaf.

Syn. Aurin. Wurde 1834 von Runge im Theer entdeckt 1) und spiker fast gleichzeitig (1859) von Persoz 2) und von Kolbe und Schmitt 2) synthetisch (im sehr start verunreinigten Zustande) aus Phenol durch Behandlung mit Oxalsänre und Schwefelsäure dargestellt. Sie ist seitdem Gegenstand der Untersuchungen von Seiten einer Menge hervorragender Chemiter gewesen; ihre Constitution und selbst ihre genaue Formel wurden aber erst 1878 endgültig sestgestellt, zu gleicher Zeit von E. und O. Fischer und von Gräbe und Caro. Man giebt jetzt allgemein der aus Phenol bereiteten Rososssäure, welche wohl dieselbe wie die im Theer vorkommende ist 4), die Formel $C_{19} H_{14} O_3$, oder ausgelöst:

$$C_6H_4-C_{-C_6H_4OH}$$

b. h. ein Derivat des Triphenylmethans, in welchem drei Wasserstoffatome durch Hydroxylgruppen ersetzt und aus dem zugleich ein Molecul Wasser ausgetreten ist. Sie entsteht daher, wenn drei Phenolreste sich an ein Kohlenstoffatom der fetten Scrie (Methankohlenstoff) anlagern können, und bildet in der That ein inneres Anhydrid des Trioxytriphenylmethancarbinols. Man nimmt jetzt wohl meist an, daß ihre Bildung aus Phenol, Oxalsäure und Schweselsäure darans beruht, daß die Schweselsäure aus der Oxalsäure Kohlensäure frei macht, welche im status nascendi ihren Sauerstoff zur Oxybation von 4H der Phenole absgiebt und durch den Kohlenstoff die Reste verkettet:

$$3C_6H_6O + CO_2 = C_{19}H_{14}O_3 + 2H_2O_4$$

Doch führen Rencki (Ber. 1882, S. 1578) und Watson Smith und Staub (Journ. Chem. Soc. 1884, p. 301) die Bildung der Rosolsäure auf die Wirkung von Ameisensäure zurück, welche durch die Wirkung der Schweselssäure auf Oxalsäure entsteht.

(Die bei der Bildung des Corallins, d. i. des rohen Reactionsproductes, vor sich gehenden Nebenreactionen sollen hier unberührt bleiben.)

Es ist schon oben (S. 123) barauf hingewiesen worden, daß die Bedingungen sur die Bildung von Rosolsäure gegeben sind, wenn außer Phenol selbst noch dessen höhere Homologe, die ja den Methylrest CH3 enthalten, zugegen sind und Mineralsäuren darauf wirken können, welche Wasser abspalten, wobei jedoch eine Oxydationswirkung mit ins Spiel kommen muß:

$$2C_6H_6O + C_7H_8O + 3O = C_{19}H_{14}O_3 + 3H_2O$$
.

Dies könnte es vielleicht erklären, warum die Rothfärbung des Phenols nur unter Mitwirkung der Luft vor sich geht, ebenso wie diejenige des nicht ganz reinen Naphtalins, das jedenfalls noch etwas unverändertes Phenol enthält.

¹⁾ Pogg. Unn. 31, 65, 512; 32, 308, 323. 2) Franz. Patent 54910, vom 21. Juli 1861. 3) Unn. Chem. Pharm. 119, 119, 169. 4) Gräbe u. Caro ichlagen vor, für diese Säure den Namen "Aurin" anzunehmen und den Ramen "Rosolsäure" für das höhere Homolog, das aus Rosanilin entsteht, zu reserviren; doch ist dies taum allgemein acceptirt.

Nan muß daher annehmen, daß die von Runge im Theer gesundene Rosolsich erst bei der Behandlung der Producte mit seinen Reagentien gebildet (Tb die Mineralsäure absolut nothwendig ist, steht noch nicht sest.) Er sie durch Erschöpfung der Rücktände von der Destillation des Phenols Lasser, Auslösen in 1/3 ihres Gewichts Altohol und Bermischen mit Kalt. Lerhält man eine rosenrothe lösung von rosolsaurem Kalt und einen braunen schlag von drunolsaurem Kalt. Aus ersterer wird durch Essissäure die kare niedergeschlagen und durch mehrmaliges Wiederauslösen in Kalt und mit Essissäure, die sich sein drunolsaurer Kalt mehr abscheidet, gereinigt. detommt schließlich durch Auslösen in Altohol und Abdampsen eine harte, vrangerothe Wasse, deren werthvolle Eigenschaften als Farbstoss Runge lebhaft hervorhob, obwohl sie erst eine Generation später praktisch verstet wurden.

Daß in der That ein Oxydationsproceß hier vor sich geht, beweist der Ums best man durch langsames Erhitzen der schweren Theeröle mit Kalk in mart von Luft die Ausbeute an Rosolsäure sehr steigern kann (Tschels). Roch weiter ging Angus Smith2), welcher direct Phenol, Actkali Rangansuperoxyd zusammen erhitzte.

Brunolfäure (?).

Eo nannte Runge die im vorigen Artikel beschriebene Säure, welche er dem braunen, von der Lösung des rosolsauren Kalkes absiltrirten Riederse abscheiden konnte. Es war eine asphaltähnliche, glasige Masse, jedensalls demenge verschiedener Körper, kein chemisches Individuum. Daß neben dem e, das Phenol verunreinigenden Körper auch gelbe oder braune Verunsungen vorkommen, werden wir im 9. Capitel näher sehen. Irgend wie untersucht sind diese Körper noch nicht.

Edwefelhaltige Rörper.

Schwefelwasserstoff, II2S,

Schwefelammonium, (NH4)2S,

Schweselenanammonium (Rhodanammonium), (NII4) NCS,

Schweflige Säure, 802,

nen jedenfalls im Theer vor, da sie regelmäßige Bestandtheile des Ammoniaktes bilden (vgl. Cap. 13).

A Biener Afad. Ber. Januar 1858, 23, 169. 2) Chem. Gazette 1858. Nr. 25; **L Ann. 131,** 150.

Schwefeltohlenstoff, CB2,

ist von Vincent und Delachanal¹) in den leichtest siedenden Theilen des Robbenzols aufgefunden worden, war auch schon früher darin vernuthet worden, de er ja regelmäßig im Leuchtgase auftritt. Specif. Sew. 1,272. Siedepunkt 47. Watson Smith hat ihn ebenfalls, und zwar bis zu 6 Proc., im Robbenzt aus Londoner Gastheer gefunden. H. L. Greville²) hat es in großem Refstade aus der Schweselcalcium=Reinigungsmasse der Gassabriken dargestellt:

Rohlenornsulfib, COS,

ist zwar im Theer noch nicht direct nachgewiesen worden, dürfte aber jedenfalls darin aufgelöst vorkommen, da die Bedingungen zu seiner Bildung gegeben sind. Es ist ein farbloses Gas, dessen Geruch an Kohlensäure und ein wenig an Schweselwasserstoff erinnert, von sehr schwach sauerstoffzutritt Kohlensäure und sieht bei genügendem Sauerstoffzutritt Kohlensäure und schweslige Säure, bei beschränktem Sauerstoffzutritt oder bei Absühlung nur Kohlensäure und Schwesel: COS + O = CO₂ + S.

Thiophen, C4H4S,

wurde von Bictor Mener") entdeckt und in fast allen Sorten dessen, was man damals für "chemisch reines Benzol" hielt, anfgefunden, indem er dasselbe mit concentrirter Schwefelsäure ausschüttelte. Farblose Flüssigkeit, von schwachem, nicht sehr charakteristischem Geruch; siedet bei 84°; specif. Gew. 1,062 bei 18°. Thiophenhaltiges Benzol giebt die "Indophenin-Reaction"; das heißt, eine blaue Färbung bei Behandlung mit Isatin und Schwefelsäure. Thiophen ist leichter löslich in concentrirter Schweselsäure als Benzol, und kann daher aus letzterem durch anhaltendes Ausschütteln mit sortwährend erneuerten Mengen Schweselssäure entsernt werden, wobei natürlich auch sehr viel Benzol in Lösung geht.

Thiotolen (Methylthiophen), C3 H68,

entdeckt von Victor Meyer und Kreis. Achnlich dem Thioren; siedet bei 113°; specif. Gew. 1,019 bei 18°.

Thioren (Dimethylthiophen), C6 H8S,

entbeckt von R. E. Schulze), rein bargestellt von Messinger 6); siedet bei 137°. Zweifelsohne kommen auch höhere Glieder der Thiophenreihe im Steinskohlentheer vor.

¹⁾ Compt. rend. 86, 340. 2) Journ. Soc. Chem. Ind. 1883, p. 488. 3) Berl. Ber. 1883, S. 1471. 4) Ebendaj. 1884, S. 787. 5) Ebendaj. S. 285. 6) Ebendaj. 1885, S. 563.

.

Mercaptane

Theer vor. Auch das Alliol, von dem Mansfield aus 50 Liter Theer 30 bis 40 g erhalten haben wollte (Siedepunkt 70 bis 80°), ist vielleicht ein Gemenge solcher Körper, obwohl man auch an Schwefeltohlenstoff und andere Körper benken könnte. Bohl 1) hat unter 80° siedende schwefelhaltige Körper im Rohsbenzol aufgefunden:

Methylmercaptan, CH_3 . SH, siedet bei 20° , Schwefelmethyl, $(CH_3)_2S$, n , 41° , specif. Gew. 0,845, Aethylmercaptan, C_2H_5 . SH, n , 36° , n , 0,831, Schwefeläthyl, $(C_2H_5)_2S$, n , 91° , n , 0,825, 2c.

Freier Schwefel

ift von Rehlstadt') in den Destillaten vom Steinkohlentheer aufgefunden worden. Derselbe ist wohl aus SO2 und H2S unter Mitwirkung des Wassers entstanden.

Stickstoffhaltige Körper.

A. Bafifche.

Ammoniat, NH3,

ist schon erwähnt als Schweselammonium und Schweselchanammonium. Es kommt namentlich auch als kohlensaures Ammoniak vor und bildet den wesentslichsten Bestandtheil des Gaswassers. Farbloses Gas von dem bekannten stechenden Geruch, specif. Gew. 0,5888 (1 Liter bei 0° und 760 mm Druck wiegt 0,7635); verdichtet sich bei — 40° zu einer Flüssigkeit, welche bei — 70° ersstart. Seine leichte Löslichkeit in Wasser, die stark basischen Eigenschaften dieser Lösung z. sind allgemein bekannt. Genaueres im 13. Capitel.

Substituirte Ammoniate

der Fettreiht kommen wahrscheinlich im Ammoniakwasser und daher auch im Theer stets vor. Es seien hier nur die Siedepunkte 2c. der unteren Glieder angegeben. Methylamin, NH2(CH3). Gas. 1 Vol. Wasser absorbirt bei 12° 1040 Vol. davon; brennbar; Geruch sischartig und ammoniakalisch.

¹⁾ Dingler's Journ. 168, 49. 2) Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1880, S. 1345.

134 Eigenschaften des Steinkohlentheers und seiner Bestandtheile.

Dimethylamin, NH(CH3)2, siedet bei 8 bis 90; leicht löelich in Besser. Geruch start ammoniakalisch.

K

ŗ

Trimethylamin, N(CH3)3, siedet bei 9,3°, leicht löslich in Wasser. Geruch nach Ammoniak und Heringslake, in welcher er reichlich vorkommt.

Aethylamin, NH2(C2H5), siedet bei 18,7%; leicht löslich.

Diathylamin, NH(C, II,)2. Siedepunkt 57,50, leicht löslich.

Triäthylamin, $N(C_2H_5)_3$. Siedepunkt 91°, schwer löslich in Wasser, Die höheren Glieder und äußerst zahlreichen gemischten Amine können hier nicht berührt werden.

Cespitin, Co II13 N,

ist eine Base von unbekannter Constitution, isomer dem Amylamin (welches gleichen Siedepunkt hat). Gefunden von Church und Owen. Siedepunkt 95°. Farbloses Del von startem, aber weniger unangenehmem Geruch als Amylamin; leicht löslich in Wasser, aber nicht in concentrirter Natronlauge. Leichter als Wasser. Church und Owen vermuthen darin ein dreiwerthiges Radical (C3H13)^m. Fritsiche glaubt es im Steinkohlentheer aufgefunden zu haben; aber Goldschmidt und Constam halten Fritssche's Cespitin für ihr Phridinhydrat (s. unten). Hiermit stimmen auch die in meinem Laboratorium gemachten Beobachtungen überein.

Anilin, C6H3.NH2.

Syn. Phenylamin, Amidobenzol 2c. Entdeckt 1826 von Unverdorben, im Steinkohlentheer 1834 von Runge (von ihm als Ryanol bezeichnet). Wafferhelle, aber sehr leicht gelb, bann roth ober brann werdende Flussigfeit von schwachem eigenthumlichem Geruch und brennendem Geschmad. - 8° (nach Anderen noch nicht bei - 20°) und siedet bei 182°; ber Dampf Specif. Gew. bei 150 1,0270. Es besitzt giftige Eigenschaften, ist brennbar. namentlich für kleinere Thiere. Wasser löst etwa 3 Proc. (in der Hipe 6 Proc.) davon, und es nimmt selbst etwas Wasser auf. In Alkohol, Aether, Aceton, Schwefelkohlenstoff, Rohlenwasserstoffen zc. ist es leicht löslich. Es löst Schwefel, Phosphor, Campher, Colophonium reichlich auf. Die wässerige Lösung besitt nur schwach alkalische Gigenschaften und bläut nicht einmal Lackmuspapier, aber in der Hitze treibt es Ammoniak aus deffen Salzen aus, mahrend es in der Ralte von Ammoniat aus seinen eigenen Salzen ausgeschieden wird. Sehr charafteristisch sind seine Reactionen mit Chlorkalk (violett) und mit Kaliumbichromat und Schwefelfäure (blau). Seine wässerigen Lösungen scheiden aus ben Salzen bes Eisens (Dryduls und Dryds), Zinks und Aluminiums die Base ab. Mineralsäuren bildet es leicht in Wasser und Alkohol lösliche Salze, welche leicht Im ganz reinen Zustande sind diese weiß, röthen sich aber leicht frystallisiren. an der Luft und nehmen einen schwachen Geruch an.

So wichtig das Anilin ist, wenn es aus dem Steinkohlentheerbenzol durch Nitrobenzol hindurch synthetisch gewonnen wird, um die Basis einer enormen

Barbstoffindustrie abzugeben, so wenig bedeutend ist sein directes Bortommen im Theer. Hier stellt es nur eine Verunreinigung der Kohlenwasserstoffe vor, welche durch Waschen mit Säure entfernt werden muß; auch ist wohl kaum daran zu denken, die unbedeutende Menge, welche davon im Theer vorkommt, mit Gewinn zu extrahiren. Der von früheren Beobachtern aus Steinkohlentheer gewonnene basische Körper, welcher die Reactionen des Anilins ergab, enthielt vermuthlich nur sehr wenige Procente wirkliches Anilin.

Rach Watson Smith') kommt Anilin in allen Destillaten des Steinkohlenstheers vor, am meisten jedoch (wie man von vornherein, nach seinem Siedepunkt, annehmen wird) in dem "Leichtöl" von 0,900 bis 1,000 specif. Gew.

Die Homologen des Anilins (Toluidine 2c.) sind bisher nicht als directe Bestandtheile des Steinkohlentheers nachgewiesen worden, kommen aber wohl jedenfalls auch darin vor.

Phridinreihe.

Umfaßt eine Anzahl basischer Körper von der Formel $C_n H_{2n-5} N$, vom Pyridin bis zum Biridin. Sie sind charakterisirt durch den "Pyridinkern", welcher dem Benzolkern völlig analog ist, aber an Stelle einer dreiwerthigen CH-Gruppe ein Stickstoffatom enthält. Sie kommen hauptsächlich in dem Theile des roben Steinkohlentheeröles vor, welcher ein specifisches Gewicht von 0,990 bis 0,900 besit. Diese und die Chinolinreihe sind sehr wichtig geworden, seitdem es erwiesen worden ist, daß die natürlichen Alkaloide Pyridinderivate sind und seitdem einige für die Medicin hoch bedeutende Verbindungen, z. B. Thallin, auf synthetischem Wege aus Körpern dieser Reihen dargestellt worden sind.

Hofmann²) hat als Gruppenreaction für die Pyridinkörper den charaktes ristischen starken Geruch, welchen sie beim Erwärmen mit Jodniethyl und Aepkali geben, hervorgehoben.

Phribin, C₅ H₅ N.

Entbedt von Anderson im Knochentheer, von Greville Williams im Steinkohlentheer. Häußermann (Privatmittheilung) fand bis 0,1 Proc. davon in kauslichem 50 proc. Benzol und bis 0,25 Proc. in dem aus diesem dargestellten Toluol. Farblose, bewegliche Flüssigigkeit von sehr durchdringendem Geruch. Siedes punkt 116,7° (Anderson) oder 115° (Thenius); specif. Gew. bei 0° 0,9858. Wischbar mit Wasser in allen Verhältnissen, wird von Kali oder Natron wieder ausgeschieden. Bläut rothen Ladmus, giebt weiße Dämpse mit Salzsäure, fällt in der Kälte Zinks, Eisens, Thonerdes, Mangansalze. Widersteht der Einwirtung von rauchender Salpetersäure und Chromsäure. Es bildet mit den Säuren beständige und in Wasser und Alkohol leicht lösliche Salze, welche sich bei 100° abdampsen lassen und an der Luft kaum brann werden. Goldschmidt und Constam") fanden in dem aus Steinkohlentheer abgeschiedenen Basengemenge

¹⁾ Journ. Chem. Soc. 1874, p. 853. 2) Berl. Ber. 1881, S. 1497. 3) (fbens dajelbst 1883, S. 2976.

136 Eigenschaften des Steinkohlentheers und seiner Bestandtheile.

eine Molecularverbindung von Pyridin und Wasser, C₅ H₅ N, 3 H₂O, vom specif. Gew. 1,0219, Siedepunkt 92 bis 93°, dem Pyridin ähnlich riechend, welche vielleicht das sogenannte Cespitin ist (s. o.).

3

Bicolin, C6H7N.

Syn. Odorin; isomer mit Anilin. Entdeckt von Unverdorben im Knochenöl, von Anderson im Steinkohlentheer. Farblose, bewegliche Flüssteit von durchdringendem Geruch. Siedepunkt 135°; specif. Gew. bei 0° 0,9613 (Anderson), bei 22° 0,933 (Thenius). Löslichkeit, basische Eigenschaften und Salze, denen des Phridins ganz ähnlich. Das Steinkohlentheer-Picolin ist theilweise a-Picolin, d. i. Orthomethylpyridin (Goldschmidt und Constam), theilweise p-Picolin (R. E. Schulze, Berichte 1887, S. 413).

Lutibin, C7 H9 N.

Das einzige von Thenius und von Dechsner de Coninc (Bull. Soc. Chim. 43, 252) im Steinkohlentheer gefundene Lutidin ist eine farblose, mit Wasser mischbare Flüssigkeit, vom Siedepunkt 153,5 dis 154,5°, und vom specif. Gew. 0,9443 dei 0°. Es liesert bei der Oxydation Isonicotinsaure und wäre daher das γ = Aethylpyridin. Lunge und Rosenberg (Ber. 1887, S. 127) haben in der "Reinigungssäure" aus einer deutschen Theerdestillation drei andere Lutidine ausgefunden, nämlich $\alpha\alpha$ = Lutidin (Siedepunkt 142°), $\alpha\gamma$ = Lutidin (Siedepunkt 157°) und $\alpha\beta_1$ = Lutidin, welches zwar nicht isolirt, aber durch sein Oxydationsproduct, Isocinchomeronsäure, sicher nachgewiesen wurde. Das Vorhandensein von $\alpha\alpha$ = und $\alpha\gamma$ = Lutidin ist von R. E. Schulze (Ver. 1887, S. 413) bestätigt worden.

Collibin, C8 H10 N.

Es giebt eine Menge von isomeren Collidinen; welche von diesen im Stein-kohlentheer vorkommen, ist noch nicht bekannt.

Parvolin, C9 H13 N.

Dieses sowie die drei folgenden Glieder ist sehr wenig bekannt. Siedepunkt 1880, specif. Gew. 0,966.

Coridin, C10 H15 N.

Entdeckt von Thenius. Farblose Flüssigkeit von schwach lederartigem Geruch; siedet bei 211°, wird bei — 17° noch nicht fest; specif. Gew. (bei 22°) 0,974. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Aether 2c. Giebt krystallinische Salze.

Rubidin, C11 H17 N.

Entdeckt von Thenius. Farbloses Del von schwachem Geruch, Siedepunkt 230°, wird bei — 17° dick; unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aether 2c.

Specif. Gew. bei 22° 1,017. Es fällt noch einige Oryde aus ihren Salzen. Seine Salze sind schwer trystallisirbar und färben sich an der Luft röthlich; Chlor-talk färbt es rosa; es färbt mit Salzsäure befeuchtetes Fichtenholz roth.

Biribin, C12 H19 N.

Entdeckt von Thenius. Gelbliches Del von sußlich aromatischem Gernch; Siedepunkt 251°, bei — 17° noch nicht fest. Färbt sich nicht an der Lust; in Wasser sehr wenig löslich. Specif. (Bew. bei 22° 1,024.

Chinolinreihe.

Diese enthält einen an einen Benzolkern angelagerten Pyridinkern. Sie ist znerst von Greville Williams') genauer studirt worden, weit niehr aber noch in neuerer Zeit, seitdem einige ihrer Glieder synthetisch dargestellt worden sind.

Chinolin ober Leutolin, Cy H7 N.

Entdeckt von Runge 1834. Lange Zeit glaubte man, daß das im Steinstohlentheer gefundene "Leutolin" mit dem aus Cinchonin erhaltenen "Chinolin" nur isomer sei, die Hoogewerf und van Dorp?) ihre Identität bewiesen. Es siedet bei 239 bis 240° und hat ein specifisches Gewicht von 1,081, durchdringens den Geruch und brennenden Geschmack. In Wasser ist es wenig, in Alkohol und Aether leicht löslich. Berharzt sich beim Stehen an der Luft und giebt viele Salze.

Rochinolin, Co H7N,

wurde von Hoogewerf und van Dorp zugleich mit dem vorigen aufgefunden; siedet bei 236 bis 2370; schmilzt bei 18 bis 230.

Chinalbin, C10 HoN,

das erste Homolog des Chinolins, synthetisch erhalten von Döbner und v. Miller 3) und später als constanter Begleiter des Steinkohlentheer. Chinolins aufgefunden. Es siedet bei 243° und ist augenscheinlich nicht identisch mit dem folgenden, wie die Siedepunkte erweisen.

Bridolin, C10 II9 N.

Isomer mit dem Chinaldin und mit Lepidin aus Cinchonin. Siedes punkt zwischen 252 bis 257°. Giebt krystallisirende Salze mit Salpetersäure, Salzsäure, Chromsäure 2c.

¹⁾ Journ. Chem. Soc. (2) 1, p. 375.

²⁾ Berl. Ber. 1883, S. 425.

⁸⁾ Cbendajelbst 1881, S. 2812.

Cryptibin, C11 H11 N.

Siedepunkt 2740; sein Isomer aus Cinchonin heißt Dispolin. Kam von dem vorigen nur durch Krystallisation der Platindoppelsalze getrennt werden. Eigenschaften unbekannt.

In den Producten aus Cinchonin kommen noch mehr Basen dieser Reise mit höherem Kohlenstoffgehalt (bis $C_{16}H_{21}N)$ vor, welche im Steinkohlenther noch nicht nachgewiesen sind. Icdoch haben C. Robinson und W. L. Goodwin in in der "Reinigungssäure" von schottischem Schieferöl solgende Basen nachgewiesen!):

Tetracolin,	$C_{12}H_{13}N$,	Siedepunkt	290	bis	295°
Pentacolin,	$C_{13} H_{15} N_{,}$	n	305	77	3100
Hexacolin,	$C_{14}H_{17}N$,	n	325	77	3300
Heptacolin,	$C_{15} H_{19} N$,	n	345	 27	350°
Octacolin,	C ₁₆ H ₂₁ N,	 77	360	"	3650

Bermuthlich waren auch noch höher siedende Basen zugegen.

Allgemeines Verfahren zur Darstellung der Basen aus dem Steinkohlentheer.

Man schüttelt eine größere Menge besselben mit einem Gemenge von 1 Ihl. Schwefelfäure und 2 Thln. Wasser, wenn nöthig, wiederholt. Nach längerer Rube zieht man die flare Flussigkeit ab und tocht sie in einem offenen Gefäße, ober in einem Dampfftrome, bis die mechanisch barin enthaltenen Rohlenwasserstoffe verjagt sind (Pyrrol würde hierbei fortgehen, muß aber schon vorher durch die saure Behandlung zerfett worden fein, welche Bemerfung ich Baugermann verbante). Dann colirt man durch Leinwand, sest Ratronlauge im Ueberschuß zu und bestil-Der Wasserdampf reißt die Basen mit über; wenn das Destillat nicht reich genug ift, sättigt man es mit festem Actfali unter Bermeibung zu großer Temperaturerhöhung und becantirt das sich oben ansammelnde ölige Basengenisch. Wenn diese Anilin enthält, so sest man vorsichtig rauchende Salpeterfäure zu und erhist allmälig bis zum Rochen, wodurch das Anilin zerstört wird. Die anderen Basen wiederstehen der Saure; man fällt mit Baffer aus, filtrirt und sattigt bas Filtrat von Neuem mit Aegkali. Das becantirte Del enthält noch immer viel Baffer, welches man durch festes Alexnatron wegnimmt; dies muß unbedingt vollständig geschehen, weil sonst die Siedepunkte der flüchtigen Basen ganz verändert werden, und niuß daher die Behandlung mit Alexnatron mehrmals wiederholt werden.

¹⁾ Transact. Royal Soc. Edinburgh, vol. 28 (1878), p. 561; vol. 29 (1879), p. 265. Da diese Abhandlungen nur in einer so äußerst wenig verbreiteten Zeitschrift veröffentlicht worden sind, so sind sie in keinem der Auszüge in anderen Journalen, noch auch in den Jahresberichten erwähnt und aus diesem Grunde allgemein überssehen worden. Verfasser dieses hat nur durch Zusall Kenntniß davon gewonnen.

Acridin. 139

est fängt man an, methodisch zu fractioniren, was zuweilen bis 20 Rectificationen heischt, ehe die Siedepunkte constant werden !).

Greville Williams zerstört das Anilin und seine Homologen durch Erten mit salpetrigsaurem Rali und Salzsäure, und verfährt soust wie oben.

Folgende Bemerkungen über die Isolirung der im Theer enthaltenen Basen rbanke ich einer Privatmittheilung von C. Baugermann. Da man nur felten e Mischung von Pyribinbasen in hinreichenber Menge zur Disposition hat, um : durch eine Reihe von fractionirten Destillationen isoliren zu können, so empfiehlt i sich, zur Darstellung von constant siedenden Producten, wenigstens für die ebrigeren Glieber ber Reihe, bie burch fractionirte Destillation im großen Daßthe fabricirten Kohlenwasserstoffe der Benzolreihe zu verwenden, welche constant in jenen Basen begleitet werden. Das englische 50 proc. und 90 proc. Benzol : in den dortigen Fabriken stets nur mit einer kleinen Menge von Schwefelsaure handelt worden, und enthält stets noch Thiophene und Basen. Aus einem solen Benzol läßt sich, nachdem es durch Fractionirung in einer Savalle'schen olonne in Benzol, Toluol und Insol zerlegt worden ist, welche fast ganz conunten Siedepunkt besitzen, bis 0,5 Proc. reines Phribin (aus bem Toluol) und enso viel Picolin (aus bem Aylol) gewinnen. Wenn man bieses Toluol und plol zuerst mit verdunnter Schwefelfaure behandelt, so werben nur die Basen rausgenommen und sogleich in reinem Bustande gewonnen, da die einzelnen afen durch die im Großen vorgenommene Fractionirung schon von einander trennt sind. Thiophen, Thiotolen und Thioren bleiben zurud und können durch ehandlung mit concentrirter Schwefelsäure extrahirt werben.

Statt aus dem Basengemisch das Anilin durch Salpetersäure zc. zu entsinen, wobei es zerstört wird und auch Berluste an den anderen Basen eintreten thernt es Häußermann als Sulfat, indem er die Basen mit verdünnter chwefelsäure so lange behandelt, als noch eine Abscheidung von schwer löslichem nilinsulfat stattsindet, und gewinnt nun aus dem Filtrat die anderen Basen durch usat von Aetnatron sast anilinsrei.

Acribin, C13 H9 N.

Ein im Rohanthracen vorkommender basischer Körper, entdeckt von Gräbe id Caro²). Man erhält ihn durch Ausziehen des rohen Anthracens mit versinnter Schwefelsäure, Fällen mit chromsaurem Kali, Reinigen des chromsauren alzes durch Umtrystallisiren, Fällen der Base mit Ammoniat, und schließliches mtrystallisiren derselben aus heißem Wasser. Auch kann man das salzsaure alz umtrystallisiren und durch Ammoniat zersetzen. Das Acridin trystallisirt in thorhombischen Prismen farblos, wenn sie sehr klein sind, braungelb in größeren tassen. Es schmilzt bei 107°, destillirt bei 360° unverändert, kann bei 100°

¹⁾ Bgl. auch Thenius, Chem. Centralbl. 1862, S. 53.

²⁾ Journ. pr. Chem. [2] 2, 183; Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1872, S. 15; neuere itersuchungen von Riedel (ebendas. 1883, S. 1611) und von Bernthsen und ender (ebendas. 1802).

schweselschlenstoff und Kohlenwasserstoffen. Es hat eine sehr schwache alkalische Reaction, bringt aber (auch in verdünnten Lösungen seiner Salze) auf der Hand heftiges Brennen hervor; sein Staub erregt schon in geringster Menge heftiges Ricsen. Schweselsäure greift es erst bei 200° an, Salzsäure und Aerstali noch nicht bei 280°, Zinkstaub, Natronkalk, viele Oxydationsmittel gar nicht. Salpeterstäure nitrirt es. Es bilbet mit Säuren Salze, sämmtlich von gelber Farke, welche leicht löslich und krystallisierdar, aber ziemlich unbeständig sind. Ihre verdünnten Lösungen fluoreseiren stark mit blauer Farbe, die concentrirteren grün, sehr concentrirte gar nicht.

B. Richt bafifche.

Byrrol, C4H5N.

Entbedt von Runge, im reinen Zustande isolirt von Anderson. Dargestellt durch Destillation der mit Schwesclsaure gesättigten Dele und Fractioniren. Farblose Flüssigkeit von chlorosormartigem Geruch und brennendem Geschmad; Siedepunkt 1330; specis. Gew. 1,077. Wenig löslich in Wasser, unlöslich in Alkalien, leicht löslich in Aether und Alkohol, langsam in verdünnten Säuren. An der Luft wird es braun, durch Destillation wieder farblos. Einen mit Salzsäure beseuchteten Fichtenspan färbt es rosa, später carminroth. Das Pyrrol ist ein indifferenter Körper gegenüber den meisten Reagentien, kann aber vielleicht als sehr schwache Basis angesehen werden. Salze desselben kennt man nicht. Mit Kali giebt es eine selbst durch Hitz nicht, durch Wasser aber sofort zerlegbare Verbindung. Im Theer ist sehr wenig Pyrrol enthalten, und es ist sehr schwer daraus darzustellen.

Chanverbindungen.

Von Rhodanammonium ist schon oben S. 131 die Rede gewesen; Näheres Cap. 13. Im Theer kommt nach Vincent und Delachanal¹) auch Chansmethyl (Acetonitril), $CH_3 - C \equiv N$, vor, welches durch die Einwirkung von Alkalien unter Wasseraufnahme in Essigsäure und Anmoniak übergeht. Sie fanden es neben Schweselkohlenstoff in dem unterhalb 80° siedenden Theile des Rohbenzols.

Das Chanmethyl siedet bei 77°; specif. Gew. 0,835. Farblose Flussigkeit von eigenthümlichem, nicht unangenehmem, ätherartigem Geruch ("Nitrilgeruch"), mischbar mit Wasser in allen Verhältnissen, daraus durch Salze abscheibbar, brennt mit violett gesäumter Flamme.

Aehnliche Verbindungen sind im leichten Steinkohlentheeröl von Rölting?) gefunden worden; er hält sie entweder für Methylisochanür, das bei 59,6° siedet,

¹⁾ Compt. rend. 86, 340. 2) Bull. soc. ind. Mulhouse 1884, p. 461.

- wer für Aethylisochanur, das bei 78,1° siedet, und schreibt ihnen die bisweilen bei Leichtölen beobachteten giftigen Wirkungen zu.

Carbazol, C12 H2 N.

Syn. Imibobiphenyl. Entbedt von Grabe und Glaser 1) in bem Rückftande von der Reinigung des Anthracens mit Aestali (Cap. 7), in welchem es als Raliverbindung enthalten ist, welche durch Wasser gespalten wird. Es bildet stets einen bebeutenden Bestandtheil des Rohanthracens. Seine Eigenschaften gleichen ungemein benen eines Kohlenwasserstoffes; wie biese bilbet ce auch eine Pifrinfäureverbindung (Schmelzpunkt 1820) in großen rothen Säulen, welche man zur Reinigung bes Carbazols anwenden tann. Sonft fann biefes auch burch Umkrystallisten ober Sublimiren gereinigt werben. Es bilbet weiße Blättchen oder Tafeln, unlöslich in Wasser; in Alkohol, Aether, Benzol, Chloroform wenig löslich in ber Ralte, leichter in ber Siebehite. Toluol lösen bei 16,5° 0,55 Thle., bei 100° 5,46 Thle.; 100 Thle. absoluter Altohol bei 14° 0,92 Thle., beim Siebepunkt 3,88 Thle. Schmelzpunkt 2380; es sublimirt leicht und siedet bei etwa 3550. In reiner Schwefelsäure löst es sich in der Ralte mit gelber Farbe; die kleinsten Spuren von Salpetersaure, Chronifaure, Chloraten und anderen oxydirenden Stoffen bringen barin eine intensiv grüne Färbung hervor. Aus der kalt bereiteten Lösung in Schwefelfaure wird es von Wasser unverändert gefällt; in der hite entsteht aber eine Sulfosaure. Salpetersaure giebt Nitroproducte. Es wird nicht verändert durch Gluben mit Natronkalt, Aeskali, Zinkstaub 2c.; beim Glüben mit Kalikalt wird ein Theil unter Bildung von Ammoniak zersett. Es hat keine basischen Eigenschaften und bildet feine Salze mit Säuren, aber eine Acetyl - und eine Raliumverbindung, in welcher der Imidwasserstoff durch Acetyl resp. Kalium ersett ift.

Seine Structur ist: $C_6 H_4$ NII, also das Imid des Diphenyls. $C_6 H_4$

Phenylnaphtylcarbazol, C16 II11 N,

= Imidophenylnaphtyl, entdeckt von Brunck, untersucht von Gräbe und Knecht²) (die es auch synthetisch dargestellt haben); wird erhalten durch Sublimation der Destillationsrückstände des Rohanthracens. Intensiv gelb, aber nur durch eine unbekannte Beimischung, denn es wird durch Schmelzen mit Kalihydrat weiß. Fast unlöslich in kaltem, sehr wenig löslich in siedendem Benzol und Eiseessig, besser in heißem Anilin. Toluol und absoluter Alkohol lösen in der Kälte fast nichts, in der Hise auf 100 Thle. Toluol 0,39 bis 0,57, auf 100 Thle. Alkohol 0,25 Thle. Die Lösungen haben intensiv blaue Fluorescenz. Es schmilzt bei 330° und siedet höher als Schwesel. Gegen Schweselsänre 2c. verhält es sich wie Carbazol.

¹⁾ Ann. Chem. Pharm. 163, 343; 170, 88. 2) Ber. der deutsch. chem. Ges. 1879, S. 341, 2241.

Freier Rohlenstoff (so genannter)

wird stets im Steinkohlentheer gesunden, und stammt vermuthlich daher, daß auf der Gasretorte Kohlenstand oder Koksstaub mechanisch mit fortgerissen wind. Man bestimmt ihn, indem man den Theer mit indisserenten Lösungsmitteln, besonders mit heißem Benzol, dis zur Erschöpfung behandelt. Auf diesem Bege ist in deutschem Steinkohlentheer 7 dis 33 Proc. freier Rohlenstoff gefunden worden. Ein daran reicher Theer ist schwer verkäuslich, weil es schwer ist, ihn bis zu hartem Pech zu destilliren, ohne die Blasen zu beschädigen. Es ist jedoch sicher, das man durch Auswaschen von Theer oder Pech mit Benzol ze. noch nicht wirklich reinen Kohlenstoff, sondern nur dem Anthracit oder Koks ähnliche Substanzen erhält (vgl. Behrens, im 6. Capitel).

Biertes Capitel.

Die Verwendungen des Steinkohlentheers ohne Destillation.

Wie wir S. 9 geschen haben, verging noch beträchtliche Zeit nach der erfolgreichen Einführung der Gasbeleuchtung, ehe man sich viel um den natürlich von vornherein dabei erhaltenen Theer bekümmerte oder wenigstens, ehe man ihn als gewinnbringend betrachtete. Vermuthlich wurde um diese Zeit der Theer verbrannt, so gut es gehen wollte, obwohl das nicht ganz so einfach ist, wie es aussieht (s. u.); auch wurde er vermuthlich von Ansang an als billiger Anstrich auf Holz und Metallen benutzt, obwohl er sich im rohen Zustande hierzu nicht sehr gut eignet. Aber so konnte man nur einen kleinen Theil des erzeugten Theeres verwerthen, und das Meiste blieb eine große Belästigung für die Gasssabriken, welche oft bedeutende Auslagen sür seine Beseitigung hatten. Zweiselssohne sührte dies zu den ersten Versuchen, den Theer zu destilliren, was im nächsten Capitel beschrieben werden wird.

Ehe man aber in größerem und wirklich fabrikmäßigem Makstabe bazu übergegangen war, durch die Destillation des Gastheers werthvolle Bestandtheile aus ihm abzuscheiden, nußte man sich natürlich nach Verwendungen desselben im rohen oder allenfalls durch Abdampsen verdickten Zustande umsehen. Auch später

Dar häusig, ja ist an vielen Orten bis heute keine Gelegenheit zur Verwerthung bes Theers durch Destillation gegeben, namentlich in Folge zu hoher Transportkosten, and mußte man zu anderen Verwendungen greisen, nm nur überhaupt den Theer ios zu werden. Neuerdings, wie wir S. 4 gesehen haben, hat das bedeutende Sinken der Preise der Theerproducte zu einer solchen Entwerthung des Theers selbst gesührt, daß die Frage, wie man sich seiner anders als durch Destillation entledigen könne, wieder viel stärker als früher in den Vordergrund getreten ist.

Um nächsten liegt es wohl zu versuchen, ob man ben Gastheer nicht wieder jur Erzeugung von Leuchtgas felbst verwenden könne, indem man benfelben burch glühende Röhren leitet, ober bestillirt und bie entweichenden Dampfe in ahnlicher Beise behandelt. hierher gehört bas Berfahren von Röchlin, Duchatel und Perpigna 1); bas von A. Bernard 2), welcher ben Theer anf ben in ben Gasretorten selbst zuruchbleibenben Rots fliegen läßt; bas von Droinet3), welcher ben Theer mit Afche, Rohlenpulver, Sagefpanen, Thon u. bgl. zu compacten Klumpen formt, die in gewöhnlichen Gasretorten erhipt werden; bas von Isoarb4), beffen mit überhittem Wasserdampf bereitetes Theergas nach Monier's Analyse 17,8 Proc. ölbildendes Gas und 71,9 Proc. "leichten Rohlenwasserstoff" (bas wäre jebenfalls Methan) enthalten habe (?); in berselben Beife verfährt man nach dem englischen Batent von Bengst, Batfon, Muschamp und Wilson (1858), sowie nach bemjenigen von MacCrachen, Remton, Kirkland und Huffons). Still und Lane 6) seten der Gastohle ein Gemenge von Theer und einigen Pflanzenstoffen zu. Rach Bunte?) sind alle diese Bersuche ohne Erfolg gewesen, da diejenigen Substanzen, welche bei ber Bersetzung durch hohe Temperatur permanente Gase liefern, im Theer in zu geringer Menge vorhanden sind. Immerhin werden wohl wieder neue Bersuche in diefer Richtung gemacht werden, seitdem der Werth bes Theere fo ftart gesunken Zwar scheint rober Theer sich zur Gasfabrikation sehr schlecht zu eignen, ba bas feinen größeren Theil bilbenbe Bech fast gar teine lichterzeugenben Substanzen enthält und obendrein die Rohrleitungen sich dabei leicht verstopfen; aber ein von Bech, Naphtalin und Anthracen befreiter Theer wird von G. E. Davis für ein zu obigem Zwede sehr taugliches Material gehalten, - eine Ansicht, ber freilich ein ausgezeichneter Fachmann, L. T. Wright, sehr entschieden widerspricht (siehe gegen Schlug bes fünften Capitels).

Eine umfangreiche Verwendung fand von je der Theer zur Conservirung von Baumaterialien aller Art. Sowohl Steine, als Eisen, als Holz können durch Anstrich mit Steinkohlentheer längere Dauer erhalten und vor Einwirkung der Atmosphärilien geschützt werden.

Für Steine, Mauerwert u. dgl., besonders, wo sie den Einflüssen von Säuredämpfen ausgesett sind, empsiehlt Kuhlmann') dringend Austrich von

¹⁾ Engl. Patent 1854; Wagner's Jahresber. 1855, S. 438. 2) Dingler's Journ. 148, 292; Wagner's Jahresber. 1858, S. 602. 3) Dingler's Journ. 148, 295; Wagner's Jahresber. 1858, S. 604. 4) Dingl. Journ. 155, 462; Wagner's Jahresber. 1860, S. 586. 5) Dingl. Journ. 200, 356. 6) Engl. Patent vom 6. Cetober 1871. 7) In Shilling's Gasbeleuchtung, 3. Aufl., S. 231. 8) Compt. rend. 56, 1066, 1146; Wagner's Jahresber. 1863, S. 430.

heißem Steinkohlentheer. Es war damals auch sonst schon längst in chemischen Fabriten üblich, nicht nur die filr Säurereservoire, Salzfäurecondensationethurme, Chlorentwickler u. f. w. bestimmten Steine in (etwas abgedampftem) Gastheer m tochen, sondern auch das Manerwerk der Defen sowie alles irgend den Saunbampfen ausgesetzte Holz- und Gisenwerk bamit anzustreichen, und selbst bie Docziegel damit zu tränken, und geschieht dies auch bis auf den heutigen Tag. Max hat in den Fabriken die Beobachtung gemacht, daß der Theer diese Objecte nich nur bedeutend widerstandesähiger gegen Feuchtigkeit, Säuren zc., sondern auch bie Steine viel härter, also niechanisch widerstandefähiger macht. Die zum Bau von Säuretrögen zc. benutten Steine muffen g. B. von ben Steinmeten vollständig zugerichtet sein, ebe sie in die Theerpfanne kommen, weil sie nach dem Rochen darin ben Meißel gar nicht mehr annehmen. Röhren von feuerfestem Thon, welche im roben Bustande nicht einmal wasserbicht und außerst zerbrechlich sind, werden nach dem Rochen in Theer säuredicht, hart und sehr wenig empfindlich gegen Temperaturwechsel. Es liegt aber gar tein Grund vor, die Auwendung bes Theers in dieser Beziehung nur auf chemische Fabriken zu beschränken. Man bat gefunden, daß ein Ziegelpflaster um das Vielfache länger dauert, wenn man die Biegel vorher mit heißem Theer tränft. Auf diese Weise werden auch die so vielfach als Dachbeckmaterial in Anwendung kommenden Falzziegel, statt einer kostspieligen Glasur, viel besser und billiger wetterbeständig gemacht. Dies ift z. B. auf meine Empfehlung in einer großen Ziegelei mit allem Erfolge geschehen, um schwarze Dadziegel herzustellen. Man muß jedoch beachten, daß ein bloges Gintanchen in Theer keinen hinlänglich bauerhaften lleberzug hervorbringt. Der Theer follte mindestens auf 100° erhitt sein, und die Ziegel, Dachsteine u. s. w. sollten einige Beit darin liegen gelassen werden, bis man beim Berbrechen eines Musters findet, daß der Theer ziemlich weit in das Innere eingedrungen ift. Man läßt dann die Ziegel einige Zeit lang troduen, wobei sie auf passenden Rahmen von einander getrennt erhalten werben.

Für diese Zwecke ist es weit besser, wenn dem Theer durch etwas Abdampsen (rationeller in einer Destillirblase geschehend) das Wasser und die flüchtigsten Dele entzogen werden, und noch besser ist der aus Pech und Schweröl bereitete Firniß (präparirte Theer, Cap. 6).

Auch zu Anstrichen auf Metallen wird der Theer benutt. Heiß aufsgetragen bringt er einen glänzenden und dauerhaften schwarzen lleberzug hervor, wie es z. B. die Grobschmiede häusig thun. Auch die gußeisernen Köhren der Gasleitungen werden meist durch einen solchen lleberzug mit heißem Theer vor dem Rosten geschützt. Daß man dies in chemischen Fabriken regelmäßig thut, ist schon gesagt worden. In diesen Fällen thut es in der Regel keinen Schaden, daß der Theerlack dickslüssig ist und einen entsprechend dicken lleberzug giebt. Will man einen dinnen, gleichmäßigen, dabei doch schön glänzenden und dauershaften Ueberzug haben, so muß man statt des rohen Theers einen der im 6. Capitel zu beschreibenden, aus Pech und Theerölen entsprechend zusammengesetzten Firnisse anwenden.

Zum Conserviren des Holzes ist der Theer schon 1799 von Ph. Le Bon empsohlen worden. Hierzu eignet sich jedoch der Steinkohlentheer nicht so gut

Dolztheer, der auch im Schiffsbau ausschließlich bazu gebraucht wird. htheer dringt nämlich bedeutend tiefer in die Poren des Holzes ein, über-Banze mit einer zusammenhängenden Schicht und wirft nicht nur durch Cehalt an Phenoleu, sonbern auch durch den an Paraffin conservirend. Steintohlentheer dagegen steht sein hoher Gehalt an freiem Rohlenstoff und mtalin entgegen. Der erstere verhindert das Eindringen des Theers in ineren Poren; das lettere läßt durch sein allmäliges Verdunsten schon bei licher Temperatur Risse im Anstrich entstehen. Es wird sogar zuweilen ptet, daß Steinkohlentheer-Austriche die Kernfäule des Holzes befördern; deint dies nicht sicher bewiesen zu sein; die vielfache Unwendung des Thcers tin chemischen Fabriken würde einen solchen Uebelstand, der dort nicht be= ift, ichon haben hervortreten laffen. Iedenfalls find auch zu Holzanstrichen eflichen Theerfirnisse dem rohen Theer sehr vorzuziehen. Noch gründlicher a Impragniren bes Holzes mit Theerdampfen wirken, wofür Robbins neritanisches, v. Paradis ein österreichisches Patent erhielt 1); doch ist bies els zweifelhaft, wie wir in dem analogen Falle von Rreofotol feben werden. hempt ist für Holzconservirung der Theer nie ein so gutes Mittel wie das stiger Beise angewendete Kreosotöl, worliber wir im 8. Capitel handeln

Steinkohlentheer, Harz und Kalk. Als Schwefeltheer ober Benzasphalt ine durch Kochen erhaltene Lösung von 2 Thln. Schwefel in 3 Thln. Ichhertheer zum Schuße von Holz, Eisen und Stein gegen Fäulniß, Rost Berwitterung empsohlen. Aus ähnlichen Gemengen besteht der als Dachstenaterial verwendete Holzement (vergl. Cap. 6).

Fin Gemenge von Theer mit dem gleichen Gewichte hydraulischen Kaltes, sandcement 2c. soll bei 70° flüssig sein und beim Erfalten einen weichen, meidigen, gegen Säuredämpfe unempfindlichen Firniß geben, besonders gut solz unter Wasser, Wasserleitungsröhren und Dachziegel (Dreißig, D. R.-P. 10685, 13. Oct. 1879).

Bildhagen (D. R.-P. vom Jahre 1885) empfiehlt eine kalt anzuwendende hung von Holzstoff, Steinkohlentheer, Leim und Wasser.

Eine wichtige Rolle spielt der Gastheer als Rohmaterial für die Fabrikation Dachpappe (Steinpappe), welche namentlich in Deutschland und Nordsika als dilliges Dachbededungsmaterial für Fabriken, landwirthschaftliche Gesen dergl. angewendet wird. Die Fabrikation ist eine sehr einsache, wenn dass passende Pappens oder Filztaseln hat. Diese werden entweder in vorschlig entwässertem Theer gekocht, oder auch continuirlich durch heißen Theer und der Ueberschuß durch Walzen ausgepreßt, welche zugleich den Theer in das Innere der Pappe einpressen. Da bei dem Entwässern des Theers schon einen Theil seiner werthvollsten Dele verliert, so sollte man diese zweion nicht, wie früher häusig, in offenen Kesseln, sondern in mit Dampf

¹⁾ **Wagner's Jahresber.** 1871, S. 848. 2) Dingl. Journ. 157, 317; Wagner's **Ersber.** 1860, S. 554. 3) (fbendaj.

Bunge . Steinfoblentbeer u. Ammoniat.

geheizten Enlindern vornehmen, so daß man die entweichende Essenz condensiter kann. Billiger und jedenfalls auch besser ist es, sich des sogenannten "präpariter Theers" zu bedienen, b. h. eines Gemenges von Theerpech mit schwerem, was Anthracen und Phenol befreiten Steinkohlentheeröls (s. 6. Capitel). Mit einen ähnlichen Gemenge muß man die gelegten Dächer, namentlich während der erste Jahre, östers anstreichen, und dazwischen immer mit Sand bestreuen, wenn sie sut halten sollen.

Noch 1868 sollen von den 9000 Tonnen Theer, welche die Berliner Getanstalten producirten, nur 1/6 destillirt und 5/6 zu Dachpappe verarbeitet worden sein.

Man verwendet den Theer auch zum Anstreichen der hölzernen Fußboden in Hospitälern, Kasernen, Arbeiterwohnungen u. dergl., um sie wasserdicht zu machen und die Gefahr der Ansteckung durch Krankheitskeime zu vermindern. Ein Kile-

gramm Theer genügt für eine Oberfläche von 10 qm 1).

Die antiseptischen (fäulniswidrigen) Eigenschaften des Theers sind seit langer Zeit bekannt und in Anwendung; beruht ja doch zum Theil hierauf seine Wirkung als Anstrich auf Holz. Gewiß ist diese Wirkung darauf zurückzusühren, daß der Theer die niederen Organismen tödtet, weshalb er auch gegen Kartosselund Traubenkrankheit angewendet worden ist; freilich kann dabei die Kur schlimmere Folgen haben, als die Krankheit selbst. Wit Steinkohlentheer oder schwerem Theeröl behandelte Reben geben sehr unangenehm schmeckende Trauben und einen ähnlich behafteten Wein²).

E. Roch (D. R.= P. Nr. 14616 und 18637) will eine Mischung von Theer mit Gyps, Sand, Kalt, Kieselsäure oder Thonerdesilicaten als einen insectenvertilgenden Dünger, und zur Berhütung der Berwüstung durch Insecten bei Korn, anderen Sämereien und den Wurzeln des Weinstocks anwenden. Zur Desinsection von Latrinen zc. werden sehr häusig Theer oder Mischungen desselben mit anderen Stoffen angewendet. Sehr bekannt ist in England Macdougal's Desinsecting powder, in Deutschland Süvern's Desinsectionsmasse (100 Thee gelöschter Kalt, 15 Thle. Steinkohlentheer, 15 Thle. Chlormagnesium³). Besser als rohen Theer selbst wäre es wohl jedensalls, die in ihm enthaltenen specisisch antiseptischen Stoffe, wie Phenol und Naphtalin, anzuwenden.

Man kann zu den directen Berwendungen des Gastheers noch seine Berbrennung zu Lampenschwarz rechnen, wozu er sich aber lange nicht so gut eignet, wie die aus ihm destillirten Schweröle. Nach einem englischen Patente von Newton⁴) kann man Schwärze direct erhalten, wenn man 200 Pfd. gelöschten Kalk mit 160 Pfd. Gastheer mischt, 18 Pfd. Alaun zusest und den homogenen Teig bei Luftabschluß in irdeneu Tiegeln oder eisernen Cylindern, ähnlich wie bei der Fabrikation der Knochenkohle, stark erhist; das Product muß ebenfalls bei Luftabschluß erkalten und wird dann sein gemahlen. Durch Absänderung des Verhältnisses zwischen Theer und Kalk lassen sich alle Nitancen zwischen Brann und Grau darstellen.

¹⁾ Gesundheits-Jugenieur 1886, S. 434. 2) Cornu, Compt. rend. Oct. 2, 1882. 3) Dingl. Journ. 187, 438; Deutsche Ind.-Zig. 1869, S. 506; Wagner's Jahresber. 1868, S. 606; 1869, S. 514; 1871, S. 703; 1872, S. 626. 4) Von 1854. Dingl. Journ. 136, 398.

₽.

Genauer beschrieben wird die Darstellung von Schwärze aus Theer von Repp1). Man verwendet den Theer zum Beizen von sechs Kesseln, 4,0 m lang, 0,65 m im Durchmeffer, welche zusammen eine achtpferdige Dampfmaschine Der Theer wird vor jedem Dampftessel in Behälter, die jeder zwei Areiben. Baffer enthalten, entleert. hinter jedem Reffel fteht ein "Dfen", in welchem bie von dem vorn brennenden Theere entwidelten Schwärzgase, welche sich auf ihrem Bege unter bem Reffel allmälig abgekuhlt haben, die in ihnen enthaltenen Rußtheile auf vertical und horizontal angebrachten, ben Dfen in verschiedene Wefächer theilenden Blechen abseten. Die leichtesten Schwärzetheilchen setzen sich im obersten Theile des Ofens ab, ber nicht so oft entleert zu werden braucht, wie die mittleren und unteren Gefächer, welche bie meifte Schwärze enthalten und sogleich nach bem Abbrennen bes Theere ihres Gehaltes entleert werden, worauf man ben Theerbehälter sogleich wieder von Reuem füllt. Der Betrieb dauert abwechselnd je feche Stunden, und zwar gleichzeitig in drei Defen, so daß immer genügend Dampf vorhanden ist. Im Feuerraume hinterbleibt ein Ruckstand von feinem Rote.

Die "Defen" sind gehörig verankert und mit Eisenplatten bedeckt; sie sind 4 m im Ganzen hoch, wovon 1 m über das Dach ins Freie reicht, so daß sie oben abgekühlt werden. Sie sind unten durch eine eiserne Thur, außen durch eine eiserne Treppe zugänglich.

Die Schwärze wird zum kleineren Theile unvermischt gelassen, zum größeren mit seinem, auf einem Kollergang gemahlenen und gesiebten Torf gemengt, ehe sie in den Handel kommt. Der Dampf zum Betriebe der Torfmühle, der Fässersfabrikation ze. wird durch die Kessel selbst geliefert und in der vorerwähnten achtspferdigen Maschine, verwendet. Die Anlagekosten belausen sich auf 8000 bis 9000 Mark. Das Product sindet Verwendung in der Fabrikation von Farben, Wichsen, Ofenschwärze ze.

Thenius?) beschreibt mehrere Außösen mit Condensationskammern, sämmtslich sehr einfacher Art, bestimmt zur Berbrennung von Theeröl, Bech zc. Der Ofen für "Rußöl" besteht aus einer eisernen Platte, welche durch eine besondere kleine Feuerung von unten stets glühend erhalten wird; sie bildet den Boden einer gemanerten Kammer, und auf sie tropft fortwährend das Rußöl aus einem Bestälter in seinem Strahle ein, während durch die seitlich angebrachte Thur mit kleinen Deffnungen Luft zur Berbrennung eintritt. Der gebildete Rauch zieht sich in vier gemanerte Kammern, welche zuletzt in einen Schornstein ausmünden. Wenn das zur Zersetzung bestimmte Del verbraucht ist, läßt man den Ofen einige Tage lang ruhig stehen, und öffnet dann die vier Kammern vermittelst dazu angebrachter Fenster. In der letzten (dem Schornstein zunächst) sindet sich der seinste Ruß (sür Lithographen), in der dritten der nächst seine (sür Buch-druckerschwärze), in der zweiten und ersteren gröberer Ruß, welcher gut gesiebt als gewöhnlicher Flammruß verkauft wird. Die beste Sorte wird auch noch weiter raffinirt (für Papiersabrikanten, Tuschsabrikanten, Lithographen) durch Aus-

¹⁾ Chemiker : Zeitung 1878, S. 222. 2) Die technische Verwendung des Steinstohlentheers, S. 132 ff.

glühen in Eisenblechtapseln, deren Deckel mit Lehm verstrichen ist. Man uns sie in einem gut ziehenden Ofen einige Zeit erhitzen, die sämmtliche empyreume tische Dele entsernt sind und der Ruß geruchlos zurückleidt, darf aber die Kapsele erst nach einigen Tagen Erkaltens öffnen, weil der Ruß sehr langsam austige und dei vorzeitigem Dessen sich entzünden würde. Dies ist "haldealeining Delruß"; der "ganz caleinirte" wird erhalten, indem man den ersteren wie einmal in frischen Kapseln ausglüht und wie oben behandelt. Man soll aus 400 kg Rußöl (d. i. schweres Steinkohlentheeröl) etwa 20 kg feinsten Auf der gußeisernen Platte verbleibt ein koksartiger Rückstand, welcher abgeschlagen wird und als Brennmaterial dient.

In England calcinirt man den Ruß dadurch, daß man ein wenig davon in eine freissörnige Eisenpfanne, etwa 67 cm weit und ebenso tief, giebt, ihn mit einem rothglühenden Eisen anzündet und von Zeit zu Zeit, so wie die Verbrennung sortschreitet, mehr Ruß zugiebt. Wenn die Psanne voll ist und aufgehört hat zu rauchen, so wird der Deckel aufgesetzt und der Inhalt abkühlen gelassen. Der Verlust hierbei beträgt etwa 25 Proc. Die Arbeit sollte in einem geschlossenen, gut ventilirten Raume vorgenommen werden.

3. Brönner 1) verbrannte sämmtliche Abfallproducte von der Theerbestillation unter einem speciell dazu construirten, sehr complicirten Dampstessel und trieb die Verbrennungsproducte vermittelst eines Ventilators von 2 m Durchmesser durch lange, mit eingeschliffenen Bodenschiebern versehene Gänge in eine große Rußtammer. Die Schieber dienten zu beliebiger Zusuhr von Luft, um je nach ihrer Stellung verschiedene Qualitäten von Ruß für alle technischen Zwede darzustellen, z. B. setten sür Wachstuchsabriken 2c., sogenannten calcinirten sür Glanzleder, Gummiwaaren und Buchdruckfarben aller Sorten.

Der aus den Kaminen von Rußöfen entweichende Rauch ist ziemlich bestästigend; man sollte daher den Weg der Gase so lang machen, daß wenigstens aller Ruß gut verdichtet wird. In einer englischen Fabrik ist ein Verdichtungsapparat von 45 m länge, mit derartig eingerichteten Scheidewänden, daß die Gase einen Weg von 150 m zurücklegen müssen, worauf sie durch ein Feuer streichen, um hier völlig zu verbrennen.

Statt der Kammern aus Mauerwerk soll man zuweilen die Verdichtung des Rauches in großen Leinwandsäcken vornehmen, welche durch kupferne oder eiserne Röhren mit einander verbunden und am Boden mit einer kupfernen Kappe und Entleerungsklappe versehen sind.

Da frischer Ruß sich zuweilen an der Luft von selbst entzündet, so sollte man die Kammern stets gehörig abkühlen lassen, ehe man sie behufs der Ent-leerung öffnet.

Thalwißer (D. R.=P. Nr. 9426 und 13691) stellt Lampenschwarz mit Hülfe von rotirenden, durch Wasser gekühlten Metallscheiben über mit Del gespeisten Lampen dar, wobei der sich ansetzende Ruß durch Schieber entfernt wird.

¹⁾ Freundliche Mittheilung deffelben.

Die färbende Kraft des Rußes ist um so größer, je besser er von theerigen Substanzen befreit worden ist. Runge!) pruft ihn, indem er 1 Thl. Ruß mit Thln. Altohol und 24 Thln. Gummiwasser (aus 2 Thln. Gummi arabicum dergestellt) mischt, etwas von der Mischung mit einem trockenen Pinsel aufnimmt, den Pinsel mit der Farbe zusammen abwägt und damit auf in Vierecke getheiltem Papiere malt. Die Färbekraft des Rußes entspricht dem Gewicht der Farbe und der Anzahl der geschwärzten Bierecke.

Druderschwärze aus Theer stellen Wilhelm und Bohnstabt²) nach solgendem Versahren her. Steinkohlentheer wird mit 6 bis 15 Proc. Colosphonium und 10 Proc. Paraffinöl versett und durchgeseiht, die Masse zur Zerstörung des Geruches mit Chlortali oder Chlortalt und Salzsäure behandelt und der Firnis mit 20 bis 25 Proc. Glycerin und 12 bis 18 Proc. Ruß, für seinere Rüancen noch mit einer dunklen Anilinfarde versett. Oder man erhipt den Theer zuerst mit 2½ bis 3 Proc. Schweselsäure, neutralisirt mit Soda, behandelt wie oben mit Chlor und vermischt den Firnis mit 2½ bis 3 Proc. Schweineschmalz und 4 bis 5 Proc. Glycerin oder mit 8 bis 10 Proc. Seise. Dann kann man noch ½ bis 5 Proc. Glycerin oder mit 8 bis 10 Proc. Seise.

Zur Agglomerirung von Steinkohlen- ober Kokklein (Briquettes, Péras) wird wohl selten mehr Theer, sondern meist Theerpech genommen, welcher Artikel (im 6. Cap.) hierüber nachzusehen ist; doch scheint an einigen Orten noch roher Theer hierzu benutt zu werden.

B. T. B. M. Marine and Co. L. Miller

Steinkohlentheer wird in bedeutender Menge in dem basischen Stahls proces von Thomas und Gilchrist zur Darstellung des basischen Futters der Converter verwendet.

Berbrennung von Theer zu Beigzweden.

Wo alle anderweitigen Verwendungen nicht hinreichen, um einen genügenden Abzug für den Theer hervorzubringen, muß man ihn verbrennen, und zwar geschieht dies meist zur Heizung der Gasretorten selbst. Man schlug früher seinen Berbrennungswerth auf das Doppelte von dem von Kols an, was jedenfalls start übertrieben ist, wie wir am Ende dieses Capitels sehen werden. Diese Verwendungsart des Theers ist stets die einzig thunliche da gewesen, wo die Entsernung der Gassabrit von einer Theerdestillation zu groß und andere Verwendungen zu unbedeutend waren; aber während des letzten großen Sinkens der Preise ist die Verbrennung des Theers zur Heizung der Retorten selbst in einigen der großen Mittelpunkte der Industrie vorgekommen, wo man dies sonst sür lächerliche Verschung gehalten hätte. Wir müssen daher diesen Gegenstand aussührlicher behandeln.

¹⁾ Grundriß der Chemie, 1842, I, S. 65; citirt nach Schultz, Steinkohlentheer, 2. Aufl., I, S. 91. 2) D. R.=P. Nr. 12282 vom 25. Decbr. 1879 und Nr. 12286 vom 6. Januar 1880.

Am einfachsten verbrennt man den Theer, indem man ihn mit Rots misch. W. Bäcker 1) läßt ihn in den Feuerraum etwa 40 cm unter die Oberstäcke des Kots einlausen, und sindet, daß man dann 1 Gew. Thl. Theer auf 4 Thle. Rots verbrennen kann. In England wird dieses System ebenfalls angewendet, das verwendet man dort bedeutend weniger Theer im Berhältniß zum Rots, nämlich nach Trewby, dem Director der riesigen Werke zu Beckton, 5 Gallonen Theer (= circa 25 kg) pro Tonne Kots (Journ. Soc. Chem. Ind. 1886, p. 563). Auch Wright (ebendas.) hält dieses System für das für Gassabriken geeignetste.

2

Wir werden nun einige der zweckmäßigsten Einrichtungen zur Verbrennung des Theers beschreiben, die ebenso für alle flüssigen oder leicht zu verflüssigen, den Producte der Theerdestillation passen, welche man sonst nicht gut anders verwerthen kann, wie es zuweilen mit dem Schweröl der Fall ist; ebenso sür Petroleumrückstände u. dgl. Wir entlehnen daher auch unsere Beschreibungen theilweise von solchen Orten, wo bisher kein Theer, sondern z. B. Petroleumrückstände verbrannt werden.

Daß dieser Gegenstand neuerdings größere Wichtigkeit gewonnen hat, zeigt sich am besten durch die große Anzahl von Patenten, welche darliber in den letten Jahren entnommen worden sind; aber wir werden uns wesentlich mit der Beschreibung von solchen Apparaten beschäftigen, welche von competenten Beobachtern in Thätigkeit gesehen worden sind.

Schon im Jahre 1862²) wurden in Nordamerika Patente von Bibley, Shaw und Linton für die Verwendung von flüssigen Brennstoffen entnommen; 1864 wurde ein Apparat von Richardson in Woolwich prodict. Andon und Schpakowsky ersanden 1865 Versahren zur Injection solchen Brennstoffes im Zustande von Sprühregen, wobei der erstere Wasserdamps, der zweite gepreßte Luft anwendete. 1867 construirte auf Wunsch von Napoleon III. H. St. Claire. Deville einen Apparat, der sich aber bei der praktischen Prode in Rußland als unbrauchbar erwies. Ein brauchbarerer Brenner wurde 1869 von Audouin, und andere, noch jetzt im Gebrauch stehende Brenner von 1870 ab in Süd-Rußland erfunden.

Das einsache Verfahren, Theer in einen heißen Feuerherd eintropfen zu lassen, ist sehr wenig zusriedenstellend; die Verbrennung ist sehr unvollkommen, und in Folge davon entweichen dichte schwarze Rauchsäulen, wie man sie auch wirklich über den primitiven Tatarendestillationen in Baku hängen sieht; zugleich entsteht ein sehr unangenehmer Geruch nach unvollständig verbranntem Theer (resp. Petroleum). Diese Rachtheile müssen durch besondere Maßregeln vermieden werden. Wir zählen im Folgenden nur die wichtigeren der vielen hiersur ersfundenen Apparate auf.

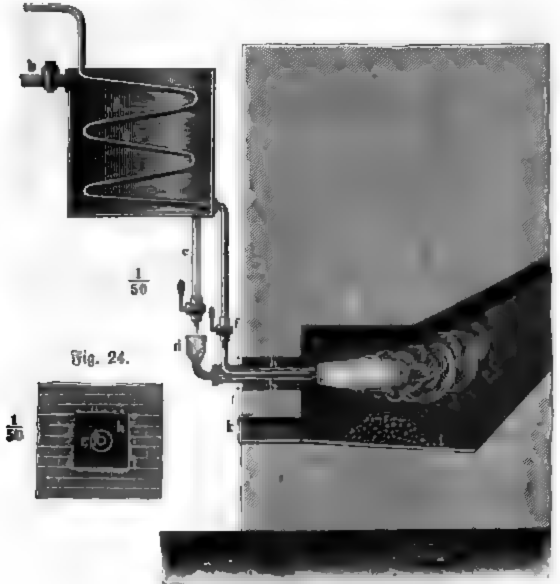
Ein ziemlich gut functionirender Apparat zur Verbrennung von Theer, den ich in einer großen englischen Fabrik sah, ist in Fig. 23 und 24 veranschaulicht. Es bedeutet hier a einen eisernen Behälter für Schweröl, in welchen das letztere

¹⁾ Journ. f. Gasbel. 29, 338. 2) Redwood, Journ. Soc. Chem. Ind. 1883, p. 78.

berch ben Bahn b einläuft, welchen man am besten mit einem Schwimmer gur mutomatischen Regulirung verbinbet, fo bag bas Gefäß ftete auf bemfelben Rivean gefüllt bleibt und bas Del in gang gleichbleibenbem Strahle unten burch bas gleichfalls mit Bahn verfebene Robr o abläuft. Es läuft in offenem Strable (bamit man etwaige Berftopfungen zc. fofort bemerten fann) in ben Trichter d und aus biefem in ein horizontales Gifenrohr, welches fich im Inneren bes Berbrennungeraumes bei g öffnet. 3m Centrum bee Delrohre liegt ein Dampfrobr f, welches querft als Schlange e burch bas Delgefuß a hindurchgeht und

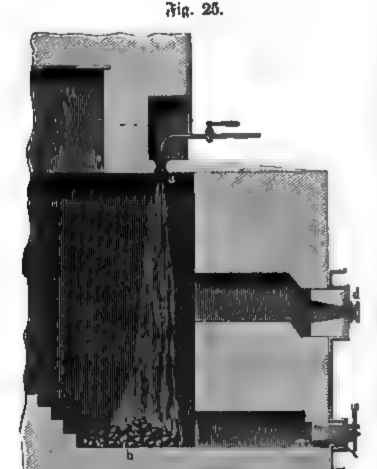


Fig. 23.



beffen Inhalt ftete fluffig erhalt; ein Babn gestattet genaue Regulirung bes Dampfftrables. Der lettere, indem er im Centrum bee Delrohre ausftromt, gerftaubt bas ausfließende Del in bie feinften Tropfchen, und reißt zugleich burch ben offenen Raum & um bas Rohr g herum bie jur Berbrennung nöthige Luft mit in ben Dfen binein, ba er ja injectorartig wirfen muß. hierdurch werben bie Deltröpfchen in die innigste Mifchung mit Luft gebracht und fast momentan verbrannt; ein wenig fällt jeboch auf die ben Boden bededenbe Platte i, wo es in Rote übergeht, ber von Beit ju Beit burch & ausgeraumt wirb.

Eine Berbrennungsvorrichtung ohne Dampfstrahl nach Liegel') ift in Tig. 25 bargestellt. Der Theer tropft burch die Deffnung a (3 cm weit) mi die 1,60 m darunter befindliche Platte b, welche sich durch die Borberwand fent sent und dort durch eine kleine Thur a geschlossen ift. In dieser ist ein auf seine Gleitfläche sich luftbicht bewegender Schieber angebracht, welcher durch eine



Schranbe regulirt werben fam und unter welchem bie Luft m Berbreumung einftrömt. trifft querft auf bie fich auf b cufammeinbe Lage bon glibenben Theertote, welcher baburch gu hellgrauer Miche verbrannt wird. Der Theer tommt jum Theil ichon durch die ftrablende Bige ber Feuerungemanbe jur Berbrennung; ber größere Theil fallt auf ben auf ber Sohle brennenben Theexfole, breitet fich ans und trifft bort mit ber burch ben Thilrichlis einftromenben Luft gufammen. Das Auflodern bes Threrfote und bae Berauefcaffen ber Afche geschieht burch bie fleine Thir c, welche etwa alle halbe Stunde geöffnet werben muß. Eine zweite Thilr d mit Schauloch ift etwas bober, ebenfalle luftbicht verichließbar, angebracht.

Das Ausströmen bes Theers (Deles) tonn auch burch einen fo-

genannten Spribhahn regulirt werben, wie berfelbe?) in Fig. 26 bargestellt ift. Der versticale Aufah a beffelben wird an bas Theerzuslaufrohr angeschraubt.

Das der Ofenwand zugekehrte Ende ift mit einer Rappe b versehen, in welcher sich eine 1,5 bis 2 mm weite Deffnung besindet. Das andere horizontale Ende o ist als Stopfbilchse construirt und mit einer ziemlich langen Schraube & geschloffen, die einer in der Are liegenden horizontalen Radel e als Führung dient. Das nach außen vorstehende Ende der Nadel ist mit einem Radchen f versehen und mittelft

¹⁾ Rach Schilling, Dandbuch ber Gasbeleuchtung, 3. Muft., S. 325. 2) Schilling, a. a. D., E. 324.

eines Rettchens festgehalten; bie in ber Spripoffnung fpielenbe Rabel bient bagu, ben Theerftrahl ju reguliren, gang abgufchließen und erforberlichen Galles bie Deffnung ju reinigen. Der Apparat wird fo angebracht, bag er in ben Ofen hineinragt, aber awifchen fich und ber Borberwand beffelben noch einen geringen Spielraum laft, fo bag man por ber Deffnung noch einen Schieber anbringen tann.

Man foll (bei Gastetortenfeuerung) auf dem Berde eine 10 cm hohe Lage gillhenben Theerfold erhalten, welche alle halbe ober breiviertel Stunden durchgeftogen ober gewendet werden muß. Der Berd felbft foll ftete troden bleiben; fonft ift zu viel Theer zugelaufen ober ber Luftschieber zu wenig geöffnet. Beim Anfenern bringt man auf bem Berbe etwas Holz in Brand und läßt gleich Theer mlaufen.

B. T. Litchfield und D. Renfham (D. R. B. Rr. 17659) geben ein eigenthumliches Munbstud an, um eine Difchung ber brennbaren Fluffigleit mit Buft und Dampf in ber Urt einzublasen, bag ein convergirenber Strubel entfteht, welcher die Muffigkeit und die Luft innig mit einander mifcht.

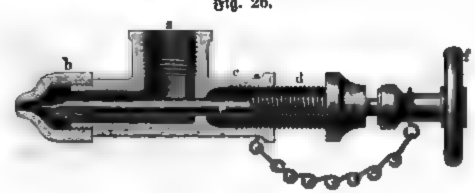


Fig. 26.

Ein anberer, augenscheinlich mehr für Betroleum bestimmter Dischapparat ift von ber Bofton Betroleum Beating Company patentirt worben (D. R.-B. Mt. 21 648).

- D. D. Drois (D. R. B. Rr. 28017) patentirt einen Apparat, beffen wefentlichfte Renerung ans einer an bem inneren Enbe bes Gintritterohre angebrachten Retorte besteht, in ber bie weniger fluchtigen Theile ber eingeblasenen Bluffigfeit fich anfammeln und burch die Dipe bes Feuers gur Berbampfung gebracht werben; ferner aus einem horizontalen Munbftlid, burch welches ber gemischte Strom von Bafferbampf, Rohlenwafferftoffen und Luft in flachem Strahle austritt 1).
- R. B. Avery (E. B. Nr. 5795, 1883) bringt an dem Delfpeiferohr eine Angahl von burchlöcherten Scheiben an, mit allmalig zunehmenber Feinheit ber Lodjung, um bas Del ju "atomifiren", ebe er in bas Dampfrohr eintritt.
- 3. S. Gelwan (D. R. . B. Rr. 30269) verbrennt fluffige Rohlenwafferftoffe jusammen mit Baffergas ober Bafferbampf in Gegenwart einer Substanz.

¹⁾ Diefer Apparat ist mit einer Anzahl von anderen in Dingler's Journal 258, 418 und in Bagner's (Fifcher's) Jahrest. 1885, C. 1818 bis 1818 befdrieben und abgebilbet.

welche zugleich Kohlenstoff und Eisen enthält, wozu er Graphit vorzieht und einen besonderen Ofen vorschreibt.

į

- 3. Leede und G. H. Duray (E. P. Nr. 1864, von 1884) mischen bie flussigen Kohlenwasserstoffe mit erdigen Substanzen und beschreiben besonden Apparate zur Zufuhr, Entzündung und Verbrennung dieser Art von künstlichen Brennstoff.
- 3. D. Bodwell braucht eine geschlossenc Kammer mit an den Seiten sich abwärts neigenden Zwischenwänden; das Del oder der Theer tropft von einer zur anderen und verbrennt auf dem Wege (vergl. Nobel's Stagenbrenner weiter unten).
- Heitel des Feuerrohres eines gewöhnlichen Dampstessels mit Innenseuerung eine Retorte an, in welche Del oder Theer einsließt; eine Röhre leitet das Del mb die Gase in einen Behälter auf dem Roste, in welchen auch ein Strom geprester Luft einmündet. Ein dem etwas ähnlicher Apparat ist von P. Tarbutt patentirt worden (E. P. Nr. 14269, 1883 und 5599, 1886).
- 3. Buffet (D. R. . P. Nr. 30995) verwendet den Wasserdampf erst zur Vorwärmung des Oels, und darauf zu dessen Verwandlung in einen Sprlihregen.
- E. E. Burgeß (D. R.= P. Nr. 29614) vermeidet die Anwendung eines Dampftessels zur Erzeugung des zur Verstäubung nothwendigen Wasserdampfes, indem er eine Schlange und Retorten in der Feuerbüchse selbst anbringt.
- I. B. Archer (E. P. Nr. 6347, 1886) patentirt einen Apparat zur Heisung von Dampstesseln mittelst slüssiger Kohlenwasserstoffe, bei welchem diese nicht zerstäubt, sondern vorher in gassörmigen Zustand gebracht werden (Dingl. Journ. 262, 370).

William de St. Martin (D. R.-P. Nr. 36134) läßt Mineralöl in eine glühende Retorte eintropfen, in der es zugleich mit Wasserdampf zersest wird; die entstehenden Gase werden durch eine archimedische Schraube mit einander vermischt, ehe sie zur Verbrennung kommen.

W. Horn (D. R.= P. Nr. 36 403) hängt an Stelle der Feuerthur einen Kasten ein, der mit einer Einlaufrinne und Vertheilungsschale für den Theer 2c. versehen ist.

F. Mörth (D. R.= P. Nr. 38166) benutt überhitten Wasserdampf zur Zerstäubung.

J. Ken (Engineering 1886, p. 450; Dingl. Journ. 263, 240) will ohne gepreßte Luft oder Dampf einfach mit Filtriren des Theers vor der Berbrennung aussommen.

Westphal's Naphtabrenner 1) ist sür Schmiedeseuer bestimmt, und soll seinem Zwecke sehr gut entsprechen. Bei diesem strömt das slüssige Brennmaterial aus einer Gruppe von ringsörmigen Spalten aus und wird durch comprincirte Luft zerstäubt. Diese Dunstwolke wird entzündet und die sehr mächtige und heiße Flamme wird durch einen Schnabel auf den zu erhitzenden Gegensstand gerichtet. Diese Vorrichtung geht gut mit Petroleumrückständen, und dürste

¹⁾ Dingl. Journ. 263, 373.

sich auch für Kreosotöl eignen, aber weniger für Theer, welcher die Spalte leicht verstopfen wird.

Wir wollen nun zwei größere Arbeiten ber letten Jahre über diesen Gegenstand im Zusammenhange besprechen, nämlich die Beschreibungen der Verbrensnung von Petroleumrücktänden in Baku (wo sie thatsächlich das einzig zugängsliche Brennmaterial bilden), welche von B. Redwood!) und C. Engler?) gegeben worden sind. Nach Engler bilden diese Rückstände, von den tatarischen Arbeitern "Massud" und von den Russen "Astatki" genannt, 55 bis 60 Proc. des Rohpetroleums. Ein Theil davon wird zur Schmierölsabrikation verwendet; aber weit mehr wird verbrannt, zum Theil in den Fabriken zur Destillation und Dampferzeugung, zum Theil zur Heizung von Dampsschiffen und Locomotiven auf weite Entsernungen, auf dem Kaspischen und Schwarzen Meere, der Wolga,

ber transtaspischen und transtautasischen Bahn u. s. f.

Der Heizwerth der Rücktände beträgt nahezu das Doppelte von dem der Steinschle. Gewöhnliche Brenner geben 12 fache Verdampfung, Vrenner bester Construction dis 15 kg Dampf auf 1 kg Rückstände. Für die Destillation von 100 Thln. Rohnaphta auf Kerosin werden 3 dis 4 Thle. Rückstände verbraucht.

Der Rückstandsbrenner, bort "Forssunka" genannt, ber besonders von der Firma D. K. L'enz in Baku eingeführt und verbessert worden ist, kommt in sehr verschiedenartiger Form zur Anwendung, stets aber in der Art, daß die Zerstäusbung des Dels durch gespannten Wassersdampf stattsindet; Zerstäubung durch

comprimirte Luft hat sich nicht bewährt (vergl. jedoch Robel's Etagenbrenner, weiter unten). Die frei zutretende Luft reicht zur Verbrennung vollkommen aus, und schon dabei können Flammentemperaturen erzeugt werden, welche Schmiedeseisen zur Schmelzung bringen. Daher müssen auch Kesselböden, Beizröhren u. s. w. vor zu unmittelbarer Berührung mit der Flamme der Forsunka geschützt werden.

Fig. 27 bis 30 zeigt eine in Baku viel verwendete Forsunka. Sie besteht aus dem Eisenrohre D, 26 mm im Lichten weit, das an seinem vorderen Ende platt geschlagen ist, so daß nur noch ein etwa 0,5 bis. 1 mm weiter Schlitz offen bleibt, durch welchen der durch dieses Rohr geleitete Wasserdampf hervordringen kann. Die Zuleitung des Dels erfolgt durch das Rohr N; das dicke Del verstheilt sich in einem napfartigen Aufsat, um am vordersten Ende über den Dampfsichlitz hinunter zu sließen, durch den ausströmenden Dampf auss Feinste vertheilt und dann verbrannt zu werden. Je nachdem man der Röhre D die Form von

Fig. 28.

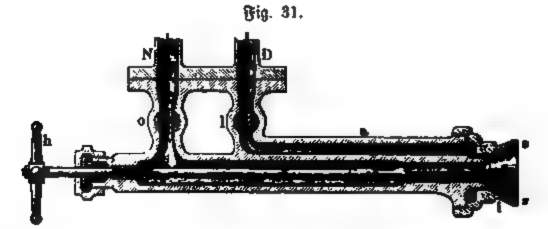
Fig. 29.

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1885, p. 78. 2) Dingl. Journ. 1886, 260, 440.

156 Die Berwendungen bes Steinfohlentheers ohne Deftillation.

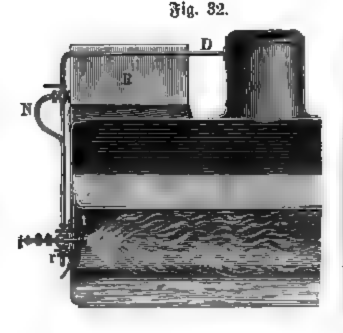
Fig. 28, 29 ober 30 (a. v. S.) ertheilt, nimmt die entstehende Flamme eine nicht fpige, breite ober in der Mitte liegende Form an.

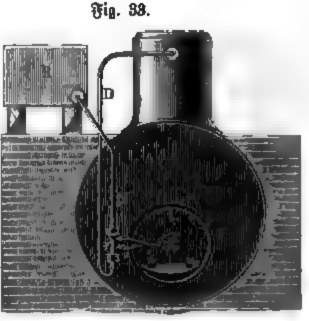
Die in Fig. 31 abgebildete Forsunta, System Brandt, ahnelt bem in Fig. 26 abgebildeten "Sprithahn". Durch bas niessingene Gufftud a gehen



Röhren b und m hindurch, b für das bei N eintretende N, m für den bei D zustretenden Wasserdamps. Das Del tritt durch einen ringförmigen, mittelst des Regels f von dem Griffe h und der Spindel g aus zu verstellenden Schlitz aus, während der Dampf durch einen mit diesem concentrischen Schlitz entweicht. Zwischen dem Kegel f und dem ebenfalls verstellbaren Nundstück i vermischen sich beide und treten bei s als seiner Strahlenbüschel aus, welcher angezündet wird. Die Regelung der Speisung mit Del und Dampf erfolgt uicht mittelst der Hähne o und 1, welche beim Gebranch des Brenners vollständig geöffnet sind, sondern durch Verstellung des Regels f.

Die Anordnung eines folchen Brenners in einem gewöhnlichen Cornwalls Dampfteffel zeigt Fig. 32 und 33. Das Del läuft aus bem Behalter R burch

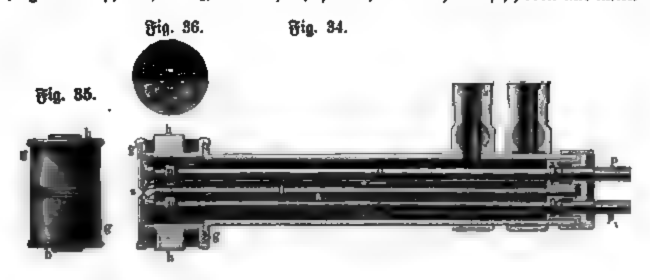




bas Rohr N in ben Brenner, während der Dampf aus dem Dome D des Reffels ebenbahin geleitet wird. Bei r ift der ganze Brenner in wagerechter Ebene drehbar, so daß er also bei Drehung um etwa 90° aus der Thilt t heraustritt. Um Explosionen unmöglich zu machen, geschieht die Entflammung in letterer Stel-

bung, also vor Einführung in den Feuerungeraum. Die nöthige Luft tritt burch bie Löcher ber Thur t, sowie durch eine mittelst Klappe gu stellende größere Deffeuung zu.

Die Leng'iche Forsunta zeigt Fig. 84 bis 36. Gie besteht aus bem meffingenen Doppelrohre aa, an welches fich einerseits bie cylindrische, oben und unten



mittelst Schlussels bei p und p1 verstellbaren Stangen o laufen bei t und n in festen Lagern und endigen in excentrisch angesepten Bapsen (Fig. 36). Lettere greifen in halbenlindrisch gesormte Gleitstücke e ein, so daß je nach Drehung bei p und p1 und Stellung der excentrischen Zapsen diese Gleitstücke nach oben oder unten verschoben werden können, wobei sie der Zunge d mehr oder weniger nahe kommen und den Zussuß von Damps und Del genau regeln. Dieses tritt sein zerstäubt durch den wagerechten Schliß s, welcher etwas weniger als zur Hälfte um die chlindrische Kammer g herundäuft, als Flammenbuschel aus. D und N sind Zuseitungsröhren für Damps und Del nach a und a1. Dieser Brenner braucht pro Stunde und Pserd etwa 3 dis 8,5 kg Rückstände von 0,910 spec. Gew. und 140° Entzündungspunkt.

Fig. 37 zeigt ben auf ben Dobel'ichen Werten theilweise verwendeten Brenner von Sandgren. Durch N und D treten Del und Dampf in die burch



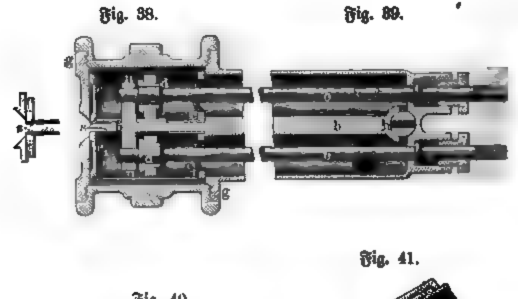
Big. 87.

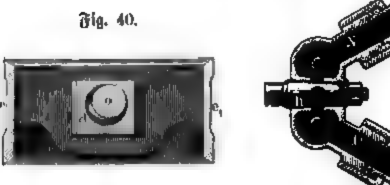
die Band f in zwei Halften getheilte Kammer AB. Die Ausströmung bes Dels wird durch Berftellung der Mundstüdplatte k mittelft Sebel h und Stange ! während bes Brennens geregelt; die Mundstlichfatte k; für ben Dampf wird von

vornherein festgestellt. Durch g tann jur Reinigung ber Dampf nach 3mil

giehung bes Regels m auch in bie Abtheilung A geleitet werben.

Die Brenner für Locomotivieffel und andere Rohrenteffel muffen ber In fein, bag eine mehr vertheilte Flamme entfteht. Gin Brenner von Leng fte biefen 3med ift in Fig. 38 bis 41 bargeftellt. Er ahnelt febr bem Leuj. Brenner, Fig. 34 bis 36, aber bier lauft ber Schlit s um die gange Rammer g. foweit biefelbe nicht an bem Buleitungeftlich festfitt, woburch alfo ein ringformiget Ausftrömen bes gerftaubten Deles bewirft wirb. Bierfür muffen auch bie Gleiftude e und es chlindrifch fein, also fich in ber Rammer g nach Art eines Rolbene auf = und abwarte bewegen laffen. Dies erfolgt mittelft ber Stangen o,





welche in den mit der feststehenden Bunge b verbundenen Lagern se brebbar find. Durch Drehung ber auf o befindlichen ercentrischen Ringe d (Fig. 40) tonnen bie Gleitstüde e und eg gehoben und gefentt werben, um fo burch ben Schlit bei s nach Belieben mehr ober weniger Dampf ober Del austreten ju laffen. Big. 41 giebt einen fentrechten Schnitt burch Fig. 39 bei ben Buleitungeröhren D unb N. Durch ben Sahn & tann man Dampf auch in die Deltammer jur Reinigung bes Brennere julaffen. Fig. 38 zeigt eine etwas abgeanberte Geftalt von Bunge und Dunbftud bes Brennere.

Fig. 42 und 43 zeigen einen Brandt'ichen Brenner für Locomotivfeffel. Die Brennerkammer ift burch die magerechte Scheibe a in zwei ungleiche Raume getheilt, in beren unteren burch D Dampf, in ben oberen burch N Del eintritt. Durch fcwache Drehung bes Einfages & laffen fich bie Deffnungen i weiter ober enger ftellen, und bie Buftromung bes Dels fomit genau regeln. Lesteres tritt mifchen ben Rippen & burch die Abtheilungen e und die Schlitze f radial aus, wird wird ben barunter ausströmenben Dampf gerftaubt.

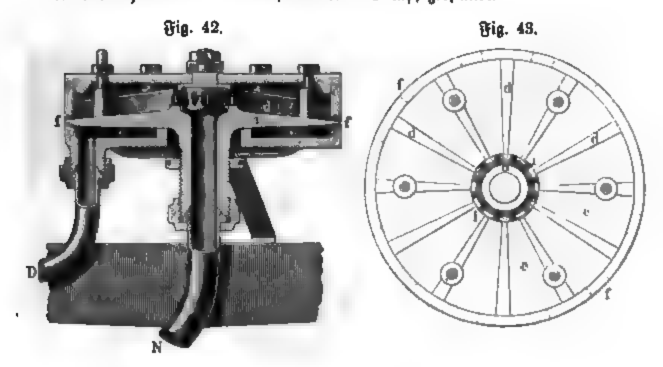
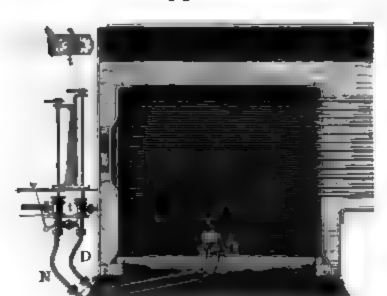


Fig. 44 zeigt benfelben Breuner ? in der Feuerblichse eines Locomotiviessellels inmitten bes Roftes k. Dampf und Del treten burch bie Röhren D und N mit



Big. 44.

Regulirventilen t ein. Der Berbrauch an Rudftanbest für Beförberung eines Zusges von 20 belabenen Wasgen beträgt nach Brandt für 1 km etwa 10 kg.

Engler hebt als Borjüge ber Forsunkafeuerung
hervor: hohe Deizfraft, geringen Raum für Brennstoff Borrath und für die Feuerung selbst, leichte Bebienung und Regulirung
und rauchfreie Berbrennung, wie er selbst bei Fabriksschornsteinen beob-

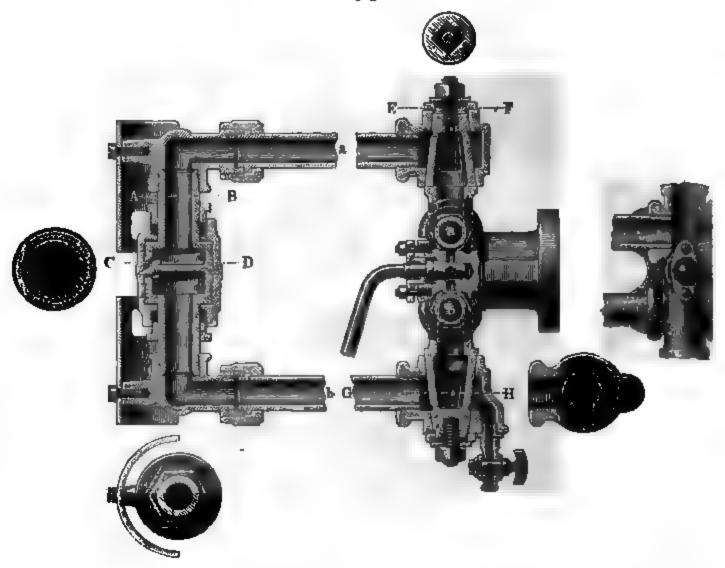
achten konnte. Weniger rauchfrei und geruchlos verbrennen die Rlidstände in den Locomotivkesseln, immerhin aber mit weniger Geruch und Rauch als bei unseren Locomotiven. Hiergegen bemerkte Redwood bei der Fahrt auf denselben Bahnen zwar keinen Rauch, aber hin und wieder einen unangenehmen Geruch nach unvollständig verbranntem Betroleum.

Die nun zu ermähnenben Aftatti Brenner find von Redwood (a. a. D.) beschrieben worden. In Raufmann's Brenner (Fig. 45 a. f. S.), welcher von der rufsischen Regierung zur Berwendung in Torpedobooten angenommen worden ift, tritt bas Del bei a, ber Dampf bei d ein; fie tommen bei CD zu-

160 Die Berwendungen bes Steinfohlentheers ohne Deftillation.

sammen, wo sie durch einen mittelft zwei Schrauben gestellten Spalt entweichen und zerstäubt werden. Die intensiv heiße Stichstamme muß durch seuerieste Schirmwände von der unmittelbaren Bertihrung der Kesseiwände abgehalten werden. Das laute Geräusch des Geblüses bei diesem Apparate ist unangenehm; tropdem sind über 100 Dampfer auf dem Kaspischen Meere und der Wolga damit versehen. Nathrlich braucht man teine Deizer und Kohlenschauster, sondern nur einen Wärter, dessen Schuldigkeit es ift, von Zeit zu Zeit das Manometer nach zusehen und die Zusuhr von Dampf und Astatti dem entsprechend zu reguliren.

Big. 45.

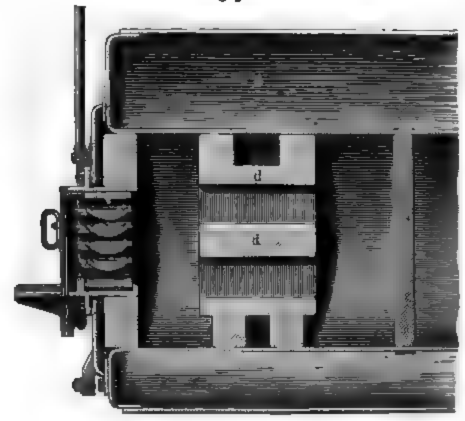


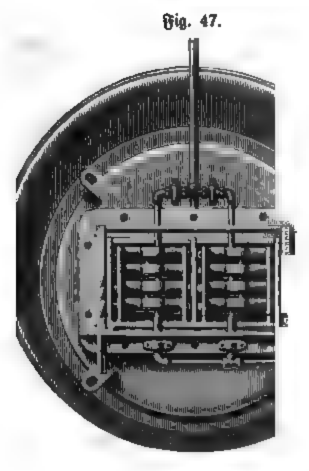
Filtr ben Beginn muß man natitrlich ben Dampf zum Betriebe bes Geblafes einem fleinen Gulfskeffel entnehmen, ober ben Reffel mit einem gewöhnlichen Bolz- ober Kohlenfeuer anheigen.

Da die Zerstäubung mittelft eines Dampfstrahles gewiffe Uebelftanbe hat, so haben Gebrüber Robel einen von diesen Einwürfen freien Apparat construirt (Fig. 46 bis 48). Fig. 46 ist ein Berticalschnitt, Fig. 48 (a. S. 162) ein Horizontalschnitt und Fig. 47 (a. S. 162) ein Aufriß der Resselfestront (weitere Einzelheiten werden von Redwood a. a. D. gegeben). Derselbe besteht im Wesentlichen aus einer Anzahl von über einander gestellten Beden an der Borderseite bes Feuerraumes. Das brennende Dei sließt von dem obersten allmälig nach dem untersten; dabei tritt Luft zwischen den Beden und durch die

Deffnungen co ein, und die Richtung ber Flamme wird burch die feuerfesten erchen ald bestimmt. Mit diesem Apparate kann man 14,5 kg Wasser auf







1 kg Aftatti verbampfen, mabrenb man bei ber Berftdubungemethobe nur auf 12 kg Dampf fommt. bemertenswerthe र्गक्रिकेटी: Refultate find mit biefem Brenner für huttenman. nifche Zwede erzielt wor-Man tann bamit Schmiebeeifen ichmelgen u. fomit Bufeifen, Gchraus benfchluffel, Bahnraber und anbere Begenftanbe aus weichem Gifen leicht und billig burch Giegen in Formen barftellen, ohne Erhigung ber Berbrennungeluft. Bollte man lettere anwenden, jo wilrbe man ungweifelhaft auf noch

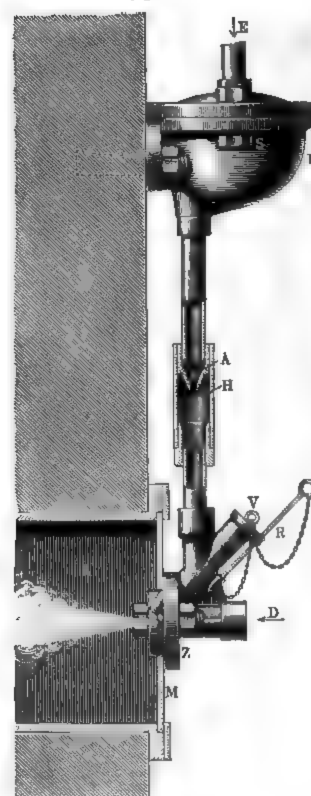
höhere Temperaturen tommen; aber die Schwierigkeit, hinreichend feuerfestes terial zum Bau der Defen zu bekommen, ist Bersuchen in dieser Richtung erlich. Das Fehlen von Phosphor und Schwefel in diesem Brennstoff ist

162 Die Berwendungen des Steintohlentheers ohne Deftillation.

ein großer Bortheil fur metallurgische Zwede. Der Preis des Aftatti mar 1884 in Baku 21/2 Mark pro Tonne, oder etwa 8 Mark pro Tonne zu Tsaritsu an

Fig. 49.





ber Wolga; es wird in Mostau ftart verwendet und geht bis Stocholm und Teheran.

In Bezug auf die Berwendung biefet Brennstoffs für Dampsichiffe muß man die Raumersparniß für ben Borrath und die geringe Arbeit und Zeit für das Einnehmen im Hafen in Betracht ziehen. Bei den jedigen Preisen für Steinkohlentheer wäre es vielleicht thunlich, denselben außerhalb der Gasfabriten in ähnlicher Weise wie das Astatt zu verwenden, in Fällen, wo die Erzengung sehr großer Sie oder Raumersparniß in erster Linie steben.

Wir erwähnen schließlich Körting's Dampf Berstänbungsapparat (Dingl. Journ. 260, 411), Fig. 49. Derselbe ist ganz aus Eisen, und daher sehr dauerhaft und billig (60 Mt.). Die specielle Art der Dampfzussuhr soll es hindern, daß irgend welcher Theer abtropft. Die Speisung mit Theer wird durch

das mehr ober weniger ausgebohrte Mintostild D regulirt, das sich nicht leicht verstopft, da der Seiher T und das Sied S die Berunreinigungen zurückhalten; auch kann man es leicht für gelegentliche Neinigung zugänglich machen, indem man die Kappe II hinaufschiedt. Der Zerständer selbst läßt sich jeden Augenblick mittelst der Nadel R nach Aushebung des Deckels V reinigen. Der Dampfstrahl saugt Luft durch die Feuerbüchse L mit großer Energie, und die Schieder M

Der Dampf tritt durch D ein, und die Schnelligs teit der Berbrennung wird durch das Dampfeinlaßventil regulirt. Der Theersbehälter wird auf den Retortenofen gestellt, so daß der Theer stets warm und dunflussig ist.

S. Horn (D. R.-B. Nr. 36 403) wendet einen einfachen Apparat an, den man an den Angeln der Feuerthür aufhängen kann, so daß man ihn leicht einstehen oder herausnehmen kann, wenn man von festem zu flüssigem Brennmaterial

Der umgelehrt übergehen will.

Ueber ben verhältnißmäßigen Brennwerth von Steinkohlentheer wit ober ohne Dampf) und Koks für Retortenheizung ist von S. G. Derter ein Vortrag bei ber 1886er Versammlung des "Gas-Instituts" in Loubon gehalten worden.). Um Theer und Koks vergleichen zu können, classische Derter die Theerbestandtheile nach ihren Siedepunkten in verschiedenen Zeitabschuitten der Destillation, und nahm dabei Durchschnittsformeln für die Kohlenwasserstoffe an. Dadurch kommt er zu folgender Tabelle:

Producte	Durchschnitts: formel	Broc. vom	Siedepuntte	Ein	lt der iheit Cheers	Heizwerth in Calorien		
Destillation	Durch form	Gem.:Proc. Theer		an C	an H	für C	für H	
Borlauf	C ₅ H ₁₀	3,0	bis 110°	0,0257	0,0043	200	148	
Leichtöl	C ₁₈ H ₁₄	7,0	110—2100	0,0611	0,0089	474	307	
Mittelöl	$C_{12}H_{20}$	27,0	210—2400	0,2370	0,0330	1842	1145	
Schwerdl	C ₁₄ H ₁₆	7,0	240—270° und barüber	0,0639	0,0061	497	210	
Веф (56 Broc.) beftehend								
aus Delen	$C_{16} \Pi_{10}$	17,5	über 360°	0,1663	0,0087	1292	298	
Rohlenstoff	C	27,5		0,2750		2137	-	
Sase und Wasser		11,0	-		_			
	-	100,0		0,8290	0,0610	6642	2108	
				0,89		8550		

Kots, wie er aus der Retorte gezogen und abgelöscht wird, enthält minscheftens 25 Proc. Wasser (?), außerdem Asche und Schwesel. Zieht man nur 25 Proc. von dem Werthe des Kots ab, so erhält man für dessen Brennwerth 0,75 × 7000 = 5250 Calorien, also nur $\frac{5}{8}$ von dem des Theers.

Durch eine in ihren Elementen allerdings etwas zweiselhafte Berechnung der zu erzielenden nützlichen Temperaturen kommt Dexter sogar auf das Vershältniß 1/2. Es ist wichtiger, zu constatiren, ob dieses Berhältniß mit der Praxis übereinstimmt. Der größere Heizwerth des Theers hängt wesentlich mit seiner

¹⁾ Journ. Gas Lighting 1886, p. 1242.

flussigen Form und der Leichtigkeit seiner Handhabung zusammen. Er kann in einer kleinen, gleichbleibenden Menge, und unter die Mischung mit Lust viel mehr begünstigenden Umständen als Koks eingeführt werden. Mithin kann men mit weit weniger Lustüberschuß arbeiten, und die Abkühlung beim Einsthem frischer Beschickung von Koks fällt bei Theer ganz- fort. Die Anwendung von Dampf ist schädlich durch Verringerung der Temperatur im Ofen.

Von anderer Seite behandelt J. T. Lewes (ebend. S. 1247) basselle Thema. Er erwähnt, daß im Jahre 1883 der Werth des Theers 1,70 Mt. die 3,30 Mt. auf 1 Tonne Kohle ausmachte, 1886 aber nur 0,33 dis 0,60 Mt. Folgende Zahlen zeigen den heutigen Werth des Theers sür Destillation mit Zugrundelegung der geltenden Marktpreise, wobei zu bemerken ist, daß die beiden Fabriken, aus denen die Angaben stammen, den Proces uicht gleich weit sührten.

I. Producte aus einer 8 Tonnen haltenden Theerblafe.

60	Gallonen	Naphta	à	a b.	•	•	•	•	•	•	Pfd.	St.	2.	5.	0.
60	77	Leichtöl	à 3	b.	•	•	•	•	•	•	77	n	0.	15.	0.
500	77	Rreofot	ibl a	3/4	δ.	•	•	•	•	•	77	77	1.	11.	3.
1	Centner !	Rohanth	racei	n.	•	•	•	•	•	•	77	77	1.	11.	8.
5	Tonnen?	Bech à 1	15 1	9.	•	•	•	•	•	•	n	77	3.	15.	0.
Abzu	ziehen für	Lohn.	•	•	P	fd.	St.	2.	0.	0.	Pfb.	ලt.	9.	17.	11.
Rohl	en	• • •	•	•		"	77	0.	6.	0.	"	77	2.	6.	0.
							•				Bfd.	St.	7.	11.	11.

Also Werth von 1 Tonne Theer = 19 sh., abzüglich der Reparaturen, Amortisation, Generalkosten 2c.

II. Producte von 1 Tonne Theer.

5	Gallonen	50/90	Benzo	l zu :	1 §6.	5	b.	•	•	Pfd.	ල්t.	0.	7.	1.
2		Naphta									27	0.	1.	6.
5		Carbol												
5 0		Rreosot												11/2.
3 0	Pfd. Roh												8.	0.
2	Centner ?) daphtali	n zu ?	3 sh.	•	•	•	•	•	n	77	0.	6.	0.
11	n 9	Pech zu	9 b .		•	•	•	•	•	n	77	0.	8.	3.
										\$16.	මt.	2.	2.	31/2.
Ab	guziehen f	ür Chen	nifalic	n, K	ohlen	1	ınd	A	[:=					
	beitslohn	• •			•	•	•	•	•	Pfd.	ලිt.	0. 1	10.	6.
We	rth von 1	Tonne	Theer	, abz	üglid	f :	Rej	ar	Q=					
	turen, G									Pfd.	St.	1. 1	2.	91/2.
~ .	(f f)													-

Selbst im zweiten Falle bleibt also für die Theerdestillation zur Zeit kein großer Gewinn. Wo unter 30 000 Tonnen Kohle jährlich vergast werden, lohnt es sich nicht, den Theer zu destilliren. Andererseits zeigt Lewes, daß beim

Deizen mit Theer zum theilweisen Ersatz von Kots eine erhebliche Ersparniß (1 bis beinahe 13 Mt. pro Osen in 24 Stunden) gemacht wurde. Wenn man Kots zu 5 Mt. und Theer zu 7 Mt. pro Tonne verkausen muß, bleibt sich der Werth gleich; aber meistens ist es jetzt (in London) gewinnbringender, Kots als Theer zu verkausen.

Den öfters gemachten Angaben, wonach der Heizwerth des Theers auf das Doppelte von demjenigen der Kohlen oder Koks anzusetzen wäre, widersprechen die mit einem guten Galloway-Ressel angestellten Beobachtungen von L. T. Wright 1), wonach das Berdampfungsverhältniß zwischen Koks aus Silkstone Kohle und Gastheer nur wie 1:1,13 ist; bei Retortenseurung mit Dampfinjection stellte sich Koks zu Theer wie 1:1,17, bei bloßem Eintropsen des Theers wie 1:1,24 (also günstiger als beim Berstäuben mit Damps).

Weitere Angaben macht Wright 1887?) über seine vergleichenden Bersuche mit der Dampserzeugung mittelst Theer und Kreosotöl gegenüber Kohle und Koks. Die Bersuche, welche durch 46 Tage fortgesetzt wurden, gaben folgende Resultate:

	Wirkliche Ber- bampfung kg Dampf pro kg Brennstoff	Theoret. Ber: dampfung berechnet nach der Analyje	Wirkliche Bers dampfung in Procenten der theoretischen
Rottingham obere harte Canne	8,78	12,27	71,56
Portshire Silkstone Roble .	. 10,01	14,24	70,30
Rots von Nottingham Cannel	. 9,91	12,23	81,03
Siltstone Gastots	. 11,15	13,83	80,62
Theer, eingeblasen mit Damps	. 12,71	15,06	84,40
Rreosotol, bito	. 13,35	16,78	79,56

Später gab er das Einblasen mit Dampf auf, und sührte eine einsache Speisevorrichtung ein, bestehend aus drei vor einen gewöhnlichen Kokrost schief vorgelegten Chamotteplatten mit dazwischen gelassenen Canälen, durch welche der Theer zugleich mit Luft eintritt und verbrennt. Der seste Kohlenstoff des Theers verbrennt dann weiter hinten auf dem Roste. Die Arbeit damit ist sehr leicht, und man braucht nur 2 mm Bacuum sür den Zug, gegenüber 6 mm bei Koksseuerung. Die Rauchgase zeigten, wenn schwarzer Rauch vermieden wurde, im Durchschnitt 12,9 Proc. CO2.

Auch L. Körting³) zeigt ben Ungrund der Behauptung, daß der Theer sein doppeltes Gewicht Kots ersetzen könne. Mit guter Gasseuerung, wie zu München, braucht man nur 9,6 kg Kots zur Destillation von 100 kg Saarsohle, oder 12 kg für 100 westfälische Kohle. Da der Brennwerth nach Dulong's (allerdings ganz unrichtiger!) Formel im Verhältniß von 8660 W.S. für Theer gegen 7270 W.S. für Kots steht, so sollte man jene 9,6 bez. 12 kg Kots durch 8 bez. 10 kg Theer ersetzen können. In Wien soll dies erreicht worden sein, aber Körting konnte nicht so weit kommen. Sine Hauptschwierigkeit ist die, daß man bei Theerseuerung die Lustzusuhr nicht so nahe an der theoretischen

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1886, p. 561. 2) Ibid. 1887, p. 36. 8) Journ. f. Gasbeleucht. 1886, S. 543.

Grenze halten kann, weil sonst zu leicht schwarzer Rauch entsteht. Auch kam man bei Theer nicht gut vorgewärmte Luft anwenden, weil man dann mit einer luftdicht geschlossenen Feuerthür arbeiten muß, somit die Flamme nicht beobachten kann und leicht zu viel verbrennt. Von allen Verbrennungsarten des Theers hält Körting die Zerstäubung durch Dampf mittelst eines Körting'schen Injectors (S. 162) sür die beste; es gelang ihm auf diesem Wege, den Verbrauch an Theer in einem Sechs-Retortenosen von 20 auf $13^{1/2}$ kg zu verringern. In einem Acht-Retorten Liegel-Ofen, der früher $12 \, \mathrm{kg}$ Kots auf $100 \, \mathrm{Rohlen}$ verbraucht hatte, erreichte er die Feuerung mit $11 \, \mathrm{kg}$ Theer, bei einer Leistung von 6800 kg in 24 Stunden.

Böhm in Stuttgart verbraucht 200 kg Theer zusammen mit 480 kg Rols zur Heizung eines Sieben = Retortenofens in 24 Stunden; dies entspricht 15 bis 16 Thln. Brennmaterial auf 100 Thle. Kohlen.

Fünftes Capitel.

Die erste Destillation des Theers.

Obwohl im Vorhergehenden nichtfach erwähnt worden ist, daß die Beiwerthung des Theers durch Destillation eine verhältnißmäßig ganz neue Industrie ist, so ist es doch schon seit langer Zeit bekannt, daß man auf diesem Wege nützliche Producte aus dem Theer gewinnen könne. In dieser Beziehung ist ein schon am 7. August 1746, also ein halbes Jahrhundert vor der ersten Einsubrung der Gasbeleuchtung, an Henry Haskins ertheiltes englisches Patent so merkwürdig, daß ich dasselbe hier aussührlich mittheilen will.

"Neue Methode, um aus Theer eine Essenz (spirit) oder ein Oel zu extrahiren und durch denselben Proces das schönste Bech zu gewinnen.

"Zuerst nimm eine beliebige Menge Theer, so daß berselbe Deine Blase nicht mehr als zur Hälfte süllt. Die Blase muß gründlich von allen Arten von Verunreinigungen befreit sein, ganz besonders von Wasser, denn wenn irgend welche Menge davon darin zurückgelassen worden sein sollte, so wird es ausnehmend lästig gefunden werden und die Operation bedeutend stören. Der Theer kann gereinigt werden entweder durch Kochen und Durchseihen, oder durch Absützen in Bottichen oder anderen passenden Gefäßen. Dann bringe ihn in eine zweihalsige Blase mit Pelikanhelm, versertigt aus Glas, Eisen oder Kupfer, mit

geräumigen Vorlagen und wohl lutirt, unter welcher sechs Stunden lang ein Feuer des ersten Grades unterhalte, nach welcher Zeit die Theilchen gründlich verschmolzen sein-werden; dann verstärke Dein Feuer eben so viele Stunden lang auf den zweiten Grad und dann noch zwei Stunden auf den dritten Grad, in welcher Zeit Du sinden wirst, daß zuerst ein helles, saures Phlegma in die Borlage übergeht, die man wechseln muß, wenn man ein stinkender slüchtiger Spiritus oder Del kommt; zuletzt kommt ein schwarzes, klebendes Del, welches zum Gesbrauche ausbewahre.

"Wenn Du ein flüchtigeres ober leichteres Del haben willst, welches für viele Verwendungen in der Medicin geeigneter ist, so kann dies bis zu jedem gewünschten Grade durch wiederholte Rectificationen geschehen.

"Endlich wird man das Caput mortuum, welches in der Blase nach Beendigung der Destillation zurückbleibt, als das schönste und beste Pech sinden, wovon ich nicht nur durch mein eigenes Urtheil, sondern auch durch die Erfahrung und das Zeugniß vieler, die es gebraucht haben, wohl versichert bin."

Es ist allerdings möglich, daß es sich hier nur um Holztheer handelt, welscher zu jener Zeit sicherlich weit bekannter als Steinkohlentheer war, aber die Principien der fractionirten Destillation des letteren sinden sich schon in jenem alten Patent klar ausgeprägt.

Wir haben gesehen (S. 9), daß Accum im Jahre 1815 ber erste war, welcher Steinkohlentheer in geschlossenen Gefäßen (Blasen) eindampfte und babei ein fluchtiges Del erhielt, bas man als billigen Ersatz für Terpentinöl anwenden Nach Dr. Longstaffe 1) wurde die erste Theerdestillation von ihm selbst zusammen mit Dr. Dalston bei Leith im Jahre 1822 errichtet; das geistige Destillat (Naphta) ging in die Fabrik von Mackintosh zur Fabrikation von Rautschutzeugen, und der Rucktand wurde zur Lampenschwarzfabrikation verwendet. Roscoe2) erwähnt, daß um 1834, zur Zeit, als Mitscherlich das von ihm aus Benzoefäure erhaltene Benzol in Nitrobenzol umwandelte, die Theerdestillation in großem Magstabe in ber Nähe von Manchester ausgeführt wurde; die erhaltene Naphta wurde zur Auflösung des rückständigen Pechs verwendet und baburch schwarzer Firnig erhalten. Bersuche wurden auch gemacht, die aus Holztheer gewonnene Naphta, welche bamals in den Hutfabriten zu Gorton bei Manchester zur Fabrifation von Lad gebraucht murbe, burch Steinkohlentheer-Raphta zu ver-Dies bewährte sich jedoch nicht, da lettere beim Berbampfen einen so brängen. unangenehmen Geruch hinterließ, daß die Arbeiter sich weigerten, sie zu verwen-Man wußte auch um 1838, daß Holznaphta sauerstoffhaltig mar, Steinkohlennaphta aber nicht, weshalb John Dale versuchte, lettere in ctwas ber ersteren Aehnliches tünstlich umzuwandeln. Als er zu diesem Behufe eine Dischung von Schwefelsäure und Salpeter anwendete, erhielt er eine nach bitteren Mandeln riechende Flussigkeit, deren Eigenschaften er nicht weiter untersuchte.

¹⁾ Proc. Soc. Chem. Ind. 1881, p. 13. 2) Discourse at the Royal Institution, 16. Apr. 1886, S. 4.

=

--

2

Dies geschah jedoch 1842 durch John Leigh, welcher bei der in diesem Jahr in Manchester stattsindenden Bersammlung der British Association größere Mengen von Benzol, Nitrobenzol und Dinitrobenzol ausstellte. Seine Mittheilung darüber ist jedoch im Berichte über die Versammlung in solcher Form abgedruck, daß man die betreffenden Körper aus ihrer Beschreibung nicht erkennen kann, weshalb Leigh's Verdienst um diese Sache die auf die neueste Zeit vollständig übersehen worden ist (vergl. S. 100). Die später in der Destillation des Theers und Verwerthung der Producte darin gemachten Fortschritte, welche man Bethell, Brönner und Manssield verdankt, sind schon früher (S. 9 und 10) erwähnt worden, und daher stammt die Einrichtung von Theerdestillationen in wirklich großem Maßstabe.

Bum Transport des Steinkohlentheers aus den Gasanstalten nach den Destillationen muß man je nach den Umständen Gefäße sehr verschiedener Art anwenden. In England benutt man dazu, wenn immer möglich, den Wassertransport, wobei die Canalboote gleich als schwimmende Reservoire, mit einer Cajüte für die Mannschaft, welche zugleich als Luftraum zur Erhöhung der Tragsfähigkeit dient, eingerichtet sind. Solche Boote fassen die zu 10 000 Gallonen — über 50 t Theer. Auf dem Continent ist dies meist nicht möglich; man benutt dann zwecknäßig eiserne Reservoire von Chlinders oder Rastensorm, welche auf einem flachen Boden befestigt gleich als Eisenbahnsahrzeuge dienen. Benn ihre Wände einigermaßen start sind, so kann man im Nothfalle den, etwa in strengen Wintern zu dick gewordenen Theer aus ihnen ausdämpfen. Bei Rastensorm lassen sich die Reservoire leichter von oben befahren und reinigen. Sin Rastenwagen faßt etwa 10 t, ein Wagen mit zwei Chlindern etwa 9 t Theer.

Theerboote oder -Wagen sollten luftdicht verschlossen sein, um das Entweichen von riechenden Stoffen (besonders Schweselammonium) auf dem Transport zu verhüten. Beim Auspumpen sollten die Deckel nur so weit geöffnet sein, daß man das Pumpenrohr einführen kann.

In Paris (und anderwärts) benutt man eiserne ober hölzerne, auf Azen ruhende Fässer, welche durch Pserde oder, wo es angeht, auf Eisenbahnwagen bewegt werden. In Lancashire braucht man (nach Watson Smith) hölzerne (am besten eschene) Fässer von 250 bis 300 Gallonen (1125 bis 13501) In-halt, welche mittelst dreier concaver hölzerner Träger auf zweirädrigen Karren ruhen; der mittlere Träger liegt auf der Aze, und man kann das Faß nach hinten unklippen, wobei zwei eiserne Klampen am hinteren Träger verhindern, daß das Faß herunterrollt. Das Faß besitzt einen Ablaßhahn von 50 bis 60 mm Bohrung und ein Füllloch von 100 bis 125 mm im Quadrat, verschlossen durch einen hölzernen Pssock. Wenn das Faß länglich gebaut ist, soll es sich weit leichter ziehen lassen, als bei dickerem Bauche. Ein Faß kostet etwa 60 Mt., der dazu gehörige Wagen 280 Mt.

Aus den Transportbehältern (Eisenbahnwagen, Canalbooten) wird der Theer häufig direct durch Dampspumpen in so hoch gelegene, dann stets eiserne Resservoire gepumpt, daß man aus diesen, nachdem sich das Wasser von dem Theer geschieden hat, den letzteren direct durch natürlichen Fall in die Blase lausen lassen kann. — In Paris münden die Ablaßhähne der (vier) auf Pfeilern ruhen-

vach unten geht, unterirdisch an der ganzen Reihe der Theerblasen fortläuft und bei jeder derselben ein senkrechtes Steigerohr mit Schieberhahn abgiebt, durch welche die einzelnen Blasen nach Bedarf gefüllt werden; der hydrostatische Druck aus den Borrathschlindern reicht hierzu volltommen aus. In anderen Fällen, vor Allem, wenn der Theer in kleineren, durch Pferde transportirten Fässern ankommt, wird er erst in größere im Boden eingesenkte Reservoire entleert und dann aus diesen in die höheren eisernen Reservoire, zuweisen auch direct in die Blasen gepumpt.

Die im Boden befindlichen Theerreservoire (basselbe gilt auch von denjenigen für Ammoniakwasser) werden häusig von sehr bedeutender Größe (nach Watson Smith die Ju 18 m Durchmesser) gemacht, da in der Regel die Theerdestillateure durch ihre Contracte verpflichtet sind, die Gassabriken ihres Theers und Wassers zu entledigen, was ihnen bei Geschäftsstockungen oder Unfällen mit ihren Apparaten sehr schlimme Verlegenheiten bereiten kann. Umgekehrt, wenn man sehr großen Vorrathsraum besitzt, kann man im Winter, wo die Gasanstalten viel stärker arbeiten, so viel Material ansammeln, daß man auch im Sommer regelmäßig durcharbeiten kann (Watson Smith).

Die Reservoire im Boden werden wegen der Kostspieligkeit und der Gesahr bes Rostens selten aus Eisen gemacht, obwohl auch dieses vorkommt; meist wersden sie in Ringsorm aus Mauerwerk mit Cementverdand hergestellt und am Boden und rings um die Seiten durch gestampsten, setten Lehm (puddle) gesichert. Man schachtet zuerst so viel aus als nöthig, macht dann am Boden einen guten Lehmschlag, welcher mit der Wasserwage völlig horizontal gemacht werden muß, und legt darauf einen doppelten Boden von Ziegeln und Cement, wobei die Fugen sich kreuzen müssen. Nun sührt man die Seitenwände auf, ebenfalls in doppelter Schicht, indem man zwischen dem Mauerringe und der (nöthigenfalls durch Schalung gestützten) Erdböschung einen Raum von ca. 20 bis 30 cm Dide läßt, in welchen seuchter Lehm eingestampst wird, so zwar, daß man etwa alle 1 oder 1,2 m hoch erst den Ring vollendet, dann Lehm einstampst und nun erst mit dem Mauern fortschreitet. Es ist gut, nicht zu schnell zu bauen, damit das Mauerwert Zeit hat, sich zu setzen; einmal entstandene Sprünge sind kaum auszubessern (Watson Smith).

Die Theerbehälter werden oft mit Bohlen dicht überdeckt, schon um das Regenwasser abzuhalten. In dieser Decke bringt man an der Stelle, wo die Wagen entleert werden, eine Bühne mit vielen, 12 mm weiten löchern an, so daß der Theer (resp. das Gaswasser) geseiht und Holzstücke u. dergl., welche die Pumpen beschädigen könnten, zurückgehalten werden (Watson Smith). Anderswärts läßt man alle Wagen an derselben Stelle ihren Inhalt in eine große Rinne entleeren, welche mit Schützen für die einzelnen Behälter versehen ist.

Das gute Zudeden der Theerbehälter verhindert auch, daß während des Pumpens übelriechende Gase in die Luft gehen. Man muß zu diesem Zwecke die durch den Theer ausgetriebene Luft durch einen mit Eisenorydhydrat beschickten Kasten streichen lassen, welcher den entweichenden Schwefelwasserstoff zurückhält.

Das Pumpen des Theers sindet fast stets durch gewöhnliche Dampspumpen statt. Die Hebung durch comprimirte Luft (Montejus), welche sonst in dieser Industrie so viel augewendet wird, ist gerade für den Rohtheer weniger geeignet. Das Saugrohr der Pumpe wird unten mit kleinen Löchern durchbohrt, oder wich von einer Seihevorrichtung umgeben, um Störungen durch Holzstücke z. zu vermeiden.

;

à

Man kann den Theer auch dadurch aufpumpen, daß man den oberen Behälter luftdicht verschließt und in demselben durch einen Körting'schen Dampsstrahl-Luftsauger oder dergl. ein Vacuum hervordringt; der Theer wird dam aus dem unteren Behälter in den oberen aufgesaugt werden.

Destillation mit Dampf.

Die Berarbeitung des Steinkohlentheers beginnt stets mit einer fractionirten Destillation desselben, in ber Regel über freient Feuer, nur an manchen Orten ober für besondere 3mede ftatt deffen mit Bilfe von Bafferbampf. lettere Methode ist nur wenig, in größeren Fabriken wohl gar nicht mehr üblich, außer in Schottland, wo sie die gewöhnliche zu sein scheint. Ginen Bortheil hat sie nur da, wo man den Theer lediglich entwässern und seiner flüchtigsten Bestandtheile berauben will, um den übrigen Theil (etwa 95 Proc.) des Theers ju Anstrichen, zur Tränkung von Steinen ober Ziegeln, ober zur Dachpappenfabrikation zu verwenden (vergl. S. 145). In solchen Fällen erspart man allerbings viel an Mühe und Feuersgefahr, wenn man statt freien Feuers mit gespanntem Dampf arbeitet. Man kann diesen indirect anwenden, also entweder das Destillationsgefäß mit einem Dampfmantel umgeben, ober in das Innere besselben eine Schlange legen, in welcher ber Danipf circulirt, um bann wieder aus dem Gefäße herauszutreten. An dieser Stelle bringt man zweckmäßig eine der vielen automatischen Condensationswasserableitungen (Wassertöpfe) an, welche nur dem Wasser, nicht aber dem Dampfe einen Ausweg gestatten. Dem Destillationsgefäße fann man beinahe jede beliebige Form geben, am besten wohl die eines stehenden Cylinders. Die oben abgehenden Dämpfe werden durch eine Kühlschlange von Blei oder Gisen condensirt und trennen sich in der Borlage in Ammoniatwasser und leichtes Theerol, welches lettere meist an die größeren Theerdestillationen zur weiteren Berarbeitung abgegeben wird.

Noch gewöhnlicher ist wohl, wo man überhaupt Wasserdampf anwendet, directes Einblasen desselben in das Destillationsgefäß, z. B. vermittelst eines auf dem Boden des Gefäßes liegenden, mit löchern durchbohrten Ringes. Nach Ure's Dictionary of Arts hat man dazu in England Blasen von 800 bis 1500 Gallonen (= 3600 bis 6800 Liter) Inhalt und destillirt, bis das specifische Gewicht des Destillates auf 0,910 gestiegen ist. Nach Wills1) sind die Blasen horizontale Chlinder von 500 bis 4000 Gallonen Inhalt (= 2270 bis 18000 Liter); man erhält bis zu 10 Proc. leichte Naphta von

¹⁾ Destructive Distillation p. 23.

O,78 bis 0,83 specif. Gewicht und etwas Ammoniak. Der Rückftand wird in Cisternen abgelassen, wo man durch Ruhe den Theer sich vom Wasser abscheiden läßt; der abgekochte Theer ("boiled tar") ist dann zur Verwendung zu den oben genannten Zweden bereit, oder kann auch, am besten noch warm, in andere Blasen zur Destillation über freiem Feuer abgelassen werden. Das letztere ist in Schottland gewöhnlich, ist jedoch nicht vortheilhaft, weil in dem Rückstande eine Menge Wasser bleibt, das nur durch längere Ruhe abgeschieden werden könnte; wenn man einmal mit freiem Feuer arbeiten will, so fängt man am besten gleich von vornherein damit an.

Zuweilen wird der "abgekochte Theer" von der ersten Destillation nicht in einen Behälter abgelassen, sondern aus der Dampsblase in eine zweite mit directer Feuerung geheizte Blase gepumpt, um es zu vermeiden, den heißen Theer der Luft auszuseten und lästige Dämpse zu verbreiten.

Die Condensation der abgehenden Wasser- und Naphtadämpse ist, eben wegen der bedeutenden Beimengung von Wasserdamps, etwas umständlicher als bei der Destillation mit indirectem Damps oder mit freiem Feuer. Man muß weit mehr kühlen, braucht also längere Kühlschlangen und mehr Kühlwasser, als in den letzteren Fällen. Die sich condensirende Mischung von Wasser und Naphta trennt sich sofort in diese beiden Bestandtheile, welche durch ein Ueberlaufgesäß von einander gesondert werden können, wie es später bei der Dampsdestillation der leichten Essenzen geschildert werden wird (Cap. 11).

Man erhält auf diesem Wege je nach der Beschaffenheit des Theers 2 bis 6 Proc. desselben, aus Cannelkohlen 10 bis 20 Proc. an Naphta. Je länger man die Operation fortsetzt, desto mehr, aber schwerere Naphta wird man bekommen.

Die Naphta der Dampfdestillation ist naturgemäß reicher an leicht fluchtigen Bestandtheilen, als die durch directe Destillation des Theers gewonnene. Sie ist aber weit davon entsernt, etwa nur Bestandtheile zu enthalten, welche bei der Temperatur des eingeblasenen Dampses (wohl selten über 150°) sieden; eine Menge weit höher siedender Bestandtheile werden mit fortgerissen, wie es unter anderen solgende in Stohmann-Kerl's Chemie 1) mitgetheilte Analysen beweisen:

_							T	II.	III	7
~ (••-	4000					4.	•		-
Dele	big	100°	•	•	•	•	20,9	14,2	23,3 9	proc.
33	n	130^{o}	•	•	•	•	5,9	13,2	8,0	n
11	n	160^{o}	•	•	•	•	8,7	19,6	15,2	n
n	n	202^{o}	•	•	•	•	16,0	16,6	23,9	n
u. da	rüb	er (aus	der (Dif	fere	nz				
	bere	chnet)	•	•	•	•	48,5	36,4	29,6	n

I. Naphta des Theers der Hamburger Gasanstalt, 0,964 spec. Gew.

Hiernach wären diese Producte lange nicht so werthvoll, als der "Borlauf" der Destillation über freiem Feuer, und ständen vielmehr dem "leichten Delc" derselben näher.

^{1) 3.} Aufl., VI, 1172.

* 5 7 :

Statt mit Dampf zu bestilliren setzt man in Schottland 1) zuweilen dem Theer ein Fünftel seines Volums Wasser zu und bestillirt dann über freiem Fener. Man soll dabei weniger, aber bessere Naphta als beim Destilliren mit Damps erhalten. Dieses Verfahren kommt natürlich auf eine Destillation mit Damps bei gewöhnlichem Atmosphärendruck heraus, scheint aber sehr wenig empsehlent werth, da die Gefahr des Uebersteigens sehr groß sein wird.

Destillation über freiem Feuer.

Die gewöhnliche Methode der Theerdestillation, die über freiem Feuer, hat zunächst nur den Zweck, die nicht oder gar zu schwer slüchtigen Bestandtheile, welche den größeren Theil seines Gewichts ausmachen, als Pech zu entsernen und eine vorläusige Trennung der Destillationsproducte vorzunehmen, um diese dann, jedes sür sich, weiter verarbeiten zu können. Daß dies nur bei freiem Feuer möglich ist, liegt auf der Hand, da der Siedepunkt gerade des werthvollsten Theerbestandtheiles, des Anthracens, mit demjenigen des Quecksilbers (360°) etwa zusammenfällt.

Entwässerung bes Theers.

Als Vorbedingung für eine möglichst ruhige Destillation ist es zu bezeichnen, daß der Theer möglichst gut von dem Ammoniakwasser befreit sei, welches ihm stets in gewisser Menge beigemengt ist, und bessen Gegenwart bei der Destillation störend wirkt. So lange Wasser und ölige Theerbestandtheile zugleich sieden, ist stets eine Tendenz zum stoßweisen Kochen und selbst zum explosionsähnlichen Hinsterschleubern vorhanden. Man kann dieser nur durch sehr vorsichtiges, langsames Heizen begegnen und eine Abkürzung dieser Periode ist durchaus wünschenswerth, obwohl es auf keine Weise gelingt, sie ganz aus dem Wege zu schaffen. Sine vorläusige En twässerung des Theers ist also jedenfalls räthlich, wenn dieselbe ohne zu große Umstände geschehen kann.

Schon durch längere Ruhe des Theers, wenn derselbe nicht gar zu dickstissigit, scheidet sich ein großer Theil des Ammoniatwassers, das ja nur mechanisch in dem Theer suspendirt und von geringerem specifischen Gewichte ist, aus ihm ab und steigt an die Oberstäche, wo man es ablassen oder abschöpfen kann. In vielen Fabriken thut man dasur nichts, als daß man den Theer in mehreren großen Behältern ausbewahrt, welche am besten so hoch augebracht sind, daß der Theer aus ihnen direct in die Blase laufen kann; während man in den einen davon frischen Theer einpumpt, können die anderen ruhen, und aus dem am längsten ruhenden wird der möglichst entwässerte Theer abgezogen. In einigen der besten Fabriken ist in diesen Theerbehältern eine geschlossene Dampsschlange angebracht, durch welche man den Theer auf beliedige höhere Temperaturen bringen kann, um ihn dünnsstisser zu machen und das Ammoniakwasser bester abzuscheiden.

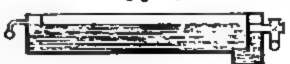
¹⁾ Ronalds & Richardson, Chemical Technology, I, p. 733; Watt's Destructive Distillation p. 23.

Im Sommer ift dies in der Regel gar nicht nöthig; in der talteren Jahreszeit erwärmt man auf 20 bis 21°, zuweilen bis auf 40°. Selbst bei dieser Tempestatur tritt taum ein merklicher Verlust an Benzol ein, da ftets eine Wasserschicht auf dem Theer liegt.

Eine vollständigere Trennung von Theer und Ammonial bezweckt die Erfindung von 3. und R. Dempfter (E. P. Rr. 3245, 1882). An der Deffnung, aus der die Flüssigkeit austritt, ist ein passend geformter Kasten angebracht,
mit einer darin angeschraubten Röhre und Uebersausbecher an der Spipe, die man
vermittelst einer Schraube heben oder senten kann, je nach der Höhe der Flüssigkeit
in dem Gefäße, so daß diese über den Rand des Bechers in die Röhre und dadurch in das Gesäß einfließen und aus diesem ansssiegen kann.

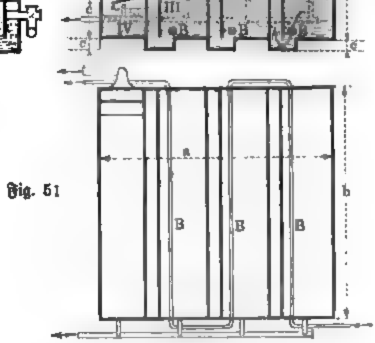
In Deutschland wenden viele Gasfabriken (1886 betrug ihre Zahl 18) ben Kunath'schen Theerscheider an, wie ihn die Berlin-Anhalter Maschinensabrik liefert (D. R. B. Rr. 15255, Fig. 50 bis 52). Sein Princip ist: Ausbreitung bes Theers über große Ueberlaufrinnen. Der Theer, ein wenig erwärmt durch die Dampsröhren BB, trennt sich beim Ueberlaufen über die Rinnen AA vom Basser. Diese Trennung wird besördert dadurch, daß in den Gesäßen I, II, III, IV das Wasser nache der Spise durch die seitlichen Röhren absließt, während der Theer sich am Boden in der in Nr. I durch den Pfeil angedeuteten Richtung

fortbewegt und in bem nächst folgenden Gefäß oben einsließt. Die Ausslußöffnung für das Wasser in Rr. I liegt um so Big. 52,



viel höher als die Rinne A in Rr. II, daß der Höhemuntersichied bem Unterschiede in den specifischen Gewichten von Theer und Wasser entspricht. Dieser Apparat wird in sieben Größen gebaut, um 1000 bis 8000 Liter in 12 Stunden zu scheiden.

Rach Girard und be Laire1) nehme man bie Entwässerung bes Theers burch langsames Erhiten auf 80 bis



Big. 50.

90° in großen Resseln mit Danipsichlange ober mit Doppelwandung vor, in welche Dampf einströmt, ober auch mit Hillse eines birecten Feuers. Die dabei sich verflüchtigenden Dele würden conbensirt. Rach 20 bis 30 Stunden sei die Trennung

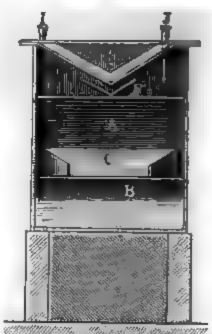
¹⁾ Dérivés de la houille p. 7.

von Theer und Wasser hinreichend vollständig, um bas am Boben (?) des Reste sich ansammelnde Wasser durch einen Hahn ablassen zu tonnen. Der noch warm Theer komme in die Destillirblasen. — Wenn diese Beschreibung richtig wäre, betäme dieses Bersahren ganz auf das oben S. 170 beschreibene herand; hier wid das eine Entwässerung, im Gegensatz zur Destillation, genannt, was wir gensy mit Recht schon als eine solche bezeichnet haben. Es gilt aber hiervon eben das, was schon a. a. D. gesagt ist: die Trennung des Destillationsprocesses in zwi Phasen, eine mit Damps und die andere mit freiem Fener, man mag sie these tisch sitz richtig halten oder nicht, scheint sich in der Praxis nicht bewährt zu haben, denn trop Girard und de Laire wird sie in keiner der größten Fabriken ausgeübt. Uebrigens ist ihre Beschreibung schon dadurch unklar, daß danach des

Fig. 54.

Wasser sich unter bem Theer ansammeln soll, was boch bei Steinkohleutherr nicht möglich ist. Auch in Bollen's Them. Techn. ber Spinnfasern G. 207

Fig. 53.



findet sich dieser Irrthum — bort ganz offentundig durch eine Bermechselung zwischen Steinkohlen. und Braunkohlentheer. Ebenso giebt unbegreiflicher Beise C. Bincent in Papen's Précis de chimie industrielle (1878), II, 904, bas specifische Gewicht bes Steinkohlentheers auf 0,85 bis 0,94 an!

Bielleicht die rationellste Lösung der Entwässerungsschwierigkeit ist die folgende, von einer großen deutschen Fabrit beim Anfang der Destillation selbst ausgesührte. Man pumpt daselbst ohne weitere Umstände den Theer, so wie er ist, in die (sehr großen) Destillirblasen ein, und zwar so lange, dis er ans einem gerade unter der oberen Böldung der Blase angebrachten kleinen Ueberlaushahne auszulausen beginnt. Best stellt man das Pumpen ein und beginnt zu senern. Noch ehe der Theer zum Sieden kommt, ist er natürlich ganz bunnflussig geworden

Da aber durch die Erhitzung das Bolum der Flüssigkeit wächst und ihr Niveau in der Blase steigt, so wird man durch öfteres Deffnen des vorerwähnten Ueber-laufhahnes den wässerigen Theil abziehen können. Sollte selbst ein wenig Theer mitkommen, so schadet das ja wenig. Was von Dämpfen sich während des Anspeizens entwickelt, geht hier so wie so in die Condensatoren und wird dort verwerthet.

Eine besondere Entwässerungsblase (alembic à circulation) ist von Th. Foucault patentirt worden (geliefert von L. Poillon, 158 Boulevard Montparnaffe, Paris), gezeigt in Fig. 53 und 54. Es ift ein rechtediger Raften A, nur auf einer Seite geheizt, und durch eine senkrechte Scheibewand C in zwei ungleiche Halften getheilt; ebenso durch die schiefe Platte B. Der Deckel wird burch eine umgekehrte Phramide K gebildet, in der kaltes Wasser circulirt, welches durch I einfließt und bei T abfließt. Eine Tropfrinne F nimmt die auf ber unteren Seite von K sich condensirende Flussigkeit auf. Der Theer tritt bei J ein und stellt sich zuerst in beiden Abtheilungen ins Niveau, wo er durch ben Bahn E regulirt wird. Da er aber nur in der kleineren Abtheilung erhitt wird, fo schwillt er bort auf, steigt und tommt schließlich bis an die schiefe Platte B, auf der er sich ausbreitet und abkühlt und in die große Abtheilung fließt, aus der er in die kleine Abtheilung zurücksließt, wo er wieder aufschwillt und nach B überfließt, so lange noch Wasser zugegen ift. Der Wasserdampf und die Naphtabampfe, welche sich beim Erhigen bilben, conbensiren sich bei Beruhrung mit ber abgekühlten Dede zu einer Flussigfeit, welche in die Rinne F tropft und durch das Heberrohr G abläuft, während die Gase durch H entweichen. Beit wird die Circulation langfamer; der Theer schäumt und steigt nicht mehr und wird heißer. Er ist jest ganz ruhig und kann durch D und P in die gewöhnlichen Blasen abgelassen werben, worin man ihn ohne alle Gefahr des Ueberfteigens bestilliren fann.

W. Maxwell (D. R.-P. Nr. 23848) bringt in der Theerblase senkrechte Röhren an, mit oder ohne Anwendung eines Luftdruckrohrs, um die Trennung von Wasser, Del und anderen Flüssigkeiten vom Theer während der Destillation zu erleichtern.

Borgängige Reinigung bes Theers.

Ein Borschlag von E. Jacobsen 1) bezweckt eine vorgängige Reinigung bes Theers vor der Destillation. Bersett man Steinkohlentheer mit etwa dem halben Bolum Schwefelkohlenstoff, so wird sämmtlicher freier Kohlenstoff pulverig abgeschieden; wird von der decantirten Flüssigkeit der Schwefelkohlenstoff abzgeblasen und versett man sie dann mit leichtem Petroleumöl, so scheidet sich der Besammtgehalt an braunem Asphalt ab, während die überstehende Flüssigkeit nach dem Abblasen des Petroleumbenzins ein tief orangegelbes, klares Del bildet, welches neben Naphtalin auch Anthracen 2c. enthält. In ähnlicher Weise kann man Steinkohlenpech von den kohligen und Asphalttheilchen trennen, und da hierz

¹⁾ Jacobsen's chem.-techn. Repertorium 1869, II, S. 107; Dingl. Journ. 198, 356.

von befreite Rohlenwasserstoffe leichter zu fractioniren sind und weniger auf Roken ber höheren Kohlenwasserstoffe vergast werden, so ließe sich ein ähnliches Berschren vielleicht auch in der Technik zur Darstellung des Anthracens bennzen. Schwefelkohlenstoff und Petroleumbenzin lassen sich schon dei niedriger Temperatur immer wieder gewinnen; der Berlust dürfte unwesentlich sein (?). Setzt man zu dem Steinkohlentheer direct Petroleumbenzin, so bildet der sich ausscheidende Asphalt mit dem freien Kohlenstoff und einem Theile der Schweröle eine zähe, schwer zu behandelnde Masse; durch Zusat eines Gemisches von Schwefelkohlenstoff und Petroleumbenzin zum Theer wird ein Theil des braunen Asphalts in Lösung gehalten. — Von einer praktischen Anwendung dieses Versahrens ist mit nichts bekannt; es dürfte zu theuer und feuergefährlich sein; auch dürfte der "freie Kohlenstoff" und der "braune Asphalt" wohl schon anthracenhaltig sein.

Construction der Theerblasen.

Bur Destillation bee Theere bienen Gefäße von sehr verschiebener Form, welche wir der Kurze wegen allgemein als "Blasen" (tar-stills im Englischen) bezeichnen wollen. Das Material berselben kann nicht zweiselhaft Man könnte von vornherein nur zwischen Gußeisen und Schmiebeeisen schwanken; aber die Praxis hat durchgängig für das lettere entschieden. Zwar sind schmiederiserne Gefäße dem Berbrennen mehr ausgesetzt als gußeiserne, und tonnen bei bem Reinigen von Rots zc. cher auf mechanischem Wege beschäbigt werden; dafilt kann man aber benselben beliebig große Dimensionen geben, wahrend man bei gußeisernen Blasen auf ziemlich enge Grenzen beschränkt ift, und mithin von vornherein nur bei kleinerem Betriebe an solche benken könnte. allein wachsen die Schwierigkeiten und gleichzeitig die Rosten bes Gusses von hohlen Körpern mit der Vergrößerung derselben in bedeutendem Grade, sondern es ift auch bei schr großen Gußstüden taum eine vollkommene Gleichförmigkeit des Gusses zu erreichen. Selbst bei stehendem Lehmguß und bei Anwendung sehr großer Gießköpfe bleibt leicht genug eine Luftblase zuruck, welche bei Gefäßen, die dem freien Feuer auszuseten sind, eine sehr gefährliche Neigung jum Springen an dieser Stelle hervorruft. Auch ein ganz fehlerfreier Buß ist dem Springen noch immer sehr ausgesetzt und darf nie ohne Schutgewölbe gegen die Stidiflamme eingemauert werben. Aber auch dann noch fann eine Unvorsichtige teit bes Beizers ein Springen herbeiführen, und die Folgen beffelben sind naturlich um so schlimmer, je größer das Gefäß ist. Bei Schmiebeeisen hingegen kann kein Springen durch unvorsichtiges Feuern stattfinden, wenigstens nicht in Folge von zu plötlichem Temperaturwechsel (Explosionen durch zu großen Druck im Apparate bei Verstopfung der Auswege sind natürlich immer noch möglich). Allerdings kann das Blech viel eher durch die Stichflamme durchbrennen, als Gußeisen, aber bagegen kann und muß man sich unter allen Umständen burch Schutgewölbe vorsehen. Es gehört schon eine fehr grobe und lange fortgesette Unvorsichtigkeit des Heizers dazu, um das Durchbrennen einer sonst in gutem Bustande befindlichen Blase zu veranlassen, während auch ber aufmerksamste Arbeiter bas Springen von Gugeisen nicht immer verhüten fann.

Man muß ferner berücksichtigen, daß die Wandstärke gußeiserner Blasen mindestens dreis oder viermal so groß als solche aus Kesselblech sein muß; dies macht die ersteren nicht nur weit theurer als die letzteren, sondern bewirkt auch mehr Brennmaterialienverbrauch zur Heizung. Endlich ist es noch ein großer Borzug des Schmiedeeisens, daß man Risse und Löcher durch Aussehen von Blechen ausbessern, oder einzelne Bleche ganz auswechseln kann, während ähnliche Reparaturen bei Gußeisen fast nie thunlich sind.

Beun man die schniedeeisernen Blasen vor der schädlichen Einwirtung der Stichflamme durch ein Schutzewölbe bewahrt, so halten sie sich, gesetzt, daß sie aberhaupt und namentlich beim Reinigen vorsichtig behandelt werden, sehr lange. Bei den Blasen, mit welchen ich selbst früher arbeitete, rechnete man darauf, eine neue Blase vier Jahre ohne erhebliche Reparatur zu gebrauchen, und immer wieder ebenso lange nach jeder gründlichen Reparatur. In diesem Falle war nicht einmal der ganze Boden der Blase durch ein Gewölbe von dem Feuerraume getrennt, sondern ein solches war nur über dem etwas nach vorn hin liegenden Roste angebracht; da, wo die Flamme hinter diesem kleinen Gewölbe hervorschlug und den Boden der Blase unmitteldar tras, verbrannten die Bleche immer am schnellsten und mußten zuerst ausgewechselt werden. Wenn man aber, wie dies neuerdings oft geschieht, den ganzen Boden der Blase mit einem Gewölbe unterfängt, so daß derselbe gar nicht vom Feuer berührt wird und nur in einem heißen Lustbade liegt, so wird die Dauer der Blase noch bedeutend längere Zeit als oben angesührt betragen müssen.

Bon allgemeinen Regeln für die Construction ber Blasen ist weiter Folgenbes zu beachten. Die Blechstärke braucht in ber Regel 10 mm nicht zu übersteigen: bei ben allergrößten (40 bis 50 t fassend) wird man wohl auf 13 mm geben muffen. Die Dedelbleche muffen ganz ebenso bid wie bie Bobenbleche fein, ba fie fich noch ichneller abnugen (f. u.). Gelbstderständlich muffen bie einzelnen Bleche mit einander gut vernietet und die Nähte gut verstemmt sein. Tropbem zeigen die letteren gerade bei neuen Blasen oft eine Neigung zum Leden, wenn gegen bas Enbe ber Destillation bie Temperatur fehr hoch gestiegen Man erkennt dies burch eine an den Nähten ober Nietstellen hinlaufende Flamme; es findet stets nur am Boben statt und kann durch einmaliges Berstemmen für lange Zeit vollständig beseitigt werben. Auch ohne dies sest sich bald Rots in die Nähte und macht sie vollkommen dicht, so daß man jenes Leden gerade am ehesten nach einer recht grundlichen Reinigung ber Blase bemerkt. Gine Gefahr für die Sicherheit derfelben ist dabei überhaupt nicht vorhanden. baffelbe gilt von ben später zu erwähnenben Blasen für Leichtöl, Benzol zc.

Ueber die zweckmäßigste Form einer Theerblase existiren bedeutende Meinungsverschiedenheiten. Früher nahm man dazu, was sich eben darbot, namentlich alte Dampstessel von beliediger Form. Meist war dies eine schlechte Dekonomie; man düßte durch vermehrten Brennmaterialienverbrauch, längere Arbeitsbauer, häusigere Reparaturen und öfteres Uebersteigen des Inhalts das Bielsache von dem ein, was neue Blasen von zweckmäßigster Form gekostet haben würden. Aber gerade darüber, welche als solche anzusehen sei, geht man auch in den neuesten und besten Fabriken nicht einig. Im Folgenden sind diejenigen

Blasenformen beschrieben, welche der Verfasser auf seinen Reisen 1880 und 1886 in den besseren Fabriken angetroffen hat.

Die in England fast allgemeine, in Deutschland in ber Mehrzahl ber bei achteten Fälle übliche Form ift die eines ftehenden Cylinders von ungefie gleicher Böhe und Durchmesser, mit einem nach oben gewölbten Dedel und einen ebenfalls nach oben, also concav, gewölbten Boben. Der lettere wird barun einem flachen Boben allgemein vorgezogen, weil bei größerer Steifigleit bes Bobens (was besonders wegen der hohen Temperatur am Schlusse wesentlich ift) die Heizfläche eine größere als bei flachen Boben ift. Auch vermag ein solcher Boben der Ausdehnung und Zusammenziehung des Gisens bei den starten bier unvermeiblichen Temperaturwechseln ohne bleibende Deformation zu folgen, wahrend ein flacher Boben sich leicht werfen ober gar reißen könnte. Letteres wirte auch bei nach außen gewölbten Böben vermieden werden; aber diese wurden ein lange nicht so gunstiges Berhältniß zwischen Resselinhalt und Beizfläche geben, - als die nach innen gewölbten, sind nicht so leicht einzumauern, und sind schon darum nicht brauchbar, weil man bei dieser Form nicht gut das Pech vollständig durch einen Sahn ablassen kann.

Man macht solche Blasen stets von bedeutender Größe, erstens um weniger Arbeitslohn für Feuerung und Aufsicht zu brauchen, zweitens weil die Trennung der Producte nach ihren Siedpunkten um so leichter möglich ist, je größer das Duantum ist, welches bei jeder Operation behandelt wird. Die kleinsten Blasen dieser Art dürsten auf eine Füllung von 6 t Theer eingerichtet sein, und mandmal zieht man diese Dimension absichtlich vor, weil man die Beschickung dann in 10 bis 12 Stunden abarbeiten und mithin Nachtarbeit vermeiden kann. Die großen englischen Werke haben aber größere Blasen, von 10 bis 20 t Inhalt, seltener darüber, und die deutschen Blasen sind noch größer, nämlich 20, 25, selbst 50 t Inhalt. Ob man so große Gesäße, wie die letzterwähnten, anwenden sollte, ist doch fraglich; die richtige Dimension scheint um 20 t herum zu liegen. Die von dem Versasser selbst früher gebrauchten Blasen saßten 22 t Theer; sie waren 3,65 m weit und 3,34 m hoch von dem Bodenrande bis zum Ansange der oberen Wölbung.

Nach Watson Smith sollte jede neue Blase probirt werden, ob sie vollkommen dicht ist, indem man sie, nachdem sie auf ihren Sitz gebracht worden ist, mit einem Dampstessel in Verbindung bringt, und nach Verschluß sämmtlicher Deffnungen Damps von etwa $2^{1}/_{2}$ Atmosphären einbläst (selbstredend muß ein Lufthahn offen bleiben, bis alle Luft verjagt ist). Man kann sich so überzeugen, ob alle Fugen dicht sind.

Derselbe macht darauf aufmerksam, daß eine große Schwierigkeit für das dichte Andringen des gußeisernen Helmes darin besteht, daß die gewöldte Decke meist aus mehreren Stücken zusammengenietet ist, welche an den Stoßfugen durch das llebergreisen der Bleche Unebenheiten darbieten und eine gute Verdindung mit dem Flansche des Helmes sehr erschweren. Man kann dies vermeiden, wenn man entweder den ganzen Blasendeckel aus einem einzigen Stücke treiben läßt, mit einer kreissörmigen Mittelöffnung sür den Helm.), oder wenn man auf den

¹⁾ Dies dürfte bei größeren Blajen sehr theuer kommen; in ganz England giebt es nur zwei Hütten, welche Bleche von der erforderlichen Größe walzen, die natürlich sehr theuer sind.

mung, zusammengenieteten Deckel um diese Deffnung herum einen schmiedeeisernen Ring im glühenden Zustande festhämmert, so daß er sich den Unebenheiten der Stoßfugen anpaßt, dann die Nietstellen markirt, den Ring wieder abnimmt und nach Durchstoßen der Nietlöcher aufnietet. An diesen Ring, dessen Innenrand ganz eben ist, wird nun der Flansch des Helmes angebolzt.

Mls Kitt wendet man wohl fast allgemein den bekannten Rostlitt aus Eisenstehrspänen, Salmiat und Schwefel, beseuchtet mit ein wenig Ammoniakwasser, an. Watson Smith empsiehlt einen Kitt aus 2 Gewthln. Eisenbohrspänen, 2 Gewthln. gesiehtem Aestalt, 1½ Gewthln. Rochsalz, ½ Gewthl. Schweselblumen, gut gemischt und mit Ammoniakwasser zu Breiconsistenz angemacht. Wenn dieser Kitt erhärtet der Hise der Blase ausgesest gewesen ist, wird er steinhart und widersteht dem Feuer sehr gut. — Statt aller Kitte wird man wohl besser, wo es immer angeht, die fast unverwüstliche Asbestpappe anwenden.

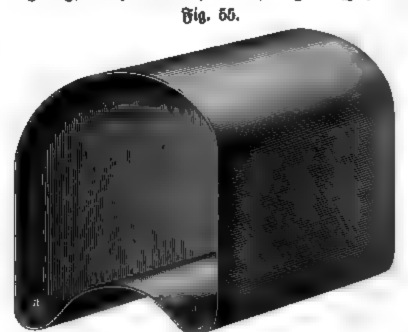
Ganz abweichend von der erwähnten gewöhnlicheren Form der Theerblasen ift bie von liegenben Cylindern nach Art von Dampfteffeln, wie fie in einzelnen Fabriten vorhanden ift, und auch von Girard und de Laire beschrieben wird. Diese haben naturlich geringere Durchmesser (selten viel über 2 m), aber größere Lange als die ftebenden Blasen. In einer deutschen Fabrit fah ich solche liegende Blasen von 18 t Fassung, mit zwei ober mehr Helmen, welche nach bortiger Aussage sehr gut arbeiteten. In einer anderen Fabrik sah ich solche Blasen für 22 t, welche 48 Stunden zum Abtreiben einer Beschickung brauchten, abgesehen von der Zeit jum Fillen und Abkühlen, so daß man nur zwei Operationen pro Woche machen konnte. Hier sind die Bleche 12 mm unten und 14 mm oben dick, letteres barum, weil sie da, wo sie nicht in Berührung mit Theer ober Bech stehen, mehr leiben und blinner werben, als die Bobenbleche - eine Beobachtung, welche ich in England bei ben ftehenden Blafen bestätigt fand. Die Einmauerung ber liegenden Blasen geschieht am besten in ber Weise, daß die Flamme den Boden der Blase auf etwa zwei Drittel ihrer Länge nicht unmittelbar beruhrt, sondern durch ein durchbrochenes Schutzewölbe davon getrennt ift; das lette Drittel wird von der Flamme direct berührt, wobei der Boden des Feuercanals etwa 30 cm vom Boben ber Blase entfernt ift.

In Amerika ist die gewöhnlichste Form der Theerblasen ebenfalls die von horizontalen Cylindern, verfertigt aus Stahlblech von 8 mm, mit nur einer Nietzeihe an der Oberseite, etwa 9000 Liter haltend.

Nach meiner Meinung sind liegende Blasen durchaus nicht den stehenden vorzuziehen; sie arbeiten weit langsamer und sie verbrauchen unvergleichlich mehr Heizmaterial. In einer Fabrik, wo liegende Blasen angewendet werden, fand ich einen Berbrauch von 1 t Kohle, oder dem Aequivalent davon an anderem Brennstoff, auf 5 t Theer, während ich in mehreren anderen Fabriken, wo man stehende Blasen hat, nur ein Drittel so viel Brennstoff verbraucht sah.

Eine ganz eigenthümliche Form haben die Blasen der Pariser Gasanstalt. Es sind dies koffersörmige Kessel, mit nach innen eingebogenem Boden, der aber nicht, wie bei den gewöhnlichen Blasen, scharf von den Seiten aufsteigt, sondern in sanster Krümmung in diese übergeht. Sie fassen nur 6500 kg Theer. Die

Fenerzüge laufen in zwei seitlichen Canalen rings herum. Die Geftalt ber Blasen wird durch die Fig. 55 klarer werden, welche aber unr das Princip, nicht die wirkliche genaue Form der Blasen wiedergiebt. Rach der mir dort gegebenen Auskunft ziehe man diese Form von Blasen barum allen anderen vor, weil dalei ber geringste Schaden durch Ausbehnung und Zusammenziehung des Eisens bei ben



Temperaturberanberung. gefchehe. Sonft wilfte man in ber That feinen Grund für biefe Conftruction anjugeben, welche von vornherein mit bem Rachtheile behaftet ift, baf man zwei Ablaghabne (einen für jebe Seite, wie bei a angebeutet) braucht; aber gerabe jener Grund icheint parters nicht flichhaltig. Rach ben vielfachen von wit in Deutschland und England barliber eingezogenen Er-

tunbigungen findet man nirgends bei den sonft üblichen Blafenformen irgend welche Riffe ober Berbiegungen in Folge von Temperaturschwantungen, und

erflart Aberall bie Barifer Form für febr unzwedmäßig.

Um übrigens bie Betrachtung biefer Art Blafen gleich bier ju Enbe ju Der Boben bringen, sei bemerkt, daß sie in folgender Art eingemauert find. ift wie gewöhnlich durch ein Gewölbe vom Feuer abgeschloffen. Diefes geht gweimal um die Blafe herum; im unteren Feuercanal trifft die Flamme nicht birect auf das Gifen ber Blafe, fonbern biefe ift burch einen blinnen Chamotteftein bagegen gefchutt. Im oberen Canale bagegen ift bas bloge Gifen bem Feuer ausgesett. Ich habe eine abnliche Einrichtung nirgenbs anbers angetroffen, habe vielmehr überall gefunden, daß bas Feuer ben Umfang ber Blafe gleich birect, ohne Berfleibung burch Chamottesteine, berührt, mas auch gang unnöthig fceint, nachdem bie Stichflaneme bereits an bas Bobengewolbe ihre zu große Sige abgegeben hat. Girarb und be Laire 1) und Bury 2) erwähnten einer Einrichtung, von der man annehnien follte, daß fie, wenn irgendwo, gerade in Paris gefunden werben wurde, nämlich bag man, wenn bas Niveau bes Theers in der Blafe finte, die oberen Buge abschließe, und bas Feuer nur in den unteren circuliren laffe, um eine Ueberhitung ber Blafenwanbe ju vermeiben. widerspricht aber fcon ber gerade vorhergebende Sas, wonach bie Feuerguge Aberhaupt nur den unteren Theil der Blase erhißen sollen, wonach also die ebeu erwähnte Ginrichtung gar nicht nöthig ware. Man bat mich benn auch in ber Pariser Gasanstalt versichert, daß baselbst keine berartige vorhanden sei, und habe ich sie auch nirgend anderswo gefunden. Wan legt eben die Feuerzuge von

¹⁾ Dérivés de la houille, p. 8. — 2) Matières colorantes, p. 23.

in fo an, bag ihr oberfter Rand selbst zu Enbe ber Destillation noch anter bem Niveau bes Beche bleibt, welches ja mindestens bie Halfte vom bes Theere einnehmen wirb.

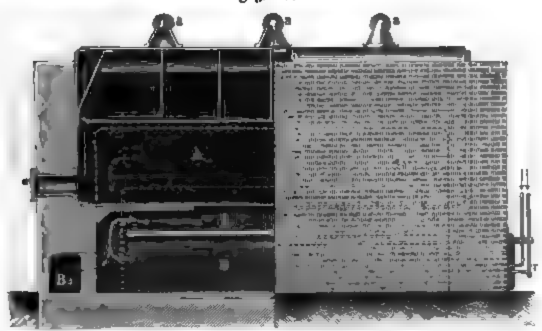
ine andere Form bon Rofferteffeln, welche in den Betroleum-Raffinerien wechte wird, beschreibt Engler (Fig. 56 und 57 1). Dieselben 8 7 m lang, 4 m breit und 8 m hoch, aa sind die (brei) Helme,

Fig. 56.



b bas Mannloch, ee brei Ablag. ftupen für bie Rudftanbe. Die Anordnung ber Streben im Inneren ift aus ben Schnitten Har ju erfeben. Es find zwei Feuerftellen er vorhanden für fluffige Rudftanbe (auch bei Theerblafen habe ich die Feuerung mit Rreofotbl gefehen). Die Flamme ftreicht guerft burch die liberwölbten Buge BB1, wendet fich am Enbe bes Reffels wieber nach vorn, steigt in bie Bobe, tehrt an beiben Geis ten bes Reffele gurild unb fällt bann binab in ben nach bem Schornftein führenben Canal Ba.

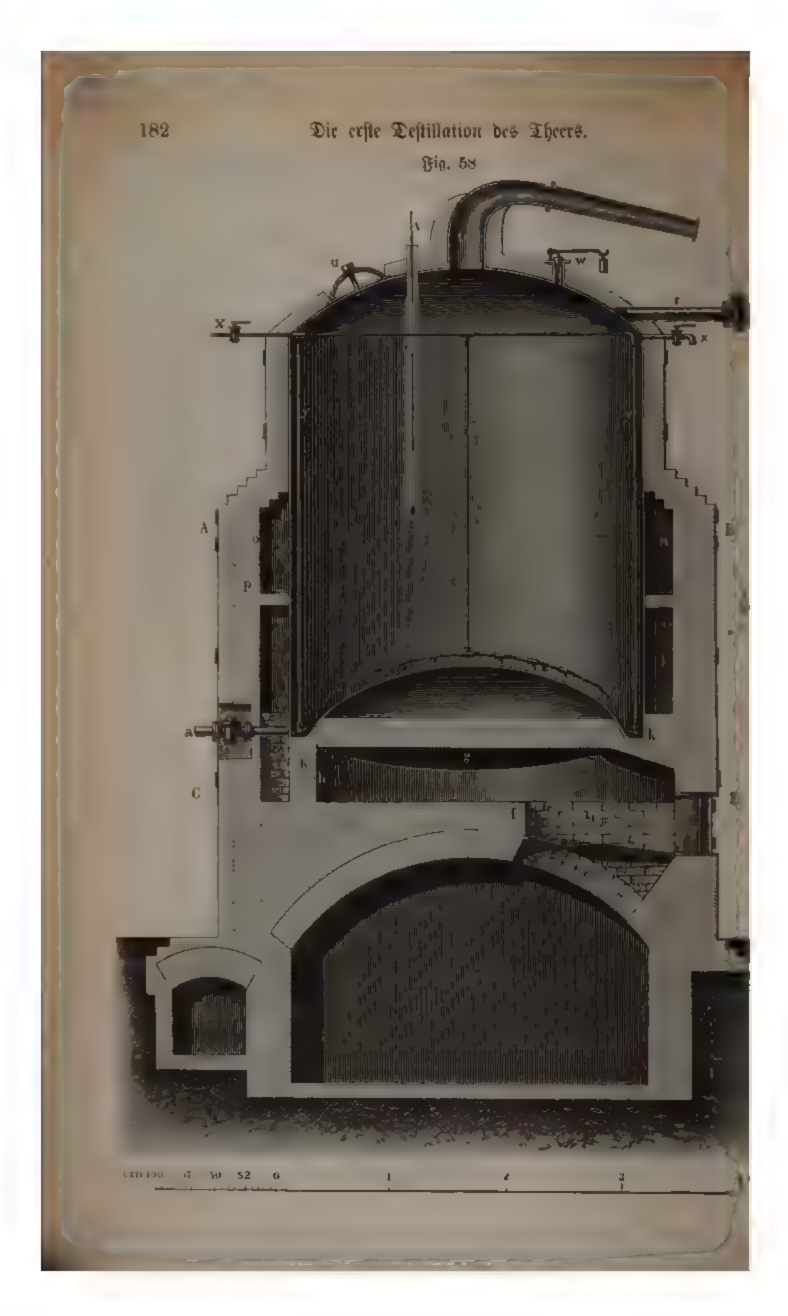




Lennard") hat eine Blase patentirt, bestehend aus einem Cylinder von 6 m imeffer und 2,25 m Durchmeffer versehen mit einem Rührwerf und eine wert in einem Ofen mit drei Feuerthuren.

E. Berninghaus (D. R.-B. Dr. 4586) empfiehlt ebenfalls eine horizon-

Lingl. 3ourn. 260, 435. 2) Journ. Soc. Chem. Ind. 1883, p. 239.



Eine in Schottland gebräuchliche Form von horizontalen Blasen mit Ruhrwert wird in Sig. 72 gezeigt werben.

Die verschiebenen zu einer Theerblafe gehörigen Theile werben am besten gleich im Busammenhange mit ber Ertlarung ber Fig. 58 bis 60 beschrieben werben. Diese stellen eine ftehende Blafe zur Destillation von etwa 25 Tonnen Theer bor, beren Gingelheiten, fowie biejenigen ihrer Ginmanerung, nicht bie Copie einer fpeciellen irgendwo befindlichen Ginrichtung, fondern aus ben mir am bortheilhafteften erscheinenben Bugen ber verschiebenen von mir in Deutschland und England beobachteten Ginrichtungen combinirt find. Es ift alfo jeber einzelne

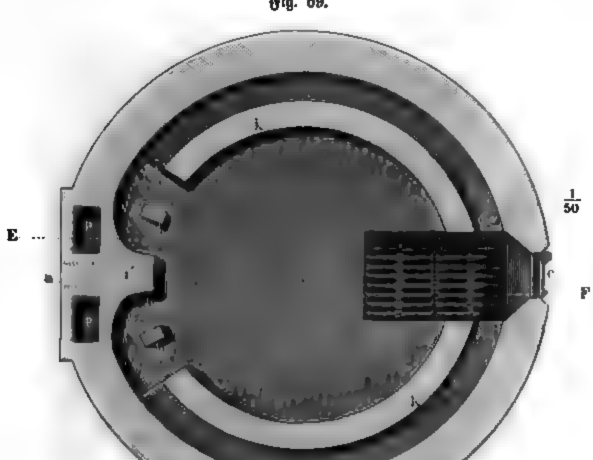


Fig. 69.

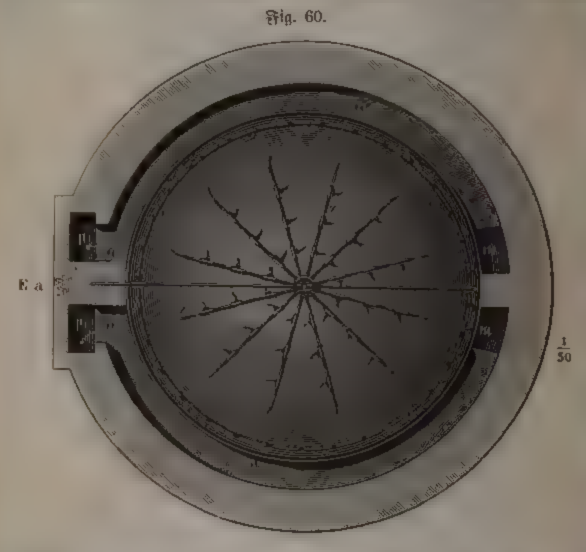
bier (wie im Folgenden) angegebene ober abgebilbete Theil wirklich in einer ober ber anberen ber beften und größten Sabrifen im Gebrauch.

Fig. 58 ift ein Querschnitt nach ber Linie EF ber Grundriffe, Fig. 59 ein Horizontalschnitt durch CD ber Fig. 58, Fig. 60 (a. f. S.) ein Horizontalschnitt burch die Blafe felbst, nach AB der Fig. 58, alles in 1/50 natürlicher Größe. Die Blafe ift bier 3 m weit und 3,5 m boch (ohne ben Dom), bon 10 mm flartem Reffelblech. Die Ginmartemolbung bes Bobens entfpricht annahernb ber Musmartemolbung des Dedels. Dan tann der Blafe eine gang unbebeutende Reigung nach ber. Geite des Ablaghahns a ju geben, welcher jedenfalls fo bicht wie möglich über bem Boden ober fogar in bem flachen Theile beffelben angebracht fein muß. Dies ift namentlich ju empfehlen, wenn man auf hartes Bech

arbeitet; wo man, wie in Deutschland gewöhnlich, weiches Bech macht, ift es mat

fo dringend nothig.

Die Blase wird durch den Feuerrost b erhist, welcher nathruch der Beschaffenheit des zu verwendenden Brennmaterials angepaßt sein muß. Mem
seuert man mit Kleinschle, bisweilen sedoch (namentlich wo die Gassabriten ihren
eigenen Theer destilliren) mit Koss. Lepteres sann der Blase dann schaden,
wenn man ihren Boden nicht durch ein denselben vollig vom Feuer abschließendes Gewolde schlitzt; doch soll die Unwendung von Dampf zu Ende der Operation
selbst in diesem Falle die Feuerung nut Koss ermöglichen. Zuweilen, wenn die



Berwerthung der Schwerdle gar zu schwierig ift, wird mit biefen felbst gefeuert; bie bazu bienenden Ginrichtungen sind in dem 4. Capitel beschrieben worden.

Der Feuerraum ist durch eine Thilt e von der Außenseite zuganglich, und man wird selbstverständlich da, wo eine Anzahl von Blasen arbeiten, dieselben in einer Reihe anlegen, so daß die Feuerthüren alle nach vorn hin zeigen; sedensalls nach der entgegengesetzten Seite, wie der Ablaßhahn a für das Bech. In den meisten Fällen sindet man die Aschenfälle, wie soust gebräuchlich, durch eine große Dessaung gerade unter der Feuerthür mit der äußeren Lust communicirend. Auf unserer Beichnung ist aber die Einrichtung einer der großten englischen Fabriten angenommen, in welcher die Mauer unter den Feuerthüren nach vorn geschlossen ist, und die Aschenfalle sämmtlich durch eine Oessnung a mit einem großen, überseit, und die Aschenfalle sämmtlich durch eine Oessnung an mit einem großen, überseit, und die Aschenfalle sämmtlich durch eine Oessnung an mit einem großen, überseit, und die Aschenfalle sämmtlich durch eine Oessnung an mit einem großen, überseiten

ilbten Canale e communiciren, welcher unter der ganzen Blasenreihe hinläuft d nur von beiden Enden der Batterie aus zugänglich ist. Dies gewährt völlige icherheit gegen Feuersgefahr für den Fall, daß der Theer in der Blase überhen, die Borlagen erfüllen und aus diesen auslausen sollte. Allerdings kann an sich gegen diese Gesahr auch anderweitig schützen, z. B. wenn man die Vorzen so anlegt, wie es weiter unten beschrieben werden soll, wobei selbst beim dersteigen von Theer gar nichts davon an die Blasenseuerung kommen kann. der die hier gezeichnete Einrichtung ist auch wirksam im Falle eines zufälligen öhrendruches, und namentlich, wenn das Helmrohr springen sollte; die massensten Feuer, im Aschensall entzünden. Auch gestattet der unterirdische Canal e ose Reinlichkeit. — Recht gut ist es, wenn unter dem Roste ein Dampfrohr undet, um den Zug zu befördern, Ueberhitzung des Rostes und Feuerraumes zu rhüten und dadurch Schlackenbildung zu vermeiden.

Die Flamme schlägt über die Feuerbrucke f und unter bem Gewölbe g hin. tteres ist als Tonnengewölbe von der freisförmigen Mauer kk aus geschlagen, if welcher die Blase ruht, und schließt beren Boben vollständig von der Stichmme ab. Der Raum zwischen g und bem Boben ber Blase ist nur ein Luftd, dessen Temperatur durch die unter g spielende Flamme allerdings stets hoch halten wird, aber nie übermäßig steigen tann. In g speichert sich so viel hitze if, daß man in dem letten Stadium der Operation gar nicht mehr zu feuern aucht, namentlich wenn man dann mit Dampf arbeitet ober evacuirt. ewicht der Theerblase, welche auf der Ringmauer kk ruht, macht diese lettere einem sicheren Widerlager für bas Schutgewölbe, welches sonft gang unabngig von dem Feuerungsmauerwert ist und baher ohne Störung besselben erneuert rden kann, wenn es ausgebrannt ift. Die Flamme zieht dann weiter durch er Füchse ha in zwei verticale Canale ii, um an ben Cylindermantel der Blase gelangen. Der massive Pfeiler i' zwischen ben Canalen it fest sich bis ganz en hin fort. In ihm liegt, vor dem Feuer geschützt, aber durch die unmittel= r daneben hin laufenden Canale ii und pp warm gehalten, das Rohr, welches n Ablaßhahn a mit der Blase verbindet. Der Pfeiler i' zwingt die Flamme, h in einen rechten und linken Strom zu theilen, welche in bem Ringcanale 11 um n untersten Theil der Blase herumgehen, vorn durch den Pfeiler i" an der Vertigung gehindert werden, durch die Flichse mm in den oberen Ringcanal nn ten, wieder nach hinten geben und durch oo in die fenkrechten Schächte pp linden, welche mit dem Hauptrauchcanal q communiciren. Die Schächte ppnden an geeigneten Stellen burch Register unterbrochen, vermittelst berer man te gleichförmige Erwärmung beiber Seiten ber Blase sichern kann. Bei niedris ren Blasen würde man mit einem einzigen Ringcanale ausreichen, dessen Ab-Uschächte dann vorn, b. h. an ber Seite ber Feuerung, angebracht sein mußten. ie beste Weite des Ringcanals ist etwa 225 bis 300 mm.

Die Umfassungsmauer muß, soweit die Feuercanäle laufen, mindestens 38 m stark sein, und sollte dann noch (wie in Fig. 58 angedeutet) durch einige irke Bandagen armirt sein. Oberhalb der Feuercanäle ist die Blase zum chutze vor Wärmestrahlung mit einer 0,22 m dicken Mauer umgeben; diese

sett sich auch noch über den Deckel und am besten auch noch über den ansteigen den Theil des Helmes t fort. Ein solcher Schutz gegen zu schnelle Ablühlung ist um so nöthiger, wenn, wie das zu empsehlen ist, die Theerblasen ganz im Feuer stehen oder doch nur mit einem leichten Wetterdache, etwa von gewelltem Eisenblech, bedeckt, sonst aber frei sind. Etwaige Explosionen oder Brande sind dann viel weniger zerstörend, als wenn sich die Blasen in einem massiven Gebäude besinden. Wenn die Blasen frei stehen, überzieht man das Mauerwert an besten- mit geschmolzenem Pech zum Schutz gegen Regen.

Bur Ausrüstung der Blase gehören folgende Stüde. Die Füllung geschieht durch das mit Schieberhahn oder sonst verschlossene Gußeisenrohr e, des man gern recht weit (etwa 0,15 m) nimmt, um nicht zu viel Zeit mit dem Füllen der Blase zu verlieren. Wo man nicht den Theer einpumpt, sondern ihn von einem höher gelegenen Reservoire einsließen läßt, dringt man wohl auch nur ein Fülloch an, das man später durch einen conischen Sisenpslock oder eine Schrande verschließt. Daneben hat man zuweilen ein Loch, durch welches man zugleich auch den Flüssigkeitsstand messen kann; besser als beides aber ist ein 25 mm weiter Ueberlaufhahn s. Durch diesen entweicht zuerst die Luft; kommt Theer, so hört man sofort mit der Speisung auf und schließt s. Es ist aber schon oben (S. 174) angegeben worden, daß man nach dem Anheizen, während dessen sich das Wasser oben auf dem Theer ansammelt, das erstere von Zeit zu Zeit durch Oeffnen von s entsernen kann, was für den Gang der Arbeit von sehr großem Bortheil ist.

Zum Ablassen des Pechs dient der Hahn a, von welchem schon früher die Rede war, und welcher später noch genauer beschrieben werden soll. Statt diesen durch ein Rohr von 0,10 m Weite, wie hier, mit der Blase zu verbinden, bringt man manchmal an dieser einen größeren, etwa 0,3 m weiten Stuken an, welcher durch das Mauerwerf nach außen vorragt und in welchem der Hahn a direct steckt. Wenn die Einmauerung wie hier gemacht ist, bleibt das Rohr stets heiß genug, um das Pech darin nie erstarren zu lassen. Man kann aber auch ohne einen Hahn arbeiten, wenn man das Pech mittelst eines Steigerohres durch Dampf herausbrückt (vgl. später).

Die Dämpfe werden durch den gußeisernen Helm t abgeleitet, welcher sich von 0,3 m bis auf 0,15 m verzüngt und dann in ein gleich weites, zum Kühls bottich sührendes Eisenrohr fortsett. Man bringt disweilen an der Basis des Helmes im Inneren eine Rinne an, welche die in dem aufsteigenden Theile des Helmes sich condensirenden Flüssigiseiten direct nach außen sührt, um sie nicht wieder in die Blase zurücktropfen zu lassen, was ein Aufschäumen hervorrusen kann. Diese Einrichtung ist kaum nöthig, wenn man den aufsteigenden Theil des Helmes mit schlechten Wärmeleitern umgiedt. Zuweilen, aber nur hier und da, mündet in den Helm ein Dampfrohr, um denselben bei vorkommenden Berstopfungen durch Durchblasen frei machen zu können. Es wird aber bei einem Helme von obiger Weite, wenn derselbe nur ein wenig Fall hat, nicht vorkommen können, daß er sich verstopft. Ueber die Berbindung des Helmes mit dem Blasens bedel vergl. oben S. 178.

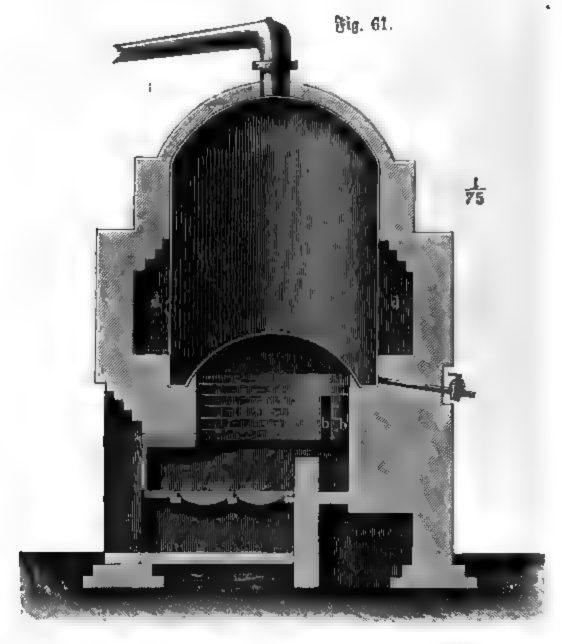
Jebe Theerblase muß ein Mannloch haben. Hier ist dieses bei u wie bei einem Dampstessel angegeben, also durch einen mit Schraubenbügel angepreßten Deckel verschlossen; zur Dichtung wird man entweder einen Wulst von settem Thon oder einen Ring von Asbestpappe nehmen. An manchen Orten versieht aber der Mannlochdeckel zugleich die Function eines Sicherheitsventils. Er besteht dann aus einer auf einen entsprechenden Stutzen lose ausgelegten Platte, deren Berbindungssugen mit dem Stutzen nur mit irgend welchem, nicht sehr hart werdenden Cemente verstrichen sind. Steigt der Druck in der Blase aus irgend welcher Ursache zu hoch, so wird nur der Deckel abgeworsen, ehe Schaden entsstehen kann. In Amerika sind die Blasen zuweilen mit einem Stahlpfropsen versehen, welcher in ein im Deckel besindliches Loch lose eingesteckt ist; wenn Druck entsteht, so wird der Pfropsen herausgeworsen und Damps entweicht aus der Blase, was ein Zeichen dassitr ist, die Feuerthüren zu öffnen und Damps durch die Schlange zu blasen.

Mangels einer ahnlichen Borrichtung sollte jedenfalls ein wirkliches Sicherheitsventil vorhanden sein, wie es hier bei w gezeichnet ist; doch finden sich noch immer-viele Theerblasen ohne ein solches. Recht zwedmäßig ift auch (nach Privats mittheilung von herrn 3. Bronner) die Anbringung eines vom helme seitlich abführenden Rohres mit einem sich nach unten öffnenden Sicherheitsventile, um beim Uebersteigen des Theers benselben an eine im Freien befindliche, vor Feuer geschütte Stelle zu führen. — Endlich ift noch Anbringung eines Thermometere v zu empfehlen, welches in einem unten verschlossenen und mit Gisenfeile ober Quedfilber gefüllten Gifenrohre eingeschlossen ift, bas bis etwa über die halbe Ticfe der Blase hinabreicht. Statt dessen haben manche Fabriken Pyrometer von einer ber verschiedenen Constructionen, welche meistens nicht sehr verläglich in ihren Angaben sind. Wenn man im letten Stadium nicht mit Dampf arbeitet, tann man teinenfalls ein Quedsilberthermometer anwenden, da ja Quedsilber schon bei 360° siedet. Man muß basselbe also schon vorher aus dem oben ermahnten Gifenrohr herausnehmen. Uebrigens barf man für alle Zwede biefer Fabrikation auch nicht außer Acht lassen, daß Duecksilberthermometer, welche längere Zeit einer höheren Temperatur ausgesett sind, burch Deformirung bes Befäßes ihre firen Puntte ganz erheblich andern (man hat solche Aenderungen bis jum Betrage von 140 constatirt) und baber von Zeit ju Zeit wieber mit einem Normalthermometer verglichen werben muffen. Wenn man biefes unterläßt, tonnen Fehler im Betriebe ber Fabrit und Streitigkeiten mit Bertaufern ober Räufern die Folge fein.

Man bemerkt in der Zeichnung noch ein Rohrspstem xyz zur Einfilh= rung von Wasserdampf in die Blase. Wir werden später sehen, daß man in der Mehrzahl der Fabriken jest zu Ende der Operation Tampf einleitet, meist

¹⁾ Watson Smith (Journ. Soc. Chem. Ind. 1882, p. 342) bezweiselt, daß diese Vorrichtung ihren Zweck erfüllen wird. Entweder würde sie zu sest, und käme dann gar nicht zur Wirfung, oder zu lose, wo dann gegen das Ende des Processes Dampse entweichen werden. Aber ich kenne eine sehr große und gut geleitete Fabrik, wo die oben beschriebene Vorrichtung seit langer Zeit zu aller Zufriedenheit angewendet worden ist.

in tiberhisten Bustande. Dies geschieht gewöhnlich nur durch ein Röhrentung, mit löchern in den Armen zum Ausströmen des Dampses über dem Boden. Dier ist die vollkommenere Einrichtung wiedergegeben, welche in dem englischen Patente von Trewby und Fenner (Nr. 3613, vom 9. September 1879) angegeben ist und in der großen Fabrit zu Becton functionirt. Der Damps wird durch ein 25 mm weites Rohr mit Hahn weingestihrt, welches im Inneren der Blase drei abwärts steigende Seitenröhren yzy abgiebt. Bon diesen communiciven yy mit einem ringsörmigen Rohre y', das in dem tiefsten Theil der Biese



liegt, und s mit einem Spsteme von Zweigröhren z'z', welche ben ganzen Boben ber Blase bedecken. Sowohl von y' als von z'z' gehen eine große Menge von offenen, leicht gekrümmten Ausströmungsröhrchen mit verengter Mündung ab. Durch diesen Apparat wird der in z einströmende Dampf in sehr viele bitnuc Strahlen getheilt, welche alle Theile des Bodens der Blase bestreichen, eine Ueber-higung derselben verhindern und die Dämpfe der schweren Kohlenwasserstoffe mit sich fortreißen. In Folge der großen Obersläche der Bertheilungsröhren überhist sich der Dampf schon in denselben, ehe er zum Ausströmen gelangt, und tann man deshalb einen eigenen leberhigungsapparat entbehren.

Renerbings hat H. B. Fenner (E. P. Nr. 13629, 1884) die Anwendung eines Allhrwerks mit der von Basserdaupf combinirt, indem er eine hohle Belle anbringt, welche von der Mittellinie der Blase geht, mit Zweigröhren zur Dampfstertheilung, was alles durch ein passendes Borgelege zur Umdrehung gebracht wird.

Die gewöhnliche Art ber Einmauerung von englischen Theerblasen zeigt Fig. 61 (nach einer Stizze in Chomistry applied to the Arts and Manufactures, London bei Bm. Madenzie, Vol. I, p. 499). Hier ist gar tein Schutzewölbe vorhanden; bas Feuer des Herdes a schlägt durch die Löcher d in der ringförmigen Tragmauer e und geht in dem ringförmigen Buge d einmal um die Blase herum. Zur Unterstützung der ringförmigen Tragmauer wendet man wohl auch noch eiserne Querträger an, welche jedoch schnell wegbrennen dürften.

Die Abbisbungen in Bolley's Them. Technol. ber Spinnfasern, S. 210 ff., Fig. 46 bis 50, beziehen sich gar nicht auf Steintohlentheer, sondern auf Braun-tohlentheer.

In einer ber größten englischen Fabriten fand ich Blafen von der in Fig. 62 Stiggirten Einrichtung, welche bafelbst ichon viele Jahre zu voller Zufriedenheit



Bechs tiber bem ber Feuerzuge. Diese Blasen halten 14 Tonnen Theer und brauchen 16 Stunden bis zum Auslaufen bes Bechs, so daß man sie alle Tage frisch beschiden tann. Statt eines Ablaßhahns haben sie ein Rohr a, welches auf den Boden der Blase hinabreicht und sich angen in einen Sahn b und eine

Abzweigung c fortsett, die in einen verschlossenen Behälter d hinabsteigt. Am Schlusse der Destillation und nachdem das Pech nach Erforderniß durch Einpumpen von Theerölen in die Blase weich gemacht worden ist, wird in d eine Luftleere hervorgebracht, worauf bei Deffnung des Hahnes d das Pech durch a und c aufsteigen und nach d überfließen wird. — Diese Blasen brauchen nur 1 Tonne Kohlen oder 500 kg Kreosotöl zur Destillation der ganzen Beschickung von 14 Tonnen Theer.

Aehnliche Blasen werden in einer anderen der größten englischen Fabriken verwendet. Diese halten 10 Tonnen; neuerdings hat man dort auch Blasen von 20 Tonnen mit derselben Wöldung oben und unten und demselben Onerschnitt, nur mit höherem chlindrischem Theile, gemacht und glaubt dabei an Feuerung zu sparen. Die 10 Tonnen Blasen brauchen 12 Stunden zur Destillation, drei Stunden zur Abkühlung bis zum Ablassen des Pechs und vier Stunden zum Füllen. Es wird hier, wie an verschiedenen anderen Orten, ausschließlich mit Kreosotöl geseuert, wovon nur 50 bis 60 Gallonen (= 225 bis 270 Liter) sür eine Beschickung von 10 Tonnen Theer gebraucht werden, was gewiß mäßig ist.

Aus einer mir 1885 freundlichst gemachten Mittheilung von Herrn John Whlb (Director der Bradforder städtischen Fabrik zu Frizinghall) erhellt, das dort hier und da Theerblasen mit Gasgeneratoren geheizt wurden; aber es ist nicht gesagt, ob dies Vortheil gewährte ober nicht. Es sollte wohl angehen, und die Regulirung des Feuers auch leicht sein; aber eine Brennstoffersparniß möchte ich davon kaum erwarten.

Hoben und die Seiten der Theerblasen in eigenthümlicher Weise zu bestreichen.

Conbensationseinrichtungen.

Bei Girarb und be Laire 1) ist angegeben, daß man zuweilen für eine Blase drei Kühlschlangen andringe, welche einzeln durch Hähne zugänglich seien, und welche man nach einander zur Condensation der verschiedenen Fractionen benutze. Die mir bekannten Fabriken wenigstens haben diese Einrichtung nicht (auch nicht diesenige zu La Villette bei Paris), deren Zweck man gar nicht absieht, da ja die Trennung der Fractionen nicht schon in den Kühlröhren, sondern erst in den Vorlagen stattzusinden braucht. Ich habe nirgends mehr als eine Kühlschlange gefunden, aber von sehr verschiedener Art. Die englischen Fabriken haben meist gußeiserne Röhren in Längen von 2,7 und 1,8 m, von 0,10 bis 0,15 m lichter Weite, durch Bogenstücke mit einander verdunden (Fig. 63 und 64). Das ganze Rohrsystem liegt, durch starke (hier nicht gezeichnete) eiserne Stützen gehalten, in einem eisenblechenen Kasten, in dem, da er sonst etwas schmal aussfällt, disweilen zwei solcher Kühlrohre, zu verschiedenen Blasen gehörig, neben einander angebracht sind. Früher brachte man wohl an den Verbindungsbögen Reinigungsstutzen an, aber diese sind ganz unnöthig, wenn das System hinreichend

¹⁾ Dérivés de la houille, p. 8 et 10.

Fall hat und der Kuhlbottich zu Ende der Operation warm gehalten wird. Immerhin ist es räthlich, für den Rothsall ein Dampfrohr a im obersten Rühlsrohr anzubringen, so daß man dieses durch Ausblasen reinigen kann. Jedenfalls ist noch ein Dampfrohr b zur Erwärmung des Kühlwassers vorhanden. Auch macht man zuweilen den Kühlbottich und die Schlange von quadratischem Grundriß; doch braucht man dann mehr Kühlwasser.

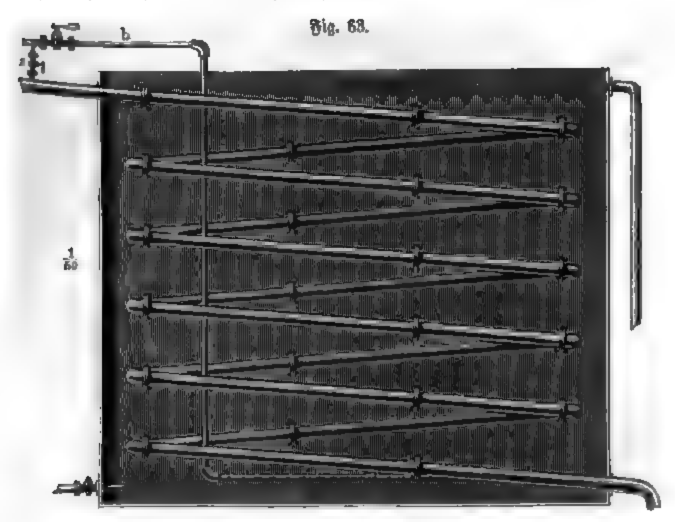
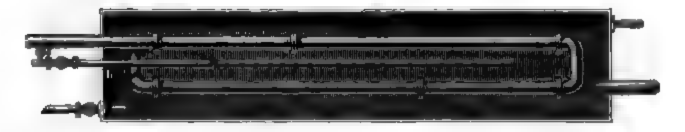


Fig. 64.



Die deutschen Fabriken ziehen Rühlröhren von Schmiedeeisen, manche selbst solche von Blei vor. Im letteren Falle muß bas von ber Blase herkommende Rohr von Gußeisen a (Fig. 65 a. f. S.) sich mindestens 0,3 m unter bas Niveau des Ruhlwossers sortsetzen, und erst dann darf sich das Bleirohr d anschließen; sonst könnte es sehr leicht vorkommen, daß das lettere im Endstadium der Destillation durch die herüberkommenden Dämpse zum Schmelzen gebracht wird, da, wo es nicht durch Wasser abgefühlt ist. Bleierne Kühlröhren sitr Theerblasen sind daher nicht zu empsehlen.

Die Mehrzahl ber beutschen Fabriten zieht zur Rühlung schmiebeeiserne po zogene Rohre von 50 mm Weite vor, welche nicht, wie die gußeisernen, an ben

Fig. 65.

Berbindungeftellen Unter heiten und fcarfe Biste baben tonnen. Die Rie ren (Fig. 66) werben in brei Biertel eines Rreifel gebogen und burch angen aufgeschraubte Flaniden mit einanber verbunden. vorzüglicher Roch fiet fdmiebeeiferne Golangen aus einem einzigen Stude, welche am Rhein angefertigt werben. In allen Fällen ruben biefe Schlangen in runden eifernen Rublfäffern, welche, wie auch bie ber englischen

Fabriken, ein Dampfrohr zur Erwärmung bes Wassers im letzten Stadium ber Destillation haben, falls dies nicht schon von selbst warm genug werben sollte. Die bleiernen oder schmiedeeisernen Röhren klihlen bester als die gußeisernen, wegen ihrer dinneten Wandung; andererseits ist ihr geringer Durchmesser ein Nachtheil, welcher freilich bei Anwendung eines Bacuums während der Destillation weniger in Anschlag kommt.

Engler (a. a. D.) beschreibt folgenbes Rühlinftem aus gußeifernen Röhren, welches

in ben Petroleumraffinerien zu Batu öfters angewendet wird (Fig. 67 und 68). Bier Röhren liegen in magerechter Sbene neben einander, verbunden burch Quer-

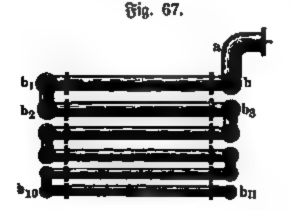


Fig. 66.

븅

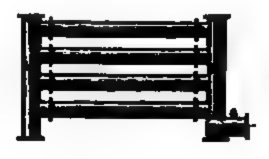


Fig. 68.

ftude b, b1, b2 2c., und je feche folder Reihen liegen über einander, fo daß ein ganges Spftem aus 24 Röhren besteht, mit einer Gesammtlange von 60 bis

00 m; die obersten Röhren sind 20 cm, die mittleren 17 cm, die untersten 14 cm veit. Die Dämpfe treten durch a ein, vertheilen sich in dem Duerstück b, dann a die vier obersten Röhren, vereinigen sich wieder in b_1 , gehen dann abwärts ach b_2 und so immer weiter bis zu dem Absluß bei b_{11} .

Was die Gesammtlänge der Kühlröhren betrifft, so rechnet man in England 2 bis 60 m Rohrlänge per Blase. In Deutschland ninunt man die Kühlsottiche etwa 2 m im Durchmesser und 2 bis 3 m tief, mit eng liegenden öchlangenwindungen des Rohres, also etwa 60 bis 100 m Rohrlänge; je nach er Größe der Blasen.

Als Kitt für die verschiedenen Rohrverbindungen zo. kann man den gevöhnlichen Rostkitt aus Eisenfeilspänen, Schwesel und Salmiak verwenden.
Statt dessen kann man auch einen anderen Kitt nehmen, welcher ebenso dicht
ält, sich aber leichter wieder entsernen läßt. Er wird bereitet, indem man Kalk
u Hodrat löscht und das gesiebte Pulver mit wenig Wasser zu einem steisen
Leige von der Consistenz des Glaserkittes knetet; man nennt ihn auch im Engsischen lime-putty. Er wird wie der Glaserkitt in die Fugen eingestemmt, ersärtet nach 24 Stunden vollständig und hält ganz dicht gegen Wasser oder Dele
n slüssigem oder dampsförmigem Zustande, ohne von der Hige zu leiden; nur
irectem Feuer darf man ihn nicht aussexen. Für Flanschendichtungen
vendet man wohl jedenfalls am besten Asbestpappe an.

Statt der Kühlröhren kann man auch (3. Brönner) einen Doppels plinder mit Wasserstrom in dem ringförmigen Raume anwenden, wodurch alle Berstopfungen verhütet werden.

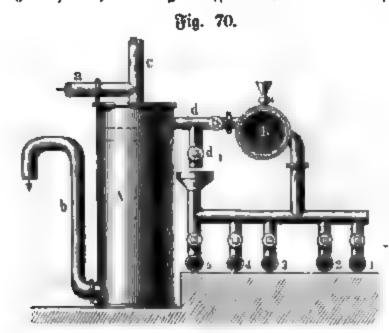
Da wo das Kühlrohr aus dem Bottich herauskommt, ist es ein wenig geröpft (Fig. 69 a. f. S.), und an dieser Stelle ist ein aufsteigendes Rohr banzebracht, durch welches die permanenten Gase entweichen können, während die lüssigen Producte sür sich in die Vorlagen gehen. Wir werden unten sehen, daß
zie entweichenden Gase nicht direct in die Atmosphäre entweichen, vielmehr durch
einen Reinigungsapparat geleitet werden sollten.

Bur Trennung der verschiedenen Fractionen muffen natürlich entsprechend viele Vorlagen vorhanden sein, und man muß das aus a auslaufende Product rach Belieben in eine ober die andere Borlage treten lassen können. Es liegt auf ver Hand, daß man sich hierzu sehr verschiedener Einrichtungen bedienen kann. Man muß jedoch dabei immer gewisse Punkte festhalten. Es muß z. B. dafür zesorgt sein, daß die Vorlagen für die ersten Destillate dicht verschließbar seien, im sowohl Berlust als Feuersgefahr zu verhüten. Ferner muß bei ber ersten Borlage eine Einrichtung vorhanden sein, um die Theeröle von dem Wasser ohne Beiteres abzuscheiden. Die Vorlagen für Carbolöl und für die darauf folgenden Schweröle muffen ganz leicht zugänglich sein, um die sich dort ausscheibenben Arnstallmassen stets entfernen zu können. Unbedingt muß jede mögliche Borsorge jetroffen sein, um Feuersgefahr zu verhilten; die Borlagen, wenn sie liberhaupt n der Nähe der Theerblasen liegen, milissen daher durch eine massive Mauer von sieser abgeschlossen sein. Der etwa durch einen unglücklichen Zufall in sie überteigende Theer, welcher sehr leicht aus den Vorlagen selbst auslaufen kann, darf inter keinen Umständen den Weg zu der Feuerung der Theerblasen oder irgend

welcher anderen sinden. An manchen Orten sind die Borlagen nur so groß, das sie gerade das Product einer Blasenstüllung aufnehmen können; dies hat den Bortheil, daß man schon an der Göhe der Flüssigkeit in ihnen den Gang der Operation in der Blase beurtheilen kann, verlangt aber selbstredend doch andere, größere Borrathsbehälter für jede einzelne Fraction, in welche der Inhalt der Borlagen später abzulassen ist. Wan sindet daher öfter die Borlagen gleich so angelegt, daß sie eine größere Wenge von Producten sassen können, wo sie dam

in einiger Entsernung von den Blasen angelegt sind und die Destillate von mehreren derselben auf einmal aufnehmen.
Statt auf die vielen möglichen Ausstührungsarten dieser Theile der Fabrikeinrichtung näher einzugehen, will ich lieber Fig. 69.

nur eine solche näher beschreiben, wie ich sie in einigen der größten Fabriten getroffen habe, und wie sie mir am reinlichsten, proklischsten und sichersten zu sein scheint. Die Destillate jeder einzelnen Blase fließen aus der gekröpften Rohrmitudung a (Fig. 69) in die Glasglocke e, in welcher man den Gang der Arbeit gut beobachten kann. Man kann darin z. B. ein Aräometer spielen lassen, kann daraus beliebig oft Proben entnehmen, und sicht stets, wie schnell die Destillation geht, wie die Producte anssehen ze. Die Glocke e ist oben mit einem leicht wegnehmbaren Blechdeckel, der einen Ansschnitt für das Rohr a hat, verschlossen. Unten Kasten e führt; sie läßt sich jedoch herausnehmen und zur Aufnahme bes letzen Destillates durch einen Blechtrichter ersetzen. Aus dem Kasten e gehen so viele Bähne ff ab, als man verschiedene Fractionen aufsammeln will. Die Hähne sind einsache, 50 mm weite Gashähne von Gußeisen oder Rothguß; Messing ist wegen des Ammoniatwassers nicht augurathen; sür Kreosotöl und Anthracenöl nimmt man auch besser größere Hähne, bis zu 100 mm Bohrung. Die Hähne ff (in unserer Abbildung sechs) sind durch Flanschen mit den Röhren gg verbunden, welche als verticale Abzweigungen von den Hauptröhren hie abgehen. Die letzteren liegen in einer im Boden versenkten Mauergrube, welche der gauzen Batterie von Theerblasen entlang läuft, so daß die Destillate aller Blasen in diese Röhren gelangen, welche schließlich in beliediger Entsernung in die Vorrathsbehälter, die eigentlichen Borlagen, münden. Nur muß man dasür sorgen, daß die Röhren hie genügenden Fall haben, und daß die später kommenden Destillate in ihnen nicht zu sehr ab-



gefühlt werben, was eine Berstopfung burch Arnstallisation von Naphtalin zc. sicher herbeissihren würde. Schon baburch, daß die Röhren in der mit Bohlen bedeckten Mauergrube liegen, wird ihre Abfühlung vermieden; zur größeren Sicherheit lassen aber manche Fabriken in diesen Röhren noch Dampfröhren laufen, natürlich nur so weit sie zur Abführung der späteren Derstüllate dienen. — Ein besons berer Dahn am Boden des Sams melkastens se gestattet, Broben

aus bemfelben zu ziehen, ober beffen Inhalt nach Belieben abzulaffen. Man fann auch schon in diesem Raften eine Borrichtung zur continuirlichen Absührung bes Ammoniatwassers anbringen, doch complicirt dieses den Betrieb unnöthiger Beise, und es ist empfehlenswerther, diese Trennung erst in den Borlagen vorzunehmen.

Eine ühnliche Borrichtung findet sich bei Engler a. a. D. (Fig. 70). Del und Wasser fließen aus dem Kühler bei a in den eisernen Cylinder bei A, in welchem die Scheidung von Del und Wasser erfolgt. Das Wasser fließt durch d ab; die Gase entweichen durch c; das Del fließt durch d in die Laterne B, woselbst sich immer eine kleine Menge Del ausammelt, welche durch die Glasschriben beobachtet werden kann. Bon da erfolgt die Weiterleitung nach Belieben durch einen der Hähne 1 bis 5. Die schwersten Dele gehen nicht durch die Laterne, sondern durch einen besonderen Stupen mit Dahn d, direct in das Rohr 5. (Dies kann man nur billigen, weil die Laterne sich soust verschmieren wilrde.)

Die Borlagen ober Anfbewahrungsgefäße filr die verschiedenen Fractionen können von beliebiger Gestalt sein, taften:, cylinder:, dampfteffel: förmig zc. Sie sind wohl stets aus Eifenblech und gemacht mitfen gang besonders

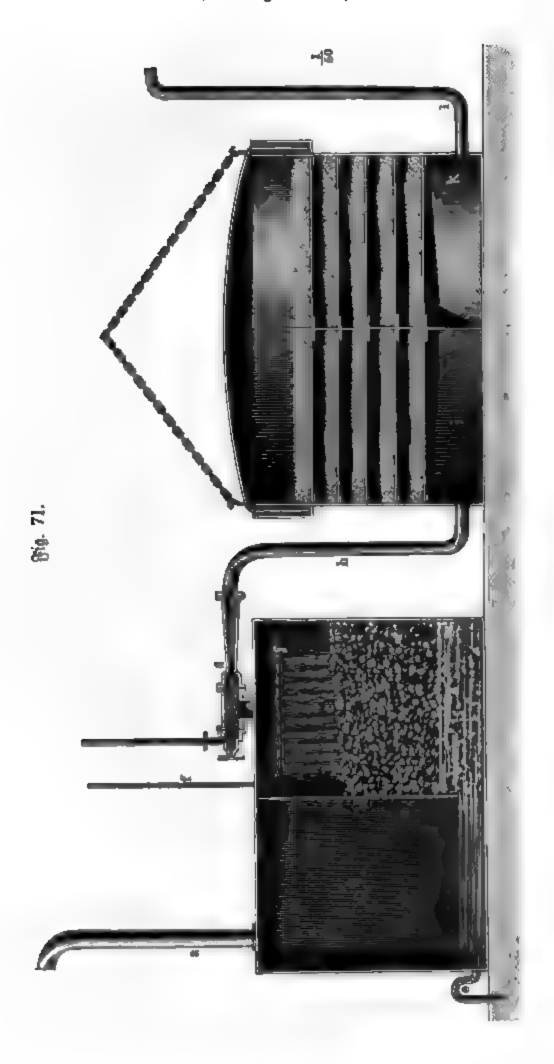
bicht genietet und verstemmt sein, weil sonst, namentlich wenn sie auf dem Boden stehen oder gar in diesen versenkt sind, große Berluste durch Undichtheiten einstreten können, ehe man es merkt, was noch dazu den Boden und disweilen benachbarte Brunnen und Wasserläuse verunreinigt. Selbst vorgängiges Prodiren mit Wasser kann nur die gröberen Lecke nachweisen, da die Theeröle viel leichter durch die Fugen jeder Art dringen, als Wasser. Man verabsäume also nicht, neue Gefäße erst einige Zeit zu beobachten; wenn sie im Boden versenkt sind, so muß man einige Tage lang, nachdem sie in Gebrauch genommen sind, einen freien Raum ringsherum lassen, um etwaige Lecke auszusinden und nachdessern zu können, ehe man wieder ausstüllt. Der Boden der Gefäße selbst sollte aus einem Stücke bestehen. Daß man Schuß gegen Verrosten tressen muß, ist selbstredend.

Neuerdings zieht man es an vielen Orten vor, die Vorlagen oder doch die größeren Aufbewahrungsgefäße, in welche diese ihren Inhalt entleeren, in Form liegender oder auch stehender, dampstesselselselartiger Chlinder zu bauen, um sie zusgleich als Montejus zu benutzen. Statt die Flüssigkeiten aus ihnen durch gewöhnliche Pumpen aufzusaugen, was bei Theerölen wegen der Unmöglichteit, Fette oder Kautschichtungen anzuwenden, große Unannehmlichkeiten hat, werden sie jetzt fast überall durch Lustdruck gepumpt, in der Art, daß eine Pumpe als Lustzpumpe (Compressor) sungirt, von welcher die comprimirte Lust nach allen Vorlagen hin abgeleitet werden kann. Die comprimirte Lust drückt dann auf die Oberstäche der Flüssigkeit und zwingt diese, durch ein vom Boden der Borlage abgehendes Steigerohr mit Hähnen nach beliedigen anderen Orten aufzusteigen. Die sich bewegenden Maschinentheile kommen also gar nicht in Berührung mit den Oelen.

Behandlung ber Gafe.

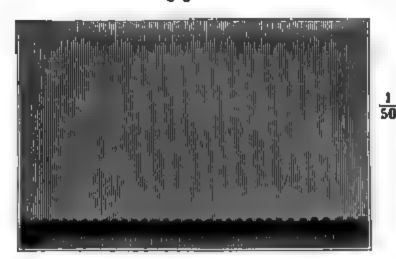
Es ist schon vorhin von den permanenten Gasen die Rede gewesen, welche sich während der Destillation entwickeln. Dieselben sind zum Theil brennbar, doch lohnt ihre Verwerthung in dieser Beziehung wohl nie, zumal da man eine nicht unbedeutende Feuersgesahr dabei lausen würde. Sie reißen aber auf mechanischem Wege trotz aller Abkühlung wenigstens im Ansange der Destillation ein wenig von den leichter slüchtigen Theerölen mit, welche man wohl noch gern gewinnen möchte. Anßerdem enthalten sie Schweselwasserstoff, Schweselkohlensstoff (vielleicht Kohlenoxysulsid) und audere unangenehm riechende Gase, und können daher wohl in manchen Fällen zu Klagen von Seiten der Nachbarn Anlaß geben. Gegen das Ende der Destillation entweichen äußerst stechend riechende Dämpse, welche sich nicht vollständig condensiren lassen. Aus diesen Gründen wird es in manchen Fällen angezeigt sein, diese Gase noch einem Reinisgungsprocesse zu unterwersen. Eine Einrichtung hiersür ist in Fig. 71 und 72 (a. S. 198) dargestellt.

Die Gasabführungsröhren sämmtlicher Kühlschlangen sammeln sich in einem Hauptrohre, welches schließlich bei a abfällt und in den eisernen Kasten be einstritt. Dieser ist durch eine, nicht bis auf den Boden reichende Scheidewand din zwei Theile getheilt. Die Abtheilung b ist leer und enthält nur am Boden



Basser, weldzes durch das lleberlaufrohr e stets so hoch, wie die untere Kante der Scheibewand d, erhalten wird. e ist mit Koss oder einem anderen, eine große Oberstäche darbietenden Materiale gefüllt, welches durch das durchbohrte Röhrentrenz f sortwährend mit Wasser besprengt gehalten wird. Die Abtheilung diem also Scrubber; die Gase werden durch das Wasser gewaschen, und es werden zugleich in Folge der Berlangsamung des Stromes, der großen Reibung an den Koss und der spülenden Wirfung des Wassers die mitgerissenen Deltheilden condensirt. Damit das Gas recht gut in viele einzelne Strahlen zertheilt eintritt, ist es zweckmäßig, die Unterkante der Scheidemand d anszuzacken, wie es Fig. 72 zeigt. In der Mehrzahl der Fälle wird man das Gas durch ein auf

Fig. 72.



die Abtheilung o aufgeseptes Rohr ins Freie oder in einen Schornstein entweichen lassen können; man muß es dann nur so einrichten, daß das Basser am Boden die Unterstante von a nicht vollständig abschließt, so daß das Gas frei durchpassiren kann. Bo es aber sehr darauf ankommt, dem Publicum zu zeigen, daß man alles Wögliche zur Bermeidung von Belästigung ge-

than hat, sügt man noch einen weiteren Reinigungsapparat an, etwa einen Eisenorgbreiniger ik, aus dem das Gas bei l in einen Raminzug entweicht. Das
Gesäß ik ist dann genau wie die Gasreiniger der Gasanstalten, aber in kleinem
Wlaßstabe, eingerichtet. Der Gasstrom geht in der Abtheilung i auswärts, in k
abwärts. Will man das Waschen in e noch fräftiger machen, so läßt man das
Gas geradezu durch das Wasser hindurchströmen, indem man es mit dem Injector g aussaugt und durch k nach i treibt. Im Gesäße de werden die slüssigen
Kohlenwasserstoffe so gut wie vollständig zurückgehalten; der Schweselwasserstoff ze.
bleibt in dem Eisenorydreiniger ik und der lette Rest der riechenden Gase wird
in der heißen Feuergasseitung unschädlich gemacht, wohin er durch l gelangt. Eine
andere Einrichtung zur Bermeidung aller Belästigung, durch Anwendung eines
Vacuums nach Boulton's Construction, wird unten beschrieben werden.

Betrieb ber Theerblafen.

Man beginnt bas Beschicken ber Blasen mit frischem Theer, wenn sie von ber letten Operation noch ganz warm sind, aber nicht mehr durch ben kalten Theer leiden können, also einige Stunden nach dem Ablaufen des Pechs von der vorhergehenden Destillation. Den Theer pumpt man entweder direct ein, oder läßt ihn von einem höher stehenden Reservoir, das schon vorher gefüllt ift, eins laufen. In beiden Fällen wird, um nicht zu viel Zeit hierbei zu verlieren, das

Speiserohr ziemlich weit (etwa 15 cm) genommen. Die Luft entweicht babei durch die Schlange, oder auch durch einen Lufthahn, wozu auch der Ueberlaufhahn s, Fig. 58 (S. 182), dienen kann. Letterer gestattet es zugleich, sich einer weiteren Controle über die Füllung der Blase zu entheben. Wo er nicht vorhanden ist, muß man sich durch einen Schwimmer, oder durch öfteres Einsühren eines Eisenstades in ein, später mit einem Schraubenpslock zu verschließendes Loch im Deckel der Blase von dem Stande des Theerniveaus in der Blase überzeugen. Man darf die Blasen bis zur vollen Höhe des cylindersörmigen Theiles, da wo er in den domsörmigen Deckel übergeht, süllen. Wat son Smith giebt an, daß man dis 22½, dis 30 cm unterhalb des Mannloches, bei dünnen Theeren bis 45 cm darunter, ausstüllen könne.

Nach beendeter Füllung schließt man alle Deffnungen der Blase und beginnt zu feuern. Man kann übrigens das Feuer ichon anzlinden, sobald die Blase zur Balfte mit Theer gefüllt ift, so bag dieser über bas Niveau ber Feuerzüge hinausgeht; obwohl dann noch der Lufthahn offen ist, ristirt man keinen Berluft, weil die Erwärnung der großen Menge Theer eine bedeutende Zeit in Anspruch nimmt und bas neu Zulaufende eine fortwährende Abfühlung bewirkt. Hierbei muß man darauf achten, daß die Rühlschlange nicht verstopft ist, was in der Art eintreten tann, daß bei ber letten Operation die Destillation noch langsam fortbauerte, während das Wasser um die Schlange sich abkühlte, so daß sich "grune Schmiere" in ber Schlange ansammelte. Deistens tann man biefes durch Ausblasen der Schlange mit Dampf entfernen. Sobald die Fullung beendet ift und die Deffnungen geschlossen sind, beginnt man fraftig zu feuern, und sest dieses fort, bis die Destillation auf dem Punkte steht, anzufangen. Dies dauert verschiedene Zeit, je nach der Größe ber Blase und der Jahreszeit; bei kleinen Blasen (von 5 t Inhalt) vergehen etwa zwei Stunden, bei größeren (von 22 bis 25 t Inhalt) im Sommer fünf, im Winter sechs Stunden bis zum Anfange der Destillation. Schon vorher, etwa eine bis zwei Stunden nach Anfang bes Feuerns, fängt der Theer an zu steigen und zu schäumen, und man tann jest ben größten Theil bes Ammoniatwassers burch ben Ueberlaufhahn ablassen. Jest muß man aber mit bem Feuern schon vorsichtiger sein, damit kein Uebersteigen eintritt, was sonst leicht mit explosionsartiger Heftigkeit geschehen wurde. In dieser Zeit bis zum Beginne der Destillation muß der Feuermann stets auf dem Plate sein und die Borlagen übermachen. Sowie die ersten Tropfen erscheinen, muß er jedenfalls die Feuerthur öffnen und die Gluth mäßigen, denn jest ift die Gefahr bes llebersteigens am größten. Bei richtiger Bedienung der Blase sollte dies nie eintreten; tommt es aber boch vor, so hilft das Deffnen der Feuerthur, Schließen bes Schiebers zc. gar nichts, weil die in der großen Maffe des Theers, bem Gifen und Mauerwerk aufgespeicherte Barmemenge zu groß ist; selbst völliges Ausziehen des Feuers, was doch nur angeht, wenn die Blase völlig isolirt ist, wirkt nicht augenblicklich. Dagegen kann man sich baburch helfen, daß man ben Deckel ber Blase mit kaltem Wasser begießt, welches ja gewöhnlich aus bem Kuhlbottich nahe zur Hand ift. Dieses Mittel ift auch anzuwenden, wenn man wegen irgend eines Vorfalles die Destillation fo schnell als möglich unterbrechen will; bei schmiebeeisernen Blasen tann es biesen nichts schaben.

Folgende Zeichen gestatten es, den bevorstehenden Beginn der Destillation schon einige Zeit vorher zu erkennen. Am Ausgange des Kühlrohrs erscheinen Dänupse, häusig stoßweise, und einzelne Tropsen condensiren sich allmälig darans. Der Helm wird warm, dann auch das Kühlrohr, da wo es noch nicht in das Kühlwasser eintaucht. Schon jetzt muß man das Feuer mäßigen, denn die Destillation wird fast unmittelbar anfangen. Noch mehr ist dies geboten, sodil ein continuirlicher Strahl zu rinnen anfängt; jetzt wird man jedenfalls die Feuerthür aufmachen oder noch besser den Schieber schließen. Wenn die Hitze in diesem Stadium irgendwie zu hoch steigt, so erfolgt das Sieden unter hestigem Stoßen und Schäumen, und schlimmstenfalls schwillt die Masse auf einmal enorm an und steigt über. Die Reigung des Theers zum stoßweisen Kochen wird nur durch seinen Gehalt an Wasser verursacht und ist um so größer, je mehr Wasser vorhanden ist. Es ist schon mehrsach erwähnt worden, wie man das letztere, und damit das Stoßen und Schäumen, verringern kann (vgl. besonders S. 172 bis 175).

Während der ersten Destillationsperiode entwickeln sich permanente Gase, Wasser (Ammoniaksalze enthaltend) und die leichtest slüchtigen Dele des Theeres, welche aber stets mehr oder weniger auch von den schwerer slüchtigen Bestandztheilen mit fortnehmen, theils in Folge der Dampsspannung, welche die letzteren schon besitzen, theils auf mechanischem Wege. Man muß während dieser ersten Periode im Kühlbottich reichlich Wasser laufen lassen, nicht nur, weil man es jetzt mit den leichtest slüchtigen Theerölen zu thun hat, sondern auch namentlich, weil die Condensation des Wasserdampses und Ammoniaks viel Wärme frei macht. Jedoch genügt ein Wasservohr von 25 mm Durchmesser bei 5 m Drudzhöe sür einen Kühlbottich einer Blase von ca. 20 t Inhalt.

Man fängt als erste Fraction fast überall basjenige auf, was zugleich mit Wasser hinliberkommt, und die erste Borlage enthält also zugleich Ammoniakwasser und Theeröle. Die letzteren bezeichnet man mit verschiedenen Namen; deutsch als Vorlauf, Essences legères, englisch als essences legères, englisch als first runnings, first light oils, crude naphtha. Das Wasser macht, je nach feiner vorgängigen Entfernung, mehr ober weniger von dem Volum des Destillates aus; man überzeugt sich von diesem Berhältnisse, indem man eine Probe des aus dem Kühlrohr Rinnenden in einem Glascylinder auffängt, in dem sich Naphta und Wasser augenblicklich von einander absondern, die Naphta oben, das Wasser Natürlich kommt anfangs das meiste Wasser mit wenig Del, später unten. weniger Wasser mit mehr Del, und oft gelingt es, den Punkt, wo bas Wasser aufhört mitzukommen, ziemlich icharf als Endpunkt der ersten Beriode festzuhalten, um die Vorlage dann zu wechseln. Noch sicherer ist es, wenn man darauf wartet, bis die Destillation nachläßt. Dan nennt dies in England "the break". Best kommt manchmal ein ober zwei Stunden fast gar nichts hinüber, als ein wenig Wasser, und von dem eigenthümlichen Geräusche, welches durch das Poltern oder Prasseln des Wasserdampfes in der Blase erzeugt wird, nennt man diese Periode in England "the rattles". Wahrscheinlich kommt dieses Nachlassen in ber Destillation daher, daß die Wasserdämpfe eine bedeutende Menge von Delen, beren Siedpunkt weiter über bem bes Wassers liegt, mit fortführen, und baher, wenn das Wasser aufhört zu bestilliren, zunächst die Temperatur höher steigen

muß. Die Ursache des Prasselns ist das Zurlickallen in die Blase von Wasser, welches verdampft war und sich noch innerhalb der Blase condensirt hatte. Wenn dieses mit dem, jetzt weit über 100° erhipten Theer zusammenkommt, so verdampft es plötzlich in beinahe explosiver Art, was das Prasseln hervorbringt. Etwas Aehnliches bemerkt man oft, wenn man im Laboratorium wasserhaltige Naphta destillirt. Wenn die Temperatur hoch genug gestiegen ist, hört das Prasseln auf und das Destillat kommt jetzt in dickem, ruhigem Strahle hinüber, wo man dann fast immer die Borlage wechselt, und das neue Destillat als "Leichtöl" (second light oils, huiles legères) auffängt.

Das Aufhören des Mitkommens von Wasser ist für sich allein kein sicheres Zeichen für das Wechseln der Vorlage, denn manchmal kommt ein wenig Wasser nicht nur während der ganzen folgenden Destillationsperiode, sondern sogar noch mit dem Schweröle (von dem Hydratwasser des Phenols). Man achtet daher auch auf den Geruch, das specifische Gewicht und die Menge des Destillates, sowie auch, wenn ein solches vorhanden ist, auf das Thermometer in der Blase. Der Geruch, welcher sich natürlich nicht gut definiren läßt, zeigt dem Arbeiter in der Regel ganz deutlich, wenn er von dem Vorlauf zum Leichtöl übergehen muß; der erstere riecht viel durchdringender als das letztere, und der Uebergang zwischen beiden ist in dieser Beziehung ein ziemlich plöslicher. Das specifische Gewicht nimmt langsam zu, doch hat das Ardometer beim Steinkohlentheer nicht entsernt dieselbe Bedeutung, wie bei den anderen Theerarten.

Wenn man nach den Angaben des Thermometers in der Theerblase (S. 187) arbeitet, so macht man z. B. folgende Fractionen, welche hier gleich sämmtlich angeführt werden sollen:

- 1. Vorlauf bis 105 ober 1100,
- 2. Leichtöl bis 2100,
- 3. Carbolöl (für Phenol und Naphtalin) bis 240°,
- 4. Schweres Del (in Deutschland auch grünes Del genannt) bis 2700,
- 5. Anthracenöl über 270°.

An anderen Orten mag man wohl etwas abweichend fractioniren, was zum Theil auch mit der Stellung des Thermometers in der Blase zusammenhängt. So macht man z. B. in einer anderen (deutschen) Fabrik folgende Fractionen:

- 1. Leichtes Del mit Ammoniak bis 165 ober 1700,
- 2. Mittelöl (für Carbolfäure und Naphtalin) bis 2300,
- 3. Schweröl bis 2700,
- 4. Anthracenöl.

Nach Girard und de Laire 1) macht man folgende Fractionen:

- 1. Huiles legères, von 30 bis 140°, specif. Gew. 0,780 bis 0,850,
- 2. Huiles moyennes, von 150 bis 210°, specif. Gew. 0,830 bis 0,890,
- 3. Huiles lourdes, von 220 bis 350° und darüber, specif. Gew. 0,920 bis 0,930.

(Die specifischen Gewichte sind entschieden unrichtig und bezeugen wiederum eine unerklärlich oberflächliche Verwechselung mit Paraffinölen.)

¹⁾ Dérivés de la houille, p. 10.

Bei Theeren von bekannter Beschaffenheit gehören zu den wichtigsten Kennzeichen für das Wechseln der Vorlagen die Zeit der Destillation und die Menge des Destillates. Erstere wechselt selbstverständlich sehr nach der Größe und zum Theil auch nach der Gestalt, der Einmauerung 2c. der Blase. Hierüber werden einige Angaben am Schlusse dieses Capitels erfolgen, ebenso über die Menge des Destillates. Hier sei nur noch einmal darauf hingewiesen, daß man nach letzterer nur dann gehen kann, wenn jede Blase ihre eigenen Vorlagen besitzt, was bei einer größeren Anzahl derselben sehr complicirt wird.

Es sei schon hier bemerkt, daß man öfters versucht hat, gleich bei ber ersten Destillation des Theers die Producte in eine größere Anzahl von Fractionen gu spalten. Alle diese Versuche sind miglungen, und dabei wird es wohl auch bleiben. Man bekommt unter keinen Umständen dabei irgendwie reinere Producte und erspart keine einzige der späteren Rectificationen, hat also die ganze Mühe umfonst. Dies liegt in ber Natur ber fractionirten Destillation, welche erst in neuerer Zeit durch eine Reihe von Arbeiten 1) aufgeklärt worden ift. Die verschiedenen Bestandtheile einer Mischung bestilliren nämlich nicht einfach nach ber Ordnung ihrer Siedepunkte, nicht einmal mit Berücksichtigung ber Dampftension der noch nicht am Siedepunkt angelangten Körper, sondern man muß auch noch die Dampfdichte in Betracht ziehen. Man findet nach Doffios und Wanklyn die Quantität jedes einzelnen Bestandtheiles, welcher bei einer gewissen Temperatur überbestillirt, wenn man seine Dampfspannung beim Siebepunkte der Mischung mit seiner Dampfdichte (oder, was dasselbe ift, seinem Moleculargewichte) multiplicirt. So siedet z. B. Holzgeist (CH4O, Moleculargewicht = 32) bei 60°, Jodmethyl (CH3 J, Moleculargewicht = 142) bei 72°; aber aus einer Mischung von beiden destillirt mehr von dem letteren. misch von 91 Thin. Schwefelfohlenstoff (Siedepunkt 47%) und 9 Thin. Alkohol (Siedepunkt 780) siedet constant bei 43 bis 440 und behält bei der Destillation seine Zusammensetzung. Die Flussigkeit, welche die höchste Dampsspannung hat, destillirt daher nicht nothwendiger Beise am schnellsten, benn was ihren Begleitern an Spannung fehlt, das können sie durch ihre größere Dampfdichte ersetzen. Wenn man die Tension mit t, die Dampfdichte mit d bezeichnet, so ist für verschiedene Flüssigkeiten x = ktd, wobei k eine für jeden einzelnen Fall durch Bersuche zu ermittelnde Conftante bedeutet. Wenn die Dampfdichten und Tensionen einander umgekehrt proportional und die Werthe von k gleich sind, so werden die Producte $k_n t_n d_n$ alle gleich sein, b. h. die Mischung wird während ber ganzen Destillation unverändert bleiben. Homologe Reihen, deren einzelne Glieber also um CH2 verschieben sind, sind aus diesem Grunde durch Fractioniren schwer zu trennen; denn während die Dampfspannung mit jedem CH2 sinkt, steigt die Dampfdichte. Dies erklärt auch, warum so viele Körper in einem Strome von Wafferdampf viel schneller bestilliren, weil dieser zu den leichtesten Körpern gehört, während ihre Dampfe gewöhnlich schwer sind. Bei vermin=

¹⁾ Dossios, Jahresber. f. Chem. 1867, S. 92; Wantlyn (Philosophical Magazine (4) 45, 129); Glasham (eb. p. 273); Naumann (f. u.); Thorpe (Journ. Chem. Soc. 1879, 35, 544); F. D. Brown (eb. p. 547; 1881, 39, 304); Konovalow, Bericht d. chem. Gesellsch. 1881, S. 2224 u. 2678 u. a. m.

Dampftensionen verschiedener Flüssteiten vergrößert, während die Danipstichten gleich bleiben 1); baher sollten sie sich leichter von einander trennen lassen, woher der günstige Erfolg der Exhaustoren bei der Gassabrikation, wie auch bei der Theerdestillation (s. später) zu erklären wäre. Nach neueren Untersuchungen tritt jedoch diese leichtere Trennung nicht ein, indem auch bei vermindertem Drucke die Siedepunkts-Intervalle ziemlich dieselben bleiben.

Ein Gemisch zweier nicht mischbarer Flussigteiten zeigt bei ber Destillation einen Siedepunkt, der niedriger ist, als jener der flüchtigeren Substanz. Ein Gemenge von Schwefelsohlenstoff (Siedepunkt 47°) und Wasser siedet bei 43° 2c. Naumann²) hat diese Beobachtung verallgemeinert und gesunden, daß der constante Siedepunkt des Gemisches stets niedriger liegt, als der des slüchtigen Bestandtheiles; auch ist das Mengenverhältniß ein constantes, nämlich ebenfalls gleich dem Verhältniß der Dampsspannungen beider Bestandtheile, gemessen bei der Siedetemperatur, multiplicirt mit deren Moleculargewichten. Auch dieses Berhalten ist von Wichtigkeit sur die Theerdestillation, weil bei derselben Wasser und nicht damit mischdare Dele zusammen in Vetracht kommen. Obwohl z. V. bei 98° die Spannung des Naphtalindampses nur 20 mm, die des Wassers 712 mm ist, so gehen doch bei dieser Temperatur 49,4 g Wasser mit 8,9 g Naphtalin liber.

Raum ist es nöthig zu fagen, daß überhaupt die Grenze zwischen ben einzelnen Fractionen teine gang scharfe ift und daß man in verschiedenen Fabriken auch verschieden verfährt. Hier wird die Borlage etwas früher gewechselt als da; das geht schon recht deutlich aus den vorhin gemachten Temperaturangaben hervor. Ja an manchen Orten macht man gar feinen Unterschied zwischen Borlauf und Leichtöl und fängt alles als Rohnaphta auf, bis das specifische Gewicht 1,0 erreicht ist. Hiernach muß sich eben die weitere Berarbeitung der Dele richten. Jebenfalls findet man in der ersten Borlage Baffer und Borlauf (refp. Leichtöl) zu fammen, letteren auf ersterem schwimmenb. Das Baffer ist stark ammoniakhaltig, stimmt in jeder Beziehung mit dem Ammoniakwasser der Gasfabriten überein und wird wie dieses weiter verarbeitet; hiervon handelt das Beide Flüssigkeiten trennen sich sofort scharf von einander; das lette Capitel. Baffer wird entweder von unten abgepumpt, oder durch ein vom Boden der Vorlage ausgehendes und wieder nach oben steigendes Rohr continuirlich nach einer daneben stehenden Vorlage abgeleitet, ober berselbe 3med durch eine nicht bis auf den Boden der Vorlage gehende Scheidewand erreicht zc.

Leichtöl.

Die zweite Fraction (wenn man überhaupt das vor dem Carbolöl Kommende in zwei Fractionen trennt) fängt da an, wo die Destillation nach einiger Unterbrechung wiederum, und zwar jetzt ganz glatt, ohne Gefahr des Uebersteigens, und in vollem Strahle vor sich geht. Dieses Destillat ist nicht mehr naphtaartig, sondern mehr öliger Natur; man nennt es in Eng-

¹⁾ Winkelmann, Pogg. Ann. N. F. 1, 430. 2) Ber. der deutsch. chem. Ges. 1877, 1421; 1819, 2014, 2099.

land "light oil" schlechthin, oder "second light oil"; in Frankreich huile legere; in Deutschland Leichtöl ober Mittelöl; boch schließt letteres schon die nächste Fraction mit ein, welche wir als "Carbolol" bezeichnen. Wir werben diese zweite Fraction hier einfach als "Leichtöl" unterscheiden. Man fängt als solches in den englischen und französischen, und zum Theil in ben deutschen Fabriten das Destillat auf, bis sein specifisches Gewicht bemienigen des Baffers gleich kommt. Um dies zu probiren, läßt der Arbeiter einige Tropfen in einen mit Baffer theilweise gefüllten Cylinder laufen und schüttelt um; wenn bas Del in einzelnen kugelförmigen großen Tropfen in dem Baffer schweben bleibt, so hat es gerade 1,0, und es ist jest Zeit, die Vorlage zu wechseln und auf "Carbolöl" einzustellen. Wo man nach einem in den Theer selbst reichenden Thermometer arbeitet, wird dieser Punkt bei etwa 2100 eintreten. Man sieht schon hieraus, daß das Leichtöl schon Phenol (Siedepunkt 1800) und Naphtalin (Siedepunkt 2170) in Menge enthält, doch muß man bebenken, daß in dem oberen Theile der Theerblase, dem Helme 2c. immer eine gewisse Abkühlung stattfindet und daß sich dort die Dampfe wieder theilweise condensiren; daher kommt die Hauptmenge, namentlich des Naphtalins, erst in der nächsten Fraction. ein Hauptgewicht auf Phenol und Naphtalin gelegt wird, so richtet man auch bie Fractionirung bem entsprechend ein. In diesem Sinne ist bas zweite auf S. 187 gegebene Beispiel zu verstehen, wo das von 165 ober 170° bis 230° übergehende "Mittelöl" weitaus den größten Theil des Phenols und Naphtalins umfassen wird, namentlich wenn sich das Thermometergefäß nicht im Theere, sondern im Dampfe befindet.

Eine andere zuweilen angewendete Probe für den Uebergang von Leichtöl zu Schweröl ist die, daß man einige Tropfen des Destillates auf ein kaltes Stück Eisen fallen läßt. Wenn sie durch Krystallisation von Naphtalin erstarren, so ist es Zeit zum Umstellen; doch gilt dies nur für den Fall, daß man kein "Car-bolöl" als solches auffängt (s. unten).

Während der Destillation des Leichtöles, also sobald die Unterbrechung (the "break") eingetreten ift, fann man ohne alle Gefahr bes Uebersteigens bas Feuer verstärken, obwohl selbst jest fast immer noch ein wenig Wasser mitkommt, vermuthlich in Folge der Spaltung von Hydraten des Phenols. Da jest die Temperatur der Dampfe höher ift und weit mehr von diesen herliberkommt, so wird das Rühlwasser bald warm; man darf aber doch nur wenig ober gar kein frisches Wasser zulaufen lassen, so daß das Rühlmasser zu Ende der Leichtölperiode etwa 40° Wärme hat. Wenn man auf "Mittelöl" in bem eben angegebenen Sinne arbeitet, muß man noch höher, etwa auf 50 bis 600, gehen. Später muß man mit dem Zulassen von kaltem Wasser ganz aufhören und ift sogar manchmal genöthigt, ben Kühlbottich burch Ginblasen von Dampf auf die nöthige Temperatur zu erwärmen, wozu dann bas Dampfrohr unten in vielen Löchern ausmünden sollte (b, Fig. 63, S. 191), weil gerade in den untersten Windungen des Kuhls rohrs die Gefahr der Verstopfung am größten ist. Gine solche tritt in noch höherem Grabe gegen Ende der ganzen Destillation ein, wie wir später seben werden; doch kann man sie stets ohne Schwierigkeit überwinden, wie benn die englischen Fabriken manchmal nicht einmal ein Dampfrohr im Rühlbottich besitzen.

Wenn man die Temperatur des Kühlwassers zu niedrig hielte, so würde in der späteren Zeit der Leichtölperiode schon Naphtalin auskrystallisiren und das Kühlrohr verstopfen, wodurch natürlich eine höchst bedenkliche Spannung in der Theerblase entsteht. Die, wenn auch selten, vorkommenden Explosionen solcher Blasen rühren wohl gewöhnlich von einer Vernachlässigung in dieser Beziehung, entweder während der Naphtalin= oder während der Anthracenperiode, her. Auf der anderen Seite darf man zu Anfang der Leichtölperiode das Wasser doch noch nicht warm werden lassen, weil dann noch ganz erhebliche Mengen von Venzol, und noch viel mehr Toluol, Xylol 2c. hinüberkommen. Gerade darum scheint es in vieler Beziehung sehr zweckmäßig, erst dann zu fractioniren, wenn Benzol und seine Homologen sicher sast ganz hinüber sind, und man im "Mittelöl", bei warmem Kühlwasser, nicht mehr wesentlich auf sie zu rechnen braucht.

Ob eine Berstopfung eingetreten ist oder nicht, wird der Arbeiter am leichtessen an der Stelle des Kühlrohrs sehen, wo cs aus dem Kühlfaß heraustritt, und wo es stets gekröpft sein muß, um das Gasabsührungsrohr andringen zu können. Hier muß das Rohr warm sein und das Destillat muß continuirlich aussließen; am besten sieht man dies, wenn sich dort eine Glasglock (c, Fig. 69, S. 194) befindet. Wo ein Zwischengefäß (e, Fig. 69) mit Hähnen für die verschiedenen Fractionen vorhanden ist, könnte das Destillat in diesem, oder in den die Producte absührenden Röhren gg krystallissien. Dies wird gerade darnm nicht so gefährlich sein, weil sich erst das ganze Gefäß e süllen darf, ehe das Kühlrohr selbst verstopft wird. Man wird es am Erkalten des Gefäßes e oder der Hähne f bemerken; wenn die Leitungsröhren h in der Erde liegen, bedeckt sind, hinreichend Fall haben und nicht zu weit verlausen, werden sie sich nicht leicht versstopfen, sollten aber der Borsicht wegen doch stets mit Dampshähnen zum Durchsblasen von Wasserdamps versehen sein.

Wo man mit Absaugen durch eine Luftpumpe oder einen Injector, in der später zu beschreibenden Weise, arbeitet, kann man die Gefahr einer Berstopfung des Kühlrohrs als gar nicht existirend betrachten. Jedenfalls muß übrigens auf der Blase ein Sicherheitsventil oder eine dasselbe ersepende Vorrichtung vorhanden sein, z. B. ein nur lose aufgekitteter Deckel auf dem Mannloch (S. 187).

Um der Explosionsgefahr durch Verstopfung der Kühlschlange vorzubeugen, schlägt 3. Baughan 1) vor, die Blase durch ein dis fast zum Boden reichendes und durch den Deckel aufsteigendes, recht weites Rohr mit einem größeren, neben dem Ofen, tiefer als die Blase, gelegenen cylindrischen leeren Kessel zu verbinden. Das Verbindungsrohr trägt an seiner höchsten Stelle eine Erweiterung und in dieser befindet sich ein durch sein eigenes Gewicht sich schließendes Ventil. Das ganze Rohr ist möglichst warm gelegen. Bei etwa eintretender Spannung im Inneren der Blase steigt deren Inhalt durch das Verbindungsrohr auf, hebt das Ventil und tritt in den leeren Cylinder ein. Augenscheinlich kommt dies ganz auf dasselbe, wie die von Brönner vor vielen Jahren getroffene Einrichtung (S. 187), heraus.

¹⁾ Engineer 1880, 5, 298; Chem. Industrie 1880, 205.

Carbolöl.

Was nun herliberkommt, nachdem das specifische Gewicht auf 1,0 gestiegen ist, wurde in der früheren Zeit der Theerdestillation oft gar nicht mehr fractionirt, sondern gleich bis zum Ende der ganzen Arbeit auf einmal aufgefangen und als "Schweröl" oder "Kreosotöl" (huiles lourdes, creosote oil, heavy oil, dead oil) an die Holz-Imprägniranstalten verschickt, ohne es irgend weiteren Manipulationen Nur bisweilen bot sich eine Gelegenheit bar, den ersten und ben zu unterwerfen. letten Theil des Schweröles besonders zu verwenden, den ersten für Carbolfaure, den letten als Schmierol. Wenn man es speciell auf Carbolfaure abgesehen hatte, so machte man früher kaum eine besondere Fraction dafür, sondern trieb nur das Leichtöl, welches ja ohnehin den größten Theil des eigentlichen Phenols enthält, etwas weiter. Freilich kommt Phenol und seine Homologen, wie wir im achten Capitel seben werben, stets noch weiter im Schweröl vor, und bedingt, wie man früher annahm, zum großen Theil dessen Wirksamkeit als Holzconservirungsmittel; es ift aber, wenn überhaupt möglich, sehr schwierig und kostspielig, reines Phenol aus eigentlichem Schweröl zu machen, und geschieht daher wohl nur ausnahmsweise. Daher ift man, seitdem die Theerfarbenindustrie, die Pikrinsäurefabrikation, die Desinfection und die Medicin (namentlich auch die Chirurgie) großer Mengen von Phenol benöthigen, dazu übergegangen, eine besondere Fraction zu machen, welche speciell reich an diesem Körper ist und daneben stets sehr viel Naphtalin enthält. Obwohl nämlich die Siedepunkte dieser Körper ziemlich weit aus einander liegen (180 bis 2170), so wird doch eine sehr große Menge von Naphtalin schon weit unter diesem Siebepunkte mit hinlibergerissen, und andererseits wird Phenol noch über seinen Siedepunkt hinaus in dem Theerriickstande zurückgehalten. In England, wo man nicht mit dem Thermometer arbeitet, läßt man das Leichtöl scharf abbrechen, wenn das Destillat = 1,0 wird; auch kann man schon aus der gelberen Farbe des Destillates und seinem veränderten Geruche einen Schluß ziehen. Man läßt alsdann ein bestimmtes Duautum des jest herüber kommenden Schweröles als "carbolic oil" in eine besondere Vorlage fließen und wechselt, wenn dieses Quantum übergegangen ist, zu dem eigentlichen "creosote oil" um. In Deutschland nennt man die erste dieser beiden Fractionen wohl schon "Kreosotöl" und die zweite dann "Schweröl", aber um eine Berwechselung mit dem Creosote oil der Engländer In zwei Lonzu vermeiben, wollen wir sie hier als "Carbolol" bezeichnen. doner Fabriken ist das Quantum, das von einer Blasenfüllung von 2000 bis 2500 Gallonen Theer als Carbolöl abgenommen wird, 100 Gallonen, b. i. ungefähr 4 oder 5 Gewichtsprocente vom Theer. Gewöhnlicher Lancashire = Theer giebt 5 Volumproc. gutes Rohphenol, welches 65 Volumproc. einer Carbolfaure giebt, die bei gewöhnlicher Temperatur schon mit Leichtigkeit krystallisirt (Batson Smith, Journ. Chem. Soc. 49, 21).

In Deutschland richtet man sich mehr nach dem Thermometer, was sicher rationeller ist. Es ist schon oben erwähnt, daß man in einer der von mir bessuchten Fabriken als Carbolöl die zwischen 210 und 240° übergehende Portion auffüng, wobei aber wohl jedenfalls das Thermometergefäß in den Theer selbst

eintauchte, während in einer anderen das "Mittelöl" zwischen 170 und 230° aufgefangen wurde. Letteres dürfte wohl am meisten zu empfehlen sein, weil man hier einen geeigneten Spielraum unter dem Siedepunkt des Phenols und über demjenigen des Naphtalins läßt.

Das reichliche Ausfrystallisiren von Raphtalin beim Erfalten ist ein Zeichen, daß von jetzt ab nicht mehr viel Phenol kommen wird und daß man daher die Vorlage für Schweröl wechseln soll. Naphtalin ist nämlich in Phenolen viel leichter löslich, als in den schweren indifferenten Theerölen, und wird daher im Destillate größtentheils gelöst bleiben, so lange noch erheblichere Mengen von Phenolen dabei sind, dagegen beim Erkalten massenhaft auskrystallisiren, wenn das Destillat sehr wenig Phenol mehr enthält; doch leidet diese Regel viele Ausnahmen.

Jebe Fabrik muß es natürlich für sich ausprobiren, welche genaueren Bebingungen von ihr für die Begrenzung dieser Fraction einzuhalten sind, je nach
ber Größe und Gestalt ihrer Blasen, der Stellung des Thermometers, der Dualität des Theeres 2c. Das Maßgebende wird sein, daß bei der darauf folgenden Behandlung des Carbolöls auf rohe Carbolsäure die richtige Beschaffenheit derselben erreicht wird, wie sie im achten Capitel beschrieben werden wird. Das Naphtalin kommt ohnehin stets in mehr als genügender Menge mit, und krystallisirt beim Erkalten dieser Fraction in sehr reichlicher Menge aus. Nur ausnahmsweise enthalten die Theere so wenig Naphtalin, daß dasselbe sich hierbei nicht schon theilweise ausscheiden kann. Man muß deshalb die früher beschriebenen Borsichtsmaßregeln gegen das Verstopsen des Kühlrohres, der Leitungsröhren 2c. beobachten.

Shweröl.

Die nach dem Carbolöle kommenden Dele, das eigentliche Schweröl, enthalten zunächst noch immer viel Raphtalin, und laffen gewöhnlich etwas bavon heraustryftallisiren, wenn man sie in einer flachen Schale erkalten läßt. Nach einiger Zeit jedoch hört dies auf; das Naphtalin tritt soweit zurud, daß es in den librigen flussigen Kohlenwasserstoffen auch nach dem Ertalten völlig gelöft bleibt, und da das Phenol und seine Homologen, welche den Producten einen scharfen, frictionebefördernden Charakter geben, ichon fruher aufgehört haben, so besitzt der jett kommende Theil einen milderen, mehr wirklich öligen Charakter, welcher das Product zur Verwendung für Wagenschmiere tauglich macht. Man nennt es daher in England auch "soft oil" ober "liquid creosote oil". fommt gewöhnlich, wenn etwa die Balfte alles Schweroles (gerechnet bis zur Destillation auf hartes Pech) hinübergegangen ist. Ehe das Anthracen eine techs nische Berwerthung hatte, ließ man bisweilen, wo sich Absatz bafür fand, besonders als im Anfang ber sechziger Jahre ber amerikanische Burgerkrieg ben Preis bes wichtigsten Rohmaterials der Wagenfettfabrikanten, des Harzes, enorm in die Bohe getrieben hatte, die ganze zweite Balfte des Schweroles, anfangend vom "soft oil" und einschließlich ber letten, butterähnlich erstarrenden Antheile, als "Schmieröl" in eine besondere Rorlage fließen, oder man trennte auch noch den ersten von dem letten Theil, ungefähr dem, mas jest als Anthracenöl aufgefangen

wird. Man unterschied dann den ersten Theil, welcher ganz flüssig bleibt und frisch eine gelbgrüne, später ins Dunkelbraune übergeheude Farbe zeigt, als "gelbes Kreosot" (yellow creosote), welches als Schmiermittel einen geringeren Werth als der zweite, butterartig erstarrende Theil, das "solid creosote" oder "green grease", besitzt. Auch jetzt geschicht dies wieder in einigen Fabriken.

Anthracenöl.

Neuerdings wird wohl nur ausnahmsweise eine Trennung des Schweröls in der Absicht vorgenommen, um baraus ein Schmiermaterial zu gewinnen, welches immerhin als solches einen untergeordneten Werth besitzt und dem Harzöl oder den Petroleumschmierölen hierin weit nachsteht. Man trennt vielmehr von dem Schweröl nur die letzte Fraction, das Anthracenöl, ab, und verwendet alles übrige zusammen in der im achten Capitel zu beschreibenden Weise. Um so wichtiger ist aber jene letzte Fraction geworden, seitdem einer ihrer Bestandtheile, das Anthracen (früher Paranaphtalin genannt), durch Gräbe's und Liebermann's Entdeckung der künstlichen Darstellung der Krappfarbstosse und Liebermann's Entdeckung der künstlichen Producte der Theerdestillation geworden ist. In Schottland, wo der zu Gebote stehende Theer zu wenig Carbolzsäuse und Anthracen ergiebt, macht man diese Trennung nicht, sondern fängt alles zusammen als Kreosotöl zum Imprägniren auf.

Der Beginn ber Anthracenölperiode wird entweder nach äußeren Anzeichen oder nach dem Thermometer, allenfalls auch nach der Quantität des Destillats bemessen. Man rechnet gewöhnlich, daß etwa das letzte Sechstel des Schweröls (von 1,0 specif. Gew. dis zu hartem Pech gehend) als Anthracenöl fällt. Als letzteres kann man auffangen, wenn die Periode vorbei ist, wo das Destillat auch nach völligem Erkalten slüssig bleibt, wo also wieder eine Ausscheidung von Festem beginnt. Wo man mit dem Thermometer arbeitet, nimmt man 270° als Anfangspunkt an. In diesem Falle sindet man Uebereinstimmung aller Angaben, vernuthlich, weil jetzt das Thermometergefäß überall sich nur im Dampse besindet. In England sängt man übrigens östers noch erstes und zweites Anthracenöl (green oil oder red oil) besonders auf, und sammelt hier zuweilen die Hälste alles Schweröls als Anthracenöl auf.

Beendigung der Destillation.

Diese richtete sich früher nur banach, ob man weiches ober hartes Pech in der Blase zurücklassen wollte. Zuweilen, aber selten, hörte man schon auf, wenn das Leichtöl völlig hinübergekommen war; was dann zurückleibt, wurde in Engeland "Alphalt", in Frankreich "brai liquide" genannt und bei Straßenpflasterungen, zum Schutze von der Erdseuchtigkeit ausgesetzten eisernen Reservoiren und ähnlichen Zwecken verwendet (s. Cap. 6).

Fast immer ging man weiter und arbeitete entweder auf weiches oder auf hartes Pech (brai gras — brai sec; sost pitch — hard pitch). Weiches

Pech erhält man, wenn man nur etwa die Hälfte alles Schweröls abbestillirt, also etwa bis zum Anfange des "soft oil"; mittelhartes Pech, wenn man noch das soft oil und etwa das erste Anthracenöl fortnimmt; hartes Pech, wenn man die Destillation bis zum Schluß fortsetzt, wie es gleich beschrieben werden soll. Die Eigenschaften dieser Pechsorten werden im nächsten Capitel beschrieben werden.

Seitdem gerade das Anthracen das gesuchteste und werthvollste Product der Theerdestillation geworden ist, führt man wohl allenthalben, wenigstens in einigermaßen größeren Fabriken und da, wo nicht der Theer ganz besonders anthracensarm ist (vgl. S. 208), die Destillation bis zu Ende, so daß schließlich hartes oder doch ziemlich hartes Pech in der Retorte zurückleibt. In England und Frankreich läßt man das Pech oft auch in diesem Zustande ausstließen; oft aber, und in Deutschland wohl immer, verfährt man anders, wie wir sehen werden.

In der letten Periode der Destillation muß man den Wasserzusluß im Rühlbottich ganz abstellen und das Wasser in demselben ins Rochen kommen laffen; je nach den Umständen wird man dies sogar durch Einleiten von Dampf Das Destillat icheibet jest ein Gemenge von Anthracen, befördern muffen. Phenanthren, Carbazol 2c., später auch Chrysen, Pyren 2c. ab und wird gewöhnlich später so reich an diesen Rörpern, daß es beim Erkalten zu einer dicken, butterartigen Dasse erstarrt, und ein Berstopfen aller Röhren herbeiführen wurde. Dies muß man natürlich durch Warmhalten des Rühlbottichs und ber Leitungsröhren vermeiden. Bei der Anwendung von Dampf und ganz sicher bei der eines Bacuums (s. unten) tritt es ohnehin nicht ein. Das ablaufende Del soll etwa 60° warm sein. Wenn man bis zu hartem Bech geht, so wird die Destils lation im letteren Stadium wieder sehr träge; ihr Aufhören bestimmt sich nach der Art des Erstarrens und nach der Quantität des Destillates, nach der Destillationszeit und nach dem eigenthümlichen, jest wieder wechselnden, Geruche. Das Thermometer nutt hier nichts mehr, weil man gewöhnlich Dampf mit anwendet; übrigens würde ohne dieses ein Quecksilberthermometer jetzt gar nicht mehr anwendbar sein, weil die Temperatur im Innern der Blase jetzt wohl 400° erreichen wird. Bei den Theeren, welche zu wenig Anthracen 2c. enthalten, um erstarrende Destillate zu geben, muß man sich an die übrigen Kennzeichen halten. richtet man sich auch nach dem Ardometer; wenn z. B. dasselbe im Destillate 1,080 bis 1,090 zeigt, behält man im Rucktand noch mittelweiches Bech, bei 1,120 schon hartes Pech; doch stimmt dies nicht filr alle Theersorten, und muß für jede besonders ausprobirt werden. Sobald das Destillat einen gummischleimartigen Zustand annimmt, muß man aufhören, da dieses Product, obwohl es noch Anthracen enthält, sich nicht filtriren läßt.

Wenn man die Destillation zu lange fortsett, so wird dadurch Schaden in nichtsacher Beziehung gestiftet. Erstens wird daburch das Anthracen zu sehr mit Phren und Chrysen verunreinigt. Zweitens wird das Pech schon halb tots-artig; schlimmstenfalls läuft es gar nicht niehr aus, aber selbst, wenn es dies thut, erstarrt es nicht in glasiger, sondern in poröser, blasiger Form, und ist dann ganz unvertäuslich. Drittens leidet selbstverständlich die Blase sehr unter dieser Behandlung.

E. Ropp 1) schlug vor, aus den Theerblasen nur 120 bis 150 Liter Schweröl abzutreiben und das zuructbleibende weiche Bech, in welchem (aus ber Turiner Gasfabrik stammend) er 4 bis 6 Proc. Anthracen 2) gefunden hatte, in einem besonderen Gefäße bis zu hartem Bech zu destilliren. Das Gefäß solle mehr breit als tief, das Abzugsrohr weit sein, nur 15 bis 20 cm über dem Niveau des siedenden Pechs einmunden und sich sogleich abwärts neigen, um die schweren Dämpfe beffer abzuleiten. Gegen das Ende folle man dies noch burch überhitten Bafferbampf ober einen Strom von Luft erleichtern; lettere werde beffer durch eine glühende, mit Holzkohlen gefüllte Röhre geleitet und badurch in ein Gemenge von Kohlenoryd und Stickftoff verwandelt. Während der Destillation folle man durch ein Rohr, welches durch den Deckel der Blafe bis halb in das Pech hinunter geht, ebensoviel geschmolzenes Bech nachlaufen lassen, als Del überdestillirt, im Ganzen also halbmal so viel, als die Blase zu Anfang enthielt. Der Dampf oder das Gas solle entweder unmittelbar über der Oberfläche det siedenden Beche ober in dasselbe einströmen. Zulett solle man, wenn der Blafenrudstand zu bidflüssig geworden ift, denselben nach Berschluß des Rühlrohres burch ben Dampf - ober Luftstrom unter stärkerem Drucke austreiben. — Es ift mir nicht bekannt, ob der Ropp'sche Borschlag irgendwo ausgeführt worden ist. Der Theil besselben, welcher von der Beförderung der Destillation durch einen Dampf = ober Gasstrom handelt, ift auch von anderen Seiten gemacht und ausgeführt worden (s. unten). Es hinterbleibt also wesentlich noch der Borschlag, bie Destillation bis zu hartem Bech nicht in demfelben Gefäße von Anfang bis Ende durchzuführen, sondern den letten Theil derfelben, vom weichen Bech an, in einem besonderen, beffer dafür geeigneten Gefäße vorzunehmen. Das ware nicht leicht, und würde nur lohnend sein, wenn eine Mehrausbeute an Anthracen dabei einträte, wofür aber keine Beweise vorliegen. Zu unterscheiben von dieser Destillation des weichen Beche, wobei schließlich hartes Bech zuruckleibt, ift diejenige von hartem Bech felbst bis zu Rots, welche im nächsten Capitel erwähnt werden soll.

Beförderung der Destillation im letten Stadium durch Wasserdampf, Vacuum zc.

Abgesehen von dem, was beim zu frühen Ablassen des harten Beche vor sich gehen könnte, leidet naturgemäß der Boden der Theerblase im letten Stadium der Destillation, wo die Hitze schon sehr hoch gestiegen ist, ganz bedeutend, vor Allem, wenn er nicht durch ein Gewölbe vom Feuer abgeschlossen ist. Zugleich wird es den sich jetzt entwickelnden Dämpsen der schwerst slüchtigen Kohlenwassersstoffe, welche selbst sehr schwer sind, nicht mehr so leicht, aus der Blase, in welcher ja das Niveau der Masse schon sehr abgenommen hat und deren oberen Theil man ja gar nicht heizen darf, hinaus und in das Kühlrohr zu kommen. Ein

¹⁾ Bolley:Kopp's chem. Techn. der Spinnfasern S. 381. 2) Diese Angabe klingt unwahrscheinlich hoch; man muß sich eben vergegenwärtigen, daß damals noch gar keine genaueren Anthracen:Bestimmungsmethoden existirten.

Theil dieser Dämpse condensirt sich daher wieder in der Blase selbst, und die Destillation geht sehr träge vor sich. Je länger sie dauert, desto mehr Gelegensheit haben die Kohlenwasserstoffe, sich in Kohlenstoff und permanente Gase zu spalten (S. 15). Es ist daher angezeigt, in diesem Stadium die Destillation durch ein schnelles Fortsühren der Dämpse zu befördern, was man thun kann entweder mit Hilse von (überhitztem) Wasserdamps u. dgl., oder eines Vacuums, oder beidem.

Bafferdampf icheint schon seit langer Zeit zur Beförderung der Deftillation angewendet worden zu fein, nicht nur im ersten Stadium berselben, wovon wir schon oben S. 170 ff. gehandelt haben, sondern wiederum im letten Stadium 1), wo man ihn naturlich nur im liberhipten Buftande gebrauchen tann. In diesem Stadium hat er einen mehrfachen Zwed. Erstens hilft er bei ber Fortführung der Dämpfe mit, wie schon erwähnt; hierdurch wird die Zeitdauer der Destillation erheblich verkurzt und zugleich etwas Mehrausbeute an Del erzielt. Zweitens wird bei seiner Anwendung ein Verstopfen der Kühlröhren weniger leicht eintreten können. Drittens (und dies ift einer der wichtigsten Gesichtspuntte) wird das Ansegen von harten Kruften an dem Boden der Theerblase das durch erschwert, indem die Temperatur gerade des Bodens verhältnigmäßig niedrig gehalten und alles fortwährend umgerührt wird, so daß ein Berkoken und Anbrennen des Bechs an diesem nicht eintreten kann. In der That behaupten Tremby und Fenner, daß bei ihrem oben (S. 188) erwähnten und in dem Fig. 58 und 60 (S. 182 u. 184) abgebildeten Systeme ein Ansexen von Rote in der Blase gar nicht mehr vorkomme, und ein Reinigen der Blase durch Aushauen ganz überflüssig werde, wofür die langjährige Erfahrung der großen Fabrit in Bedton bei Woolwich spricht. Anderweitig hat man so gilnstige Erfahrungen nicht gemacht, und findet, daß sich doch allmälig Roks in den Blasen ansammelt, vielleicht aber nur, weil man sonst die Einführung des Dampfes nur durch ein einfaches Röhrenkreuz u. dgl. mit Ausströmungslöchern bewirkt, mahrend bei Tremby und Fenner's System in Folge ber zahlreichen und zwedmäßig angeordneten Ausströmungeöffnungen jeber Theil des Bodens der Blase vom Dampfe bestrichen wird. Ich habe daher gerade ihr (in der großen Fabrit zu Beckton allgemein eingeführtes) Spftem meiner Zeichnung der Theerblase zu Grunde gelegt, ohne damit eine Berantwortung bafitr libernehmen zu wollen, ob dieses System nicht etwas zu complicirt und bem Berstopfen der einzelnen Ausströnungeröhrchen zu sehr ausgesett ist. Natürlich wird irgend eine ähnliche Einrichtung ziemlich baffelbe leiften. Die in Audouin's Patent von 1872 beschriebene, aber nicht gezeichnete Ginrichtung

¹⁾ Bgl. z. B. das englische Patent von Cormack, Kr. 1368, 2. Juni 1864. Rach Watson Smith hat John Barrow in Manchester seit etwa 1865 Dampf angewendet. Rach Auskunst von S. B. Boulton wäre die Anwendung von Wassers dampf 1865 in einem von Gesner verössentlichten englischen Werte beschrieben, und von Boulton und Audouin 1865 und 1866 praktisch probirt worden. Audouin erwähnt Dampf auch in seinem Patent von 1872, aber nur als Wittel zum Umrühren. Jedenfalls ist die Anwendung von Dampf erst seit 1881 oder 1882 allgemein geworden, und sind seitdem die Klagen über schnelles Durchbrennen der Blasen und Explosionen ganz verstummt.

bestand in der Aussendung von Strahlen von Kohlensäure, Rauchgasen, Dampf und dergleichen in allen Richtungen, vorzugsweise nach unten und in der Rähe des Bodens und der Seiten der Blase.

Der in Theerblasen angewendete Wasserdampf wird meist bei einem Drude von 3 bis 5 Atmosphären angewendet.

Es fragt sich nun, in welcher Weise der Dampf überhitzt wird. einer deutschen Fabrik besteht dafür ein System von schmiedeeisernen Röhren, 18 mm weit, von eirea 10 m Gesammtlänge, aber schlangenförmig hin = und hergebogen, so daß es nur eine Grundfläche von etwa 1×1 m einnimmt, in einem bacofenförmigen Raume über dem Feuergewölbe angebracht. Der Reffeldampf wird, ehe er in diesen Ueberhitzer eintritt, erst in einem Uebersprittopf von mitgeriffenem Baffer befreit, und tommt bann in dem Ueberhiter selbst auf 2750 C. Wo das Dampfrohr wieder heraustritt, ist es mit einem dicken Ueberzuge gegen Abkühlung versehen und verläuft nun oberhalb des (dampftesselartigen) Theerteffele, in welchen es, über beffen länge hin vertheilt, vier Abzweigungen absendet. Jede derselben ist außer mit ihrem eigenen Regulirungshahne auch mit einem eigenen Lufthahne versehen, durch welchen man zuerst den Dampf einen Augenblick ausströmen läßt, um etwa doch verdichtetes Wasser auszublasen, ehe man den nach dem Kesselinnern führenden Hahn öffnet. Diese Einrichtung besteht dort schon seit 1873 und hat sich gut bewährt. Der Dampf wird eingelassen, wenn man auf Anthracenöl arbeitet, also wenn die Temperatur der Blase auf 276° gestiegen ist. Bon jest ab bis zum Schlusse ber Destillation wird gar nicht mehr gefeuert, weil die in dem unter dem ganzen Theerkessel hin verlaufenden Gewölbe angesammelte Bige, zusammen mit dem überhitten Dampf zur Destils lation völlig ausreicht. Nach Abtreibung des Anthracenöls wird Kreosotöl in die Blase eingepumpt, um weiches Pech oder präparirten Theer 2c. zu machen (vgl. Cap. 6) und dadurch die Temperatur so weit erniedrigt, daß man die Blase sofort ablaffen und von Neuem füllen kann.

Ein ähnliches System, mit vollständig getrocknetem und dann überhitztem Dampfe, fand ich in einer anderen deutschen Fabrik auf die Blasen von der gewöhnlichen cylindrischen Gestalt mit einwärts gewölbtem Boden angewendet und zur Zufriedenheit arbeitend.

Manche englische Fabrikanten wenden gar nicht überhitzten Dampf an, da sie sinden, daß der in ihrem Röhrensustem in so vielen dünnen Strahlen durch den Theer gesührte Dampf sich schon im Theer selbst auf die Temperatur desselben überhitzt, worin sie gerade einen der Bortheile ihres Apparates sehen. Aber auch in einer deutschen Fabrik, wo man den Dampf einsach durch ein Röhrenkrenz am Boden der Blase einseitete, fand ich, daß man die früher dort sungirenden Ueberhitzer weggeworfen hatte und sich mit dem Trocknen des Dampses begnügte, weil derselbe sich ohnehin im Theer selbst genügend überhitze. Nur müsse man beim ersten Anlassen vorsichtig sein — augenscheinlich damit nicht durch Mitreißen von Wasser eine Explosion eintritt, wie das wirklich in Theersabriken schon mehr als einmal geschehen ist, wenn slüsssiges Wasser mit dem auf 3000 und darüber erhitzten Blaseninhalt in Berührung kan. Aus diesem Grunde dürste doch wohl ein schwaches vorgängiges Ueberhitzen wenigstens zur Sicherung einer voll-

ständigen Trocknung jedenfalls zu empfehlen sein, um so mehr, als man dasselbe jederzeit ohne Kosten bewerkstelligen können wird.

Die Anwendung von trockenem Wasserdampf im letten Stadium der Destillation hat auch noch den Vortheil, daß man beim Ablassen des Pechs keine Luft in die Blase einzulassen braucht, was immerhin möglicherweise zu Entzündungen oder gar Explosionen führen könnte.

Cabot 1) will die Destillation des Anthracens durch Einblasen von l'eucht= petroleum in die Masse begünstigen, ein Verfahren, dessen Werth man sehr bezweifeln muß.

Mechanisches Rühren in Theerblasen.

Zuweilen wird der Inhalt von Theerblasen mechanisch umgerührt, um eine Ueberhitzung des Bodens am Ende der Operation zu vermeiden. Solche Apparate sind in mehreren Patenten erwähnt, wie in denen von Lennard, von Berningshaus, von Fenner (S. 181 u. 189); auch in dem von Audouin (Nr. 1456, 1872), hier zugleich mit dem Umrühren durch einen Strom von Leuchtgas, Kohlensäure, Luft, Rauchgasen oder Damps. Auf diesem Wege sollen 10 bis 15 Proc. Anthracen mehr als gewöhnlich gewonnen werden.

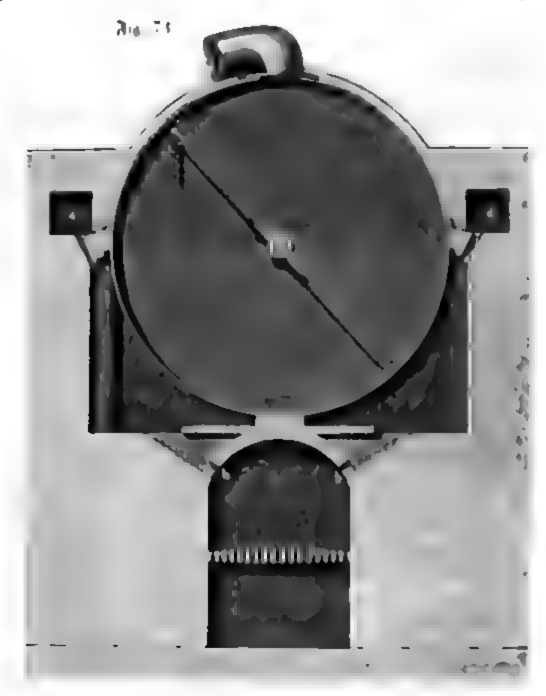
Man sindet mechanische Rührer namentlich dann vortheilhaft, wenn man einen an Kohlenstoff (mechanisch übergerissenem Koksstaub und chemisch ausgeschiedenem Sohlenstoff) sehr reichen Theer, der häusig vorkommt, zu destilliren hat. Dieser Kohlenstoff verursacht die Bildung von harten Krusten am Boden der Blasen. Wan kann dies vermeiden, entweder durch Einblasen von überhitztem Danupf, wie oben beschrieben, oder durch mechanisches Umrühren vermittelst einer sich drehenden Welle, welche Ketten auf dem Voden nachschleppt. Bei einem Versuche mit einem solchen Rührwerk sand man nach 15 Operationen den Boden der Blase noch sast ganz rein, und hatte dabei erhebliche Ersparnis an Heizfohle gehabt. Die Nietenstöpfe sowohl als auch die Kettenglieder schleisen sich allerdings ab, und es stellte sich nach sehs Monaten als nothwendig heraus, die Kette zu erneuern und den Boden wieder frisch zu nieten; aber letzteres könnte man durch Versenten der Nietköpfe vermeiden. Der Boden zeigte keine Desormation. Nur auf diesem Wege war es möglich gewesen, solche Theere die zu hartem Pech zu destilliren, welches dann wieder durch Zusat von Schweröl weich gemacht wurde?).

Bei gewöhnlichen Theeren scheinen Rührwerke in den Blasen keinen Bortheil zu bieten, wie man z. B. in Beckton bei den Fenner'schen Rührern gefunden hat, im Bergleich mit dem bloßen Einblasen von Dampf während des späteren Destillationsstadiums.

In einigen schottischen Fabriken wird mechanisches Rühren nicht während der Destillation selbst, sondern am Ende derselben ausgeführt, nämlich wenn man das Schweröl zum Weichmachen des Pechs einpumpt. Dies geschieht in der Fabrik zu Dalmarnock bei Glasgow (George Willar & Co.), deren Blasen

¹⁾ Amer. Patent Rr. 184 142. 2) Wagner-Fifcher's Jahresb. 1885. S. 464.

in Fig. 73 und 74 gezeigt find. Es find bies magerechte Cylinder von 6,8 m Länge und 2,55 m Durchmeffer, von benen mehrere in einer Batterie fichen. Die



Flamme des Beners in o wird durch ein Schnegewölde auf der ganzen länge der Blase von dieser abgehalten, und geht durch 20 Cestnungen bis auf beiden

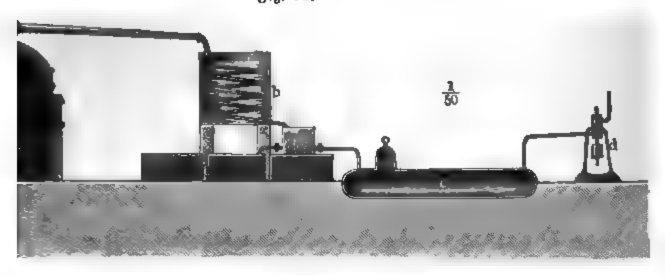


Seiten in die Canale er, und dann durch abniliche Flichse in den Canal die. Der Boden der Blase berilhet bas Schupgewolde, ruht aber nicht darauf, indem die Blase an flarten Binkeleisen an der Seitenmauerung aufgehängt

ist. Um ben Boden inwendig rein zu erhalten, läßt man die horizontalen Stangen e.e., welche die 75 inm vom Boden der Blaje reichen, sich hernmbrehen; an diesen höngen in kurzen Zwischenräumen kurze Rettenstlicke, welche auf dem ichschleifen und Absätze verhaten. Die Ketten find an den Stangen fo it, daß die an einer Stange sitzenden den Boden an den von den anderen ei gelassenen Stellen beruhren. Diefer Apparat hat schon viele Jahre varaturen functionirt.

Anwenbung bes Bacuume.

egezeichneten Erfolg foll filr das lette Stadium die Anwendung eines me haben, welches ich in einer deutschen Fabrit folgendermaßen fungiren ie Destillation wird bei gewöhnlichem Luftdrucke angefangen und forteits man zum Anthracenöl kommt. Dann aber wird eine Dampspumpe igkeit geset, welche nun Gas und Dele zugleich von der Richlschlange einen großen in der Erde vergrabenen Ressel saugt, wo das Del mit dem en ze. sich abset, mährend das Gas von der Pumpe, die dahinter wirkt, Fig. 75.



ofen wird. Es wird zu gleicher Beit auch Dampf in die Blafe eint, wie oben beschrieben, aber nur, um ben Boben berfelben frei ju halten, in Berftopfen tommt felbft ohne ben Dampf nie vor; bie Bumpe faugt ie butterartige Daffe gang leicht in den Reffel hinüber. Die Luftverbunnung jem geht bie auf 15 mm Quedfilberbrud berab. In bem Laufe burch Reffel tublen fich die Producte icon ab, jo dag das Gas am anderen fait gang talt in die Bumpe geht. Rach Beendigung der Deftillation bient e Reffel als Montejus, um die Dele in die Anthracentrustallationsgefäße iden. Die gange Einrichtung hatte fich fo bewährt, bag fie auch fur bas otol eingerichtet, aber zur Zeit meines Befuches (1880) noch nicht für biefes etrieb gefest war. Die gituftigfte Wirkung ber Muwendung ift eine große magigfeit bes Betriebes und die völlige Bermeibung jeber Befahr einer opfung in ben Rühlapparaten. Gin Injector fatt ber Dampfpumpe gur ubringung bes Bacuume mar versucht worben, hatte fich aber nicht bewährt. jame Einrichtung ift in Fig. 75 fchematifch gezeichnet; ce bedeutet hier a bie blaje, b bas Kühlrohr, e ben Anthracenölleffel mit Dom, Bacummmeter, pfroht ic., d die Lufipninge.

Die erste Einführung des Bacuums bei der Theerdestillation scheint Berm S. Boulton zuzukommen, welcher es in noch weit ausgebehnterem Dage, als eben beschrieben, und in solcher Weise anwendet, daß aller übler Geruch vermieden wird. Folgende Beschreibung seines Apparates entnehme ich einem amt lichen Berichte von Dr. Ballard an den Local Government Board (für 1878 und 1879, S. 142 ff.). "Die volltommenfte Einrichtung zur Berhütung jeder Belästigung burch Gase und Dampfe fand ich in der Fabrit von Burt, Boulton & Hanwood zu Silvertown, Victoria Docks. Aus jedem Rühlapparat gehen die condensirten und nicht condensirten Stoffe in eine Borlage mit einer Deffnung in der Oberseite, welche während der Arbeit mittelft eines genau aufgeschliffenen Deckels fest verschlossen wird. Aus der Vorlage zieht man die conbenfirte Fluffigkeit von unten in die Borrathegefäße ab, während die nicht condensirten Gase und Dämpfe oben durch einen, von einer besonderen fleinen Dampfniaschine getriebenen, Exhaustor abgesogen werben. Die Gase und Dämpfe von allen Borlagen zusammen gehen burch ein Hauptrohr in zwei Baschgefäße, von denen das erste nach dem Princip einer Woulff'schen Flasche eingerichtet ift. In diesen beiben findet eine weitere Condensation bis zu gewissem Grade statt. Die Gase und Dämpfe passiren nun den Exhaustor und gehen dann in einen dritten Wascher von der Form eines Dampftessels, wo sie wiederum mehrere Fuß durch und über Wasser zu dem Ausführungsrohre streichen, das sie durch ein Feuer leitet, in dem der Rest verbrannt wird. Diese Absaugungsvorrichtung hat den weiteren Ruten, daß dadurch der Abzug der Destillationsproducte aus der Blase befördert wird, und daß aus dieser die übelriechenden Gase entfernt werden, welche sonst mahrend des Fullens mit frischem Theer in die Luft entweichen murben. Ein anderer Vortheil ist der, daß die schwefelammoniumhaltigen Wassers bämpfe, welche die Naphta begleiten und früher verloren gingen, jest condensirt und zur Bewinnung von Ammoniaksalz benutt werden. Auch findet eine Bermehrung bes Benzols statt in Folge ber größeren Sorgfalt, mit ber bie leichten Dämpfe behandelt werden. Endlich wird durch die Anwendung der Luftpumpe und der geschlossenen Vorlagen die Dauer der Destillation sehr erheblich abgekurzt."

Ein ziemlich complicirter Apparat zur Destillation von (alkoholischen) Flüssigskeiten in einem Vacuum ist von H. Ballard construirt worden (D. R. P. Rr. 17972).

Ablassen des Pechs.

Wenn man nach der alten Weise arbeitet, so muß man bis zu Ende und zwar recht scharf seuern; sobald man die Operation beendigt glaubt, öffnet man die Feuerthür, zieht die glühenden Kohlen aus, und bald darauf hört auch die Destillation auf. Man kann das Pech dann aber nicht sofort ablausen lassen, theils weil die Gesahr seiner Entzündung dann noch zu groß wäre, theils weil zu viel Hitze in der Blase und dem sie umgebenden Mauerwerk ausgespeichert ist und die Blase durch Ausleeren des Pechs bei dieser Temperatur sehr stark leiden würde. Man muß also jedenfalls einige Zeit warten, ehe man das Pech mit den später

zu beschreibenden Borsichtsmagregeln auslaufen läßt; je nach Größe der Blasen 2c. zwei, seche, selbst bis zwölf Stunden und noch länger. Nach dem Ablaufen des Beche muß man bann auch wieder mehrere Stunden warten, ehe man ben falten Theer in die heiße Blase einpumpt, damit lettere nicht durch die plögliche Abfühlung und Zusammenziehung Risse, namentlich an den Nietstellen, bekommt. Es scheint auf den ersten Blid am passendsten, von vornherein mit dem Ablassen des Pechs länger zu warten, wobei auch die Entzündungsgefahr des letteren geringer wäre; aber es ist viel wichtiger, daß das Bech beim Ablassen noch volltommen bunnflussig sei, um möglichst vollständig aus der Blase auszufließen. Der Ablaghahn muß auch bem entsprechend angebracht sein. Alles Bech, was auf dem Boden der Blase zurudbleibt, wird durch die im Mauerwerk zurud= gebliebene hite noch harter gemacht, bis zu eigentlichem Roks, welcher ben Boben der Blase als schlecht wärmeleitende Schicht bededt, sich nicht mehr im frischen Theer auflöst und ein balbiges Berbrennen bes Bodens herbeiführen würde, wenn man ihn nicht von Zeit zu Zeit mechanisch heraushiebe, wie den Resselstein aus Dies ist bei den gewöhnlichen englischen Blasen oft schon nach Dampftesseln. ber britten ober vierten Destillation erforderlich, bei richtiger Anbringung bes Hahnes, Schutgewölbe über dem Feuerroste und zwölfstündigem Warten jedoch nur alle Monat einmal.

Die Behandlung der Blasen in Betreff des Ablassens des Pechs wird durch die Anwendung von Wasserdampf im späteren Stadium der Destillation sehr erleichtert, und dies ist einer der wichtigsten Gründe für Einführung dieses Bersahrens. Aber die Sache gestaltet sich noch einfacher, wenn man das Pech in der Blase weich macht, ehe man es abläßt. In diesem Falle sührt man zunächst die Destillation so weit, daß der Rückstand, wenn man ihn auslaufen und erstarren ließe, hartes Pech geben würde. Statt dies zu thun, pumpt man aber Schweröl oder das von Anthracen ablausende Del (s. Cap. 7) in die das stüssiges Pech enthaltende Blase ein, und erzeugt auf diesem Wege Mischungen von jedem beliedigen Grade der Weichheit, selbst solche, die bei gewöhnlicher Temperatur slüssig sind und als "präparirter" oder "raffinirter Theer" bezeichnet werden. Die Mischung des slüssigen Pechs und der eingepumpten Dele sindet ohne Anwendung besonderer Mittel statt, wird aber natürlich durch mechanisches Umrühren befördert, wozu ja die in Fig. 73 und 74 (S. 214) gezeigten schottischen Blasen besonderes bestimmt sind.

Wo man das Pech in den Blasen selbst weich macht, tritt kein Verstopfen des Ablashahns und keine Entzündung des Pechs an der Lust beim Auslaufen ein, und Krusten von Koks würden sich wohl selbst dann nicht in bedeutendem Wase am Boden festsetzen, wenn man nicht, wie das jetzt allgemein geschicht, Dampf anwendete.

Man kann auch einen Ablaßhahn ganz ersparen, indem man das Pech nach Beendigung der Destillation und nachdem man, wie dies auch sonst immer gesichieht, gewartet hat, bis das Mauerwerk sich etwas abgekühlt hat, vermittelst Dampsdruck durch ein Steigrohr oben aus der Blase herausdrückt.

Nach Brönner (Priv. = Mitth.) soll dieses Verfahren sich sehr gut bewährt haben, doch darf man das Abdrückrohr nicht unter 8 cm weit machen, muß es

fentrecht bis zum höchsten Punkte aufsteigen und dann in einem sanften Bogen abfallen lassen, muß es vor dem Abdrücken durch Dampf erwärmen und diesen ganz trocken anwenden. Man kann dann das Pech nach einer beliebig entlegenen Stelle hindrücken, und kann auch, wenn man sonst will, Blasen mit nach auswärts gebogenem Boden anwenden. (Bei dieser Art des Abdrückens wird eine Gefahr der Entzündung des Pechs in der Pechkammer kaum existiren.)

In einigen schottischen Fabriken wird das weiche Bech aus der Blase von oben her ausgepumpt, ohne es mit der Luft in Berührung zu bringen, und mittelk eines eisernen Rohres in die Mischmühle geführt, wo es zur Asphaltsabrikation gebraucht werden soll. Wenn dieses Rohr hinreichenden Fall hat, braucht es kaum gereinigt zu werden.

Das Auslassen des Peche ist also eine ganz einfache Arbeit, wenn man weiches Pech macht. Hierbei ist nämlich einerseits die Temperatur nicht so hoch, daß dasselbe an der Luft viele Dampfe ausstieße und leicht Feuer fangen könnte; andererseits verstopft sich der Ablaßhahn der Theerblase nicht so leicht. anders ist es dagegen, wo man, wie häufig in England und Frankreich, bas harte Pech selbst aus der Blase abläßt. Hier muß man nicht nur, wie schon S. 215 bemerkt, das fluffige Pech einige Zeit lang in der Blase selbst etwas abkühlen lassen, sondern niug es auch durch ein geschlossenes Rohr zunächst in einen von der Luft abgeschlossenen Behälter einlaufen lassen, bis es so weit abgekühlt ift, daß es keine Dämpfe mehr ausstößt und sich an der Luft nicht mehr entzundet; erst dann kann man es zum völligen Erstarren in die offenen Bechgruben ablassen. Hier sollte jedenfalls der Hahn der Theerblase mit einem Reinigungsflausch und mit einer Vorrichtung zum Erhiten versehen sein, um das schließlich darin festsigende Bech auszuschmelzen. Dan thut dies am besten am Ende jeder Operation, ehe die Blase von Reuem gefüllt wird; es geschieht dann mit viel weniger Gefahr, als wenn man wartet, bis man das Bech ablassen will. In dieser Beziehung ist schon die in unserer Fig. 77 (S. 222) angedeutete Einrichtung empfehlenswerth. Der Hahn liegt in einer Rische der Blaseneinmauerung, zu deren beiden Seiten, nur durch ganz dünne Mauern davon getrennt, die Feuerzüge verlaufen. ihn dieses noch nicht warm genug halten, so macht man in der Rische selbst ein kleines Feuer von Holz um den Hahn herum, oder man füllt sie mit Sand und erhitt diesen durch ein kleines Feuer. Zuweilen umwindet man auch den Hahn mit einem Dampfrohre; doch ift dessen hitze oft nicht ausreichend, um hartes Bech zu schmelzen, nur allenfalls hinreichend, um es zu erweichen. Unter allen Umständen muß der Ablaghahn auf der der Feuerthür gegenüber liegenden Seite liegen, damit die beim Ablaffen herausbringenden Dampfe nicht Feuer fangen können.

Der Ablaßhahn führt durch ein kurzes Abfallrohr in eine eiserne oder gemauerte, mit Eisenblech bedeckte Rinne, durch welche das Bech in eine Kammer zur vorläufigen Abkühlung läuft. Es ist besser, eine Rinne als eine Röhre hierssir zu nehmen, es müßte denn die Pechkammer in unmittelbarer Nähe der Blase stehen, weil hier schon leicht ein Erstarren eintritt, was bei einer Rinne weniger schadet. Man überschüttet den Deckel derselben mit Erde, um die Luft besser abzuhalten und Abkühlung zu vermeiden, muß übrigens tropdem öfters das darin

sich sestsende Pech loshauen. Wenn man die Luft hier nicht gut abhält, so kann sich das Pech beim Ablassen leicht entzünden, und die Entzündung pflanzt sich leicht nach der Pechkammer fort, wo dann eine Explosion fast sicher die Folge ist. Die Rinne muß genügenden Fall besitzen und soll keine scharfen Biesgungen machen.

In der Pechtammer soll das Pech so lange (4, 5, selbst 12 Stunden) bleiben, dis es teine Dämpfe mehr entwickelt und ohne alle Gesahr an die freie Luft gelassen werden kann; dies ist nicht möglich, ohne daß es schon etwas zähe wird, weshalb stets etwas in der Kammer zurückleibt und von Zeit zu Zeit mit der Pickhaue entsernt werden muß. Die Kammer wird entweder von Mauerwerk mit Ziegelboden und gewöldter Decke, oder in beliediger Gestalt aus Eisenblech gemacht, z. B. aus einem alten Dampstessel. Eine gemauerte Pechsammer sür zwei Blasen à 22 t Inhalt hatte im Lichten 6,6 m Länge, 2,1 m Breite und 2,4 m höhe dis zum Gewöldescheitel; aber sie sind oft viel größer. In den beiden Stirnseiten sind Einfahrlöcher von 0,9 m im Duadrat, verschlossen beichen Stirnseiten sind Einfahrlöchen. An einer Stirnseite mündet die Pechrinne ein, an der entgegengesetzen Seite besindet sich dicht über dem Boden ein durch Lehm oder durch eine Eisenstange verschlossenes Stichloch, von welchem offene Rinnen nach den verschiedenen Pechgruben sühren.

Eiserne Pechkammern sind entweder kasten oder kessel (walzen) förmig; sie sind theurer und leiden mehr durch das Aushauen, kühlen aber weit schneller. Auf letteres kommt es freilich nicht so sehr an, da doch jedenfalls die Abkühlung erfolgt, ehe die Kammer für eine neue Charge gebraucht wird. In der That wirken eiserne Kühler manchmal zu start und lassen das Pech zu schnell erstarren, so daß man sie zuweilen mit einer Feuerung versehen hat, was aber ein Verkoken des Pechs verursachen kann.

Wo man das Pech in der Pechkammer durch Zusatz von Schweröl weich macht, wird man natürlich faum durch Erstarren desselben belästigt.

Je länger das Pech in der Pechkanimer bleibt, desto weniger übelriechende Gase giebt es später aus. Wenn seine Temperatur beim Auslausen 120° nicht übersteigt, wird man kanm eine solche Belästigung sinden. Man hat dann auch den Vortheil, daß die öligen Dämpse, welche den üblen Geruch verbreiten, von dem Pech wieder absorbirt werden und es weicher, das heißt werthvoller, machen. Aber um so länger das Pech in der Pechkammer bleibt, desto dicker wird es; wenn es zu lange wartet, verstopft sich das Auslaßrohr, in welchem Falle es die Arbeiter

Fig. 76.

meist mit einem glühenden Eisen aufthauen. Dieser Kunstgriff sührt gelegentlich zu einer Explosion und kann ganz weggelassen werden, wenn man das Auslaßrohr mit einem Dampsmantel umgiebt.

Die Pechkammer muß in der Decke ein Luftloch zum Entweichen der Gase haben, das man meist ganz offen läßt, besser aber in einem schief austeigenden Rohre zum Kamine sührt, so daß

die sich condensirende Flüssigkeit zurücklaufen kann; oder aber man läßt es etwa 2,5 cm tief in ein mit Wasser oder besser mit Theer gefülltes Gefäß eintauchen.

Ein für dickslüssige Substanzen sich eignender Ablaßhahn ist durch Fig. 76 veranschaulicht.

E. Lennard (E. P. Nr. 4547, 1883) bringt in der (eisernen) Beckkammer eine Anzahl von schmiedeeisernen Röhren an, durch welche kalter Theer gepunipt wird, der sich vorwärmt, indem er das Pech abkühlt; oder er bringt andere Einrichtungen für diesen Zweck in der Pechkammer an.

Bisweilen wird keine Pechkammer angewendet, und das Pech so lange in der Blase abkühlen gelassen, daß man es gleich in die offenen Gruben lausen lassen kann. Bei hartem Pech ist dieses Verfahren jedenfalls nicht räthlich; man muß die Blasen viel länger feiern lassen, und muß sie nach jeder Operation befahren und durch Handarbeit reinigen.

Der lette Theil des ganzen Apparates find die Bechgruben, welche gerade vor der Bechkammer liegen und mit derselben durch einen start fallenden und mit beweglichen Deckeln versehenen Canal aus Stein ober Gisen verbunden sind. Sie haben ein ganz horizontales Ziegelpflaster und 0,5 m hohe Seitenmauern, sonst ganz beliebige, dem Terrain anzupassende Gestalt und hinreichenden Flächenraum, damit das Pech sie nie mehr als 0,3 m hoch zu füllen braucht. Es mussen ihrer mindestens zwei vorhanden sein, um sich ihrer abwechselnd zu bedienen, so daß immer in einer berselben das Pech völlig erkalten und fest werden kann. heißen Sommer befördert man dies wohl durch Aufsprigen von Baffer. zweckmäßig, ben Boden ber Bechgruben vor dem Gebrauche mit Kalt zu tunchen, damit er recht eben wird und das Pech sich später leicht loslöst. Hartes Bech wird so spröde, daß es sich sehr leicht mit einer Spithaue in großen Schollen aufhauen und so entfernen läßt. Der babei unvermeidlich entstehende Staub hat eine stark entzündende Wirkung auf die Augen, und es. ist daher den Arbeitern anzurathen, dieselben mährend des Aufhauens mit Flor zu verbinden oder burch Scheubrillen zu schützen; auch verrichtet man die Arbeit lieber bei Racht als bei Sonnenlicht. Im Sommer ist sie natürlich noch viel unangenehmer als im Winter.

Watson Smith macht darauf aufmerksam, daß die Pechgruben so einsgerichtet werden müssen, daß keine Regenwasserlachen darin stehen bleiben, weil sonst das einlaufende Pech beim Erstarren porös und dadurch schwerer verstäuslich wird.

In einigen Fabriken sind die Pechgruben ganz mit Holzdeckeln versehen, ober in einem Schuppen aus galvanisirtem Eisen mit beweglichen Läben eingeschlossen, um Geruch zu vermeiden.

In ganz kleinen Fabriken sind manchmal gar keine Pechgruben vorhanden, sondern das Pech wird aus der Pechkammer in Fässer u. dgl. geschöpft oder gespunipt. In diesem Falle kommen zuweilen Explosionen vor, wenn man das Pechaus der Blase einlaufen läßt, gerade nachdem die Pechkammer durch Aushauen von dem erstarrten Pech gereinigt worden ist 1); augenscheinlich deshalb, weil durch letzteres die Pechkammer mit frischer Luft gefüllt worden ist, welche die von dem heißen slüssigen Pech aussteigenden Dämpfe zur Entzündung bringt.

Andere schreiben solche Explosionen den feinen in der Luft schwebenden Pech= und Kohlentheilchen zu; aber diese für sich würden wohl ohne die gleichzeitig

¹⁾ Hirfc, Chem. 3tg. 1884, S. 136.

vorhandenen Dämpfe kaum gefährlich sein. Wenn man die Kammer nach jeder Operation mit trockenem Dampf ausblasen würde, so kämen sicher keine Ex-. plosionen vor.

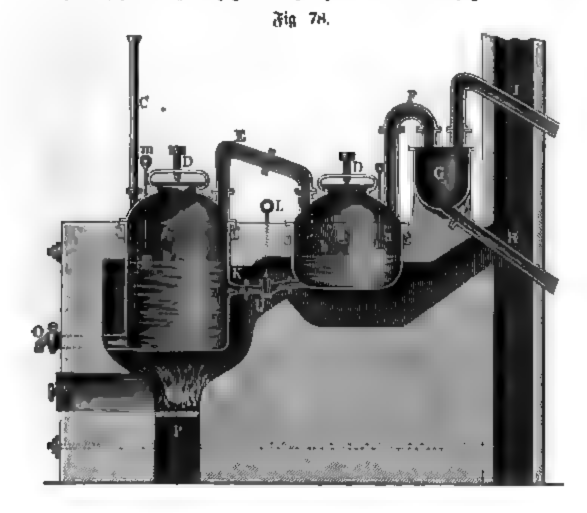
Statt der eben beschriebenen einfachen Kühlkammer für Pech ist in der Pariser Gasanstalt eine besondere von Regnault angegebene Einrichtung getroffen, welche auch in der Fabrik zu Beckton bei London fungirt und in Fig. 77 (a. f. S.) versanschaulicht ist.

Das Bech fließt aus der Blase durch den Hahn a und ein mit Reinigungsstuten b versehenes Rohr in den Gisenkasten c, in welchem es 5 bis 6 Stunden bleibt und sich etwa auf 200° abkühlt; aus diesem durch den Hahn d und das Rohr e in ein halb in ber Erbe stehendes Gisenblechgefäß f, etwa 2 m breit, 10 m lang und 3 m boch, welches das Pech einer ganzen Anzahl von Blasen Seiner ganzen Länge entlang läuft eine geniauerte, 1,5 m tiefe Grube h, mit f durch löcher g am Boden communicirend. Ein Eisenblech i verhindert, daß das von f herüberkommende, jest etwa 120° warme Bech sofort an die Oberfläche steigt; es tann vielmehr nur an dem Rande von i vorbeigehen. Das Pech in f und h bleibt von einer Operation zur anderen flüssig, da es durch den Erdboden vor zu schneller Abkühlung geschützt ist. Auf der Oberfläche von i bildet sich jedoch eine feste, noch immer elastische Rruste, was man nöthigenfalls durch Aufsprigen von Wasser befördert. Wenn nun neues, ganz heißes Pech von a abgelassen wird, so fließt dieses in f auf die Oberfläche des schon großentheils erkalteten, aber noch immer flussigen Pechs von der letten Operation und drängt dieses durch g nach h, dessen eigener, wiederum etwas kälterer Inhalt bei i vorbei aufsteigt und unter der festen Kruste bei k in die offenen Gruben l einfließt, um dort in 8 bis 10 Tagen gang zu erstarren. Das gang heiße Bech in f hat inzwischen Zeit, sich abzukühlen; die von ihm und in e aufsteigenden Dampfe, welche durch bas Rohr m communiciren, werden an den durch die Luft gefühlten Gisenwandungen condensirt ober einfach von dem flussigen Bech wieder Das in ein mit Theer gefülltes Gefäß tauchenbe Rohr n bient zum Entweichen der Luft beim Einlaufen des Theers und zugleich als eine Art Außerbem aber trägt (in London) f noch auf seinem im Sicherheitsventil. Dedel angebrachten Mannloche einen lose aufliegenden, nur mit Scott's Cement verkitteten Deckel, welcher ebenfalls die Function eines Sicherheitsventils versieht. Durch diesen Apparat wird in der That jede Belästigung durch die vom Bech abgegebenen, fonst als dide Wolle sich weithin am Boben verbreitenden Dampfe, und selbstredend jede Feuersgefahr so vollkommen verhütet, daß ich, mahrend des Ablassens baneben stehend, dasselbe nur an der Deffnung k durch das Aussließen des zähen Beche bemerken konnte. Beim birecten Ablassen des Beche würden die schweren, gelben Danpfe beffelben, welche namentlich die Augenlider fehr reizen, weit und breit Belästigung hervorbringen, abgesehen von der Gefahr ihrer Entzündung. Rach bem amtlichen Bericht von Dr. Ballard (f. o.) bringen diese Dämpfe zuweilen Kopfweh, Schwindel, llebelkeit und hin und wieder Athem= beschwerden hervor, aber ernstliche ober dauernde Nachtheile für die Gesundheit ließen sich nirgends nachweisen.

Continuirliche Destillation bee Theers.

Berschiedene Bersuche sind gemacht worden, um die Destillation des Theers teiner continuirlichen Operation zu machen, so daß fortwährend neuer Theer assiest und das Bech absließt. Mallet!) läßt den Theer auf einem hinreichend agen Bleibade eirculiren, so daß er auf seinem Wege successive alles leichte ab schwere Del abgiebt und hinten als Bech absließt. Die Fractionirung geschicht darch, daß der Theer um Scheidewände herumsließen muß, welche seine Circustion nicht aushalten, aber die Däupfe in zwei oder drei Kategorien trennen. Ich Knab kommt aber dabei kein ölonomischer Bortheil heraus.

Ein Borfchlag von Bohl') bezweckt ebenfalls fractionirte Destillation bei nftantem Niveau, namentlich um dem Nachtheile des Zuruchaltens der leichten ele durch die schweren zu begegnen. Hierzu dient der in Fig. 78 verdeutlichte



warat. A und B sind gußeiserne Destillationstenet, C Zuflußrohr, 75 bis O mm in die Flüssigkeit eintauchend. DD Mannlochbedel. E Abzugs resp. teigrohr für die in A sich entwickelnden Dämpfe, wodurch sie nach B gesührt rden; F ebenso für die von B nach dem Separator G übertretenden Dämpfe; Abzugsrohr für die schweren Dele, in Berbindung mit einer Kühlschlange zend; I Abzugsrohr für die leichtesten Dele, ebensalls mit einem Kühlapparat

¹⁾ Girard & Delaire, Dérivés p. 11. 2) Tingl. Journ. 177, 183.

in Berbindung; K Berbindungerohr zwischen beiben Reffeln, mit bem eingeschranb ten Hahn U, den man durch die Handhabe L öffnen kann, um die Flüssigkeit von B nach A abzulassen. m und n sind Schwimmer, wovon m so angelegt ift, daß beim Steigen der Flüssigkeit in A über das Niveau a derselbe durch eine Hebelvorrichtung den Zuflußhahn für das Rohr C schließt; n ist mit einem losen Bentilschluß angelegt, der sich bei zu hohem Niveau öffnet. O Ablaßhahn für die schweren Delrückstände in A. P Feuerung mit der Schüröffnung V. Soll ber Apparat in Thätigkeit gesetzt werden, so wird A durch C bis a gefüllt, ber Inhalt zum Sieden gebracht und bann ein dunner continuirlicher Strahl durch C zusließen gelassen. Bis A in starkem Destilliren begriffen ift, halt man bie Flamme durch einen Schieber von B ab und läßt sie durch einen anderen Canal direct in den Schornstein geben. Inzwischen werden B und C sich start erwärmen und durch H wird ein beständiger Delstrahl abbestilliren. Nun wird durch Deffnung des Schiebers das Feuer von P auch unter B weggeführt. Man erhält nun durch I leichtere und durch H schwerere Dele; in B bleiben sehr schwere Dele Wenn m den Zusluß schließt, muß das Feuer verstärkt werden. wenn das Bentil n in B sich hebt, ist dies ein Zeichen von zu schwachem Feuer, welches eine zu ftarke Condensation in B verursacht, oder aber der Schieber, welcher die Feuerung von B abhielt, ist zu spät gezogen worden. Ist A abgetrieben, was man sehr bald durch die Erfahrung lernt, so wird das Feuer mit nasser Asche gedeckt und der Rückstand in A durch einen Refrigerator, bestehend aus einem in Wasser liegenden Röhrenspsteme von Gußeisen, in ein fest zugedecktes eisernes Gefäß abgelassen. Dann läßt man den Inhalt von B durch K und Unach A fließen, ersett das Fehlende bis zur Linie a durch Zufluß bei C, schließt durch den Schieber das Feuer von B ab und beginnt von Neuem wie vorher. Ein solcher Apparat (gebaut von Thiriart & Co. in Cöln) soll in 12 Stunden 11/2 Tonnen fertiges Photogen liefern, und zwar bei richtiger Behandlung der Braunkohlenrohöle oder des Petroleums sofort fertiges Brennöl ergeben. Hierfur war auch der Apparat von Bohl zunächst bestimmt, doch glaubte er, daß man ihn auch zur Destillation ber Steinkohlentheerole mit großem Vortheile verwenden und fast die doppelte Ausbeute an basenbildenden Rohlenwasserstoffen badurch erzielen fönne.

N. M. Henderson (E. P. Nr. 540, 1883) hat einen ähnlichen Apparat construirt, welcher drei horizontale Cylinder von etwa 2 m Durchmesser und 2,7 m Länge umfaßt.

Destillation von Theer zur Leuchtgasfabrikation.

Der gegenwärtige ausnehmend niedrige Preisstand der werthvollsten Theersbestandtheile hat zu einem Vorschlage geführt, den Theer speciell in solcher Weise zu destilliren, daß nur die für den fraglichen Zweck schädlichen Stoffe entfernt werden, während alle anderen, mit Einschluß des Benzols, in ein reichhaltiges Leuchtgas verwandelt werden. Davis) giebt an, daß Steinkohlentheeröle, ebenso

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1886, p. 6.

wie Petroleum - Raphta und - Rudstände, vergast werden, wenn man sie über glühende Oberflächen leitet, und daß dadurch etwa 50 Cubitfuß Gas von 50 Rerzen Leuchtfraft aus einer Gallone von dem specif. Gew. (),912 erhalten werden. Wenn man die Ocle == 1,08 specif. Gew. annimmt, so würde 1 t davon 16 600 Cubitfuß (= 465 cbm) 50 : Rerzen : Bas liefern, welches sich ber Busammensetzung des reichen Cannelfohlen . Bases nabert. Um diesen Anreicherungsproces im Großen auszuführen, etwa für Werte, welche täglich 50 t Kohle destilliren, militen drei Theerblasen von 10 t Inhalt vorhanden sein, welche nach einander arbeiten würden, so daß die eine immer am Ablaufen oder Beschicken wäre. Der rohe Theer wird wie gewöhnlich destillirt und das Destillat in drei Vorlagen ABC getrennt; man hört auf, wenn eine Probe des Beche, die man zu diesem Zwede zieht, sich bei 550 leicht ausziehen läßt, was ein Zeichen ist, daß es von guter Qualität und leicht verkäuflich ist (vgl. nächstes Capitel). Inhalt der Vorlage A wird fluffig bleiben; der von B wird bei der Abkühlung Raphtalin, und der von C Rohanthracen ausscheiden. Wenn B als Filter coustruirt ift, wird man bas Naphtalin leicht entfernen und entweder zum Bertauf reinigen ober verbrennen können. Die Ocle aus C muffen durch eine Filterpresse gehen, um das Anthracen zu gewinnen, worauf alle brei zur Gaserzeugung bereit Wenn genligend Dele angehäuft sind, wird eine zweite Blase mit einer Dischung der Dele aus A und B gefüllt und langsam zur Destillation gebracht; die Dämpfe läßt man unmittelbar in das eine Ende einer zur Rothgluth erhitzten, durchgehenden Retorte treten; die am anderen Ende austretenden gasigen Rohlenwasserstoffe werben mit bem Gas aus ben gewöhnlichen Retorten gemischt. Wenn vier Fünftel bes Blaseninhalts verdampft sind, wird bas Fener ausgezogen und die Blase mit frischem Theer aufgefüllt, worauf man wie früher abdestillirt und das Bech zum Verkauf abzieht. Jest ist die Blase wieder frei, um eine andere Beschickung von Del zu verbampfen. Wenn sich geniigend Anthracenöl ans gesammelt hat, destillirt man es in einer gerade freien Blase. Das erste Biertel läßt man in die Kreosotvorlage B laufen, das zweite in die Anthracenvorlage C, und halt ein, wenn das Bech bei 50° eben erweicht, worauf man es in die Bechtammer ganz wie bei der gewöhnlichen Theerdestillation abläßt. — Auf diesem Wege könnte jebe Gasanstalt ein sehr gutes Leuchtgas ohne Beihülfe von Cannels tohle erhalten, und zugleich Bech und Anthracen von bester Qualität produciren. Davis stellte folgende Berechnung auf:

```
1) 100 t gewöhnliche Rohle geben je 10000 Cubiffuß Gas von 17 Rerzen,
     5 t Cannelfohle geben je
                                12000
                                                        28
         Also die Kohlen . . 1000 \times 17 Kerzen = 17000
             " Cannel . . 60 × 28
                                              = 1 680
                 Bufammen 1060 Cubiffuß von 17,6 Rergen.
2) Bei Rohle und Theer:
   100 t Kohlen geben je . . . 10000 Cubitfuß Gas von 17 Kerzen,
     2,8 t Theeröle geben je . 16000
        Also die Rohlen . . . 1000 × 17 Rerzen = 17 000
              , Theerole . . 46.5 \times 50
                                                      2 325
                                                 ===
                              1046,5 Cubiffuß von 18,4 Rergen.
```

Nach Davis wären mithin die aus 100 t producirten 7 t Theer (dies ist aber weit mehr als man durchschnittlich bekommt!) für die Gassabrikation sast gleichwerthig mit 10 t Cannelkohle. Eine durchgehende Retorte ergiebt etwa 500 Cubiksuß Gas pro Stunde, gleich der Zersetzung von circa 31,5 Liter Del pro Stunde.

In sehr starkem Widerspruche mit den Angaben von Davis stehen die eines unparteiischen und höchst competenten Fachmannes, L. T. Wright 1). zeigt, daß man durch hinzufügung sämmtlichen in dem Theer enthaltenen Benjole zu bem Leuchtgase, bessen Leuchtkraft nur sehr unwesentlich erhöhen wurde. Nimmt man die Ausbente von Theer auf die Kohle = 6,6 Proc. (was für die gewöhnlichen Kohlen zu hoch ist), die Procentigkeit von Benzol im Theer = 0,8, und die Gasmenge pro Tonne Rohle = 10 000 Cubitfuß, so hätte man pro 1000 Cubitfuß Gas nur 0,1183 Pfund Bengol. Nun braucht man aber, um 1000 Cubiffuß von 16 auf 17 Rerzenstärke zu bringen, 1,9 Pfund Benzol, und gewänne bemnach aus bem Theerbenzol nur einen Zuwachs von 0,06 Rerzen! Aber auch durch trockene Destillation der anderen Theerbestandtheile ist nicht viel zu erreichen. Wright experimentirte in ber Weise, daß er die Dele in eine mit Aettalt in Stüden gefüllte und auf gelbweißer Gluth gehaltene Retorte einfließen und das erzeugte Gas durch eine zweite Netorte der Art gehen ließ. Es wurden viele Bersuche gemacht, mit folgenden Endergebniffen : Robe Steinkohlen=Naphta gab als höchste Leuchtfraft Gas von 201/2 Rerzen, bei 10 130 Cubitfuß pro Tonne; die höchste Gasmenge war 27 100 Cubiffuß, aber nur von 141/2 Rerzen, und selbst wenn man auf nur 6000 bis 8000 Cubitfuß herunterging, stieg die Leucht= kraft nicht über 20 Kerzen. Leichtöl (Mittelöl) gab bei 16 Bersuchen 18000 bis 30 000 Cubitfuß pro Tonne, von 16 bis 131/2 Kerzen. Rreofotöl gab Gas von höchstens 14 Rerzen, bei 13 300 Cubiffuß pro Tonne; bei dem höchsten Gasertrag von 29 300 Enbiffuß hatte das Gas nur 81/2 Rerzen. Bei allen Bersuchen mit Theerölen entstanden höchst lästige dronische Berstopfungen durch Naphtalin, welche gar nicht zu vermeiden waren; aber selbst abgesehen bavon läßt die verhältnißmäßig geringe Menge und bei den billigeren Delen die sehr geringe Leuchtkraft des Gases aus Theerölen deren Berwerthung zu diesem Zwecke als ganz hoffnungslos erscheinen. — Aus rohem Theer erhielt Wright bei ähnlicher Behandlung im Durchschnitt 10700 Cubitfuß Gas und 121/2 Kerzenstärke, und erklärt, Jedermann wisse, daß der Theer als Material zur Gasfabrikation theuer zu stehen tomme, selbst wenn man ihn geschenkt befäme.

Betrieberefultate.

Bei Theeren von bekannter Beschaffenheit gehören zu den wichtigsten Kennzeichen sür das Wechseln der Vorlagen die Zeit der Destillation und die Menge des Destillates. Erstere wechselt selbstverständlich ungemein nach der Größe, und zum Theil auch nach der Gestalt der Blasen. Hierüber sind mir folgende Angaben gemacht worden. In Paris dauert die Destillation

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1886, p. 560.

von je 6500 kg 31 bis 32 Stunden incl. Abkühlung. Vorlauf und Leichtöl kommen 14 Stunden lang. An Feuerung braucht man im Ganzen 14 hl "coke aggloméré".

In einer Londoner Fabrik wird jede Blase von 2000 Gall. = etwa 10 t Inhalt alle 24 Stunden abgetrieben. Man rechnet 14 Stunden auf die eigentsliche Destillation und die übrige Zeit auf das Abwarten bis zum Ablausen des Pechs, das Abkühlen dis zum neuen Füllen, das Füllen und Anheizen.

Bei kleineren Blasen (von 1200 Gallonen = 6 t) wird um 6 Uhr gefüllt und angeheizt; eine Stunde später beginnt der Theer zu steigen und das Feuer wird jetzt sehr sorgfältig regulirt; um 8 Uhr beginnt die Destillation; das Schweröl kommt um 2 Uhr und um 5 Uhr Nachmittags ist alles beendigt.

In einer deutschen Fabrik braucht jede (liegende) Blase von 18 t Inhalt 52 Stunden zum Abtreiben und ruht dann 12 Stunden bis zum Wiederfüllen. In einer anderen brauchen 40 bis 50 t Theer nur 36 bis 42 Stunden zur Destillation, und noch 6 Stunden zur Abkühlung der Blase. In einer dritten braucht man für 20 bis 25 t 36 Stunden.

In der englischen Fabrik, welche ich früher dirigirte, betrug die Destillazionsbauer des Vorlaufs von 22 t Theer 10 Stunden, diejenige des Leichtöls (bis 1,0 specif. Gew.) 6 Stunden, die des Schweröls (incl. Anthracenöl) 12 bis 14 Stunden. Vor dem Ablassen des Pechs wartete man 12 Stunden, konnte aber nach demselben gleich wieder mit der Füllung beginnen.

Nach Watson Smith treibt man (in Lancashire) 20 t-Blasen bei Answendung von Dampf im Endstadium 4 Mal per Woche (von 6 Tagen) ab, wenn nicht auf Anthracenöl gearbeitet wird, oder, wenn dies der Fall ist, 3 Mal wöchentlich, 7 Mal in 14 Tagen. 10 t-Blasen treibt man 6 Mal per Woche ab.

Das Ausbringen an den verschiedenen Destillaten aus dem Theer ist nach verschiedenen Quellen im Folgenden zusammengestellt. Es muß jedoch beruckssichtigt werden, daß diese Angaben nicht unmittelbar mit einander vergleichbar sind, da die Fractionirung durchaus nicht liberall in gleicher Weise vorgenommen wird, wie wir früher gesehen haben.

Um nicht die Resultate aus einander zu reißen, seien gleichzeitig auch die Mengen der End=(Handels=) Producte, wo sie angegeben sind, mit angeführt.

Durchschnitt meiner eigenen Resultate mit mittelenglischen Theeren.

	Per Ton = 1016 kg	Ber 1000 kg
Ammoniatwasser	3 Gall. 1)	13,41
Vorlauf	5,5— 8, int Mittel 6,3 Gall.	21,5—35,6, im Mittel 28,3 l
Leichtöl	13,5—15 Call.	60,3—67,01
Schweröl	68 ,	303,81
Pech (hartes)	11 Ctr.	550 kg

¹⁾ à 4,53 Liter.

Enbproducte (eigene Refultate) aus 1 Ton = 20 Ctr.

Hertunji des Theers	்யாடு பூர்கள் இது இராப்பில் இரு	Doctouf	Porichtes Orf	S 50proc. Bengol	E Carburirnaphta	Brennnaphta	Schwerbl direct , beftillirt	Schwerbl im	Mmmonialwaffer	R Pech (haries)
Coventry 1)	1,145 1,130		21,25 17,25	2,88 2,89	2,69 3,47	3,51 1,91	66,66 65,0	63,25 80,8	3 2,75	11,75 10,75
mittelenglisch. Gas: fabriten 3)		6	15	3,30	2,40	1,50	68	80	_	11

Nach Stohmann-Rerle' Chemie, 3. Aufl., 6. Bb., S. 1169, ergab in Procent:

	Theer aus Theer aus nordbeuts füdbeutschen Gasfabriten					
	Gasfabriten	8.	b.			
Leichtes Del	10,5	8,4	8,9			
DRittelöl	_ [9,4	10,6			
Schwerdl	27	23,9	24,6			
Веф	57	50,9	50,9			
Ammonialwaffer und Berluft	5,5	7,4	5,9			

Rach Thenius') befommt man aus 100 Thlu. Theer (vergl. oben S. 24):

¹⁾ und 2) Laboratoriumsproben mit je 1/2 Ctr. angestellt.

s) und 4) Ausbeute bei ber Fabrifarbeit.
6) Deutsche Industrie Beitung 1865, S. 292. Wagner's Jahresbericht 1865, S. 738.

•	Als Rebenproduct in der Leuchtgas: fabritation gewonnen Proc.	Als Hauptproduct durch trockene Destillation gewonnen Proc.	Als Hauptproduct durch Destillation mit überhistem Wasserbampf gewonnen Proc.
Ammoniatwasser	4,0	4,00	6,22
Leichtöl (specif. Gew. 0,900)	4,0	30,32	25,34
Schweröl (" " 1,020)	32,0	38,13	32,53
Paraffinhaltiges Del	_	_	13,68
Asphaltpech	56,0	18,75	16,03
Gase und Verlust	4,0	8,50	6,20

Nach Wurt (Matières colorantes p. 18) geben 1000 kg Theer, im Werthe von 90 Frcs.:

	kg	kg	kg = Fres.
Ammoniatwasser	_	14	14
Borlauf (Effenz)	18 - 20 {	20 — 40 70 — 80	20 = 10,00 70 == 35,00
Anthracenöl, 10 proc	240 — 260 9,5 — 10	330 — 350 100 — 110	320 = 48,00 $100 = 60,00$
Феф	660 — 650	350	$350 = 17,50 \\ - 170,50$

(Die enormen Unterschiede zwischen der ersten und zweiten Spalte sind unerklärlich. Die Angaben der letzteren sind kaum glaubwürdig; z. B. den Theer bis auf nur 350 kg selbst des härtesten Pechs herabzudestilliren, ist nicht gut möglich. Ebenso ist es nicht möglich, 1 Proc. reines Anthracen aus dem Theer zu gewinnen.) Nach "Chem. Industrie", 1879, S. 282, liefern 100 kg Theer ber Berliner Gasanstalten im Durchschnitt:

Benzol und Toluol	•	•	0,80	kg		
Andere wasserhelle Dele		•	0,60	77		
Krystallisirte Carbolfäure	•	•	0,20	7)		
Kresol 2c. zur Desinfection		•	0,30	7)		
Naphtalin	•	•	3,70	77		$5,60\mathrm{kg}$
Schweröle zur Holzimpräg	nir	ung	•	•	•	. 24,00 "
Anthracen (rein)		_		•		. 0,20 "
Bech		•	•	•	• .	55,00 ,
Wasser und Verlust	•	•	•	•	•	. 15,20 "
				_	•	100,00 kg

Nach "Chemistry, by Writers of Eminence", London, Mackenzie, I, S. 500, erhält man aus dem Theer:

Anunonia	twas	Ter	ctw	a.	•	•	•	•	4 90	w. = Proc.
Vorlauf.	•	•	•	•	•	•		•	1,5	n
Leichtöl .	•	•	•	•	•	•	•	•	1,5	n
Areosotöl										n
Anthracen	ıöl .	•	•	•	•	•	•	•	4	n
Pech	•	•	•	•	•	•	•	•	67	n

Aus berfelben Duelle, S. 506, stammen folgende Angaben:

Nach Letheby giebt eine Tonne Gastohle in London 9 bis 10 Gall. (= 41 bis 45 Liter), im übrigen England 15 Gall. (= 73 Liter) Theer. 1000 Gall. (= 5,2 Tons) Londoner Theer geben:

											Dur	H jchnitt
Ammonia	ativ	asser	· .	•	•	•	20	bie	3 28	Gall.	24	Gall.
Crude na	apl	ıta (=	Vo	rlar	ıf)	12	ກ	20	מ	16	77
Leichtöl.	•	•	•	•	•	•	4,8	3 "	14	"	12	17
Kreosotöl	•	•	•	•	•	•	275	"	296	n	288	77
Pedy .	•	•	•	•	•	•	3,	2 "	4	Tons	3	,6 Tons.

Rach der Rectification und Reinigung ergeben die 1000 Gall. Theer:

```
40 proc. Benzol . . 3,44 Gall. 

90 " " . . . 5,31 " ] = 6,84 zu 90 Proc. 

Auflösungsnaphta . 4,18 " 

Brennuaphta . . . 1,2 " 

Schweröl im Ganzen 301,87 "
```

A. J. Didinson giebt als Durchschnitt von Londoner Theer für 1000 Gall.:

```
Naphta mit 6 Proc. Benzol.
                                30 (Yall.
                                            3 Vol.=Proc.
Ammoniatwasser
                                30
                                            3
                                                  77
Anthracen (25 proc.) .
                                10
                                            1
Реф. . . . .
                             . 650
                                          65
Kreosotöl, Schmieröl 2c. .
                               280
                                          28
```

Die von Letheby und Dickinson gegebenen Zahlen weichen ziemlich stark von den solgenden ab, welche in einer Gerichtsverhandlung von sachmännischen Zeugen als das Durchschnitts-Ausbringen aus Londoner Theer eidlich bekräftigt wurden, und deren Mittheilung ich der Gute des Herrn S. B. Boulton verbanke; man wird dieselben sur unbedingt zuverlässig ansehen dürsen. Die erste Spalte giebt die in der Fabrik von Burt Boulton & Hanwood zu Silvertown, die zweite die in der Fabrik der Gas Light and Coko Company zu Beckton ershaltenen Resultate, nach den Fabrikbüchern; diese beiden sind weitaus die größten Theerdestillationen in England. In der ersten Spalte sind die Dele als wassersfrei angenommen und das Wasser ist dem Gaswasser zugerechnet:

	Silvertown	Bedton
Gaswasser	. 4,16	2,00
Rohe Naphta	. 1,50 von 45 Proc. bei 1200	1,66 von 30 Proc. bei 120°
Leichtöl	. 1,16	1,62
Rreosotol (mit Naphte	Q=	·
lin)	. 14,16	15,70
Anthracenöl (Grünöl, fi	[=	·
trirtce)		18,83
30 proc. Anthracen .		1,90
Веф.	. 60,00	56,29
Berlust	. 3,22	2,00
	100,00	100,00

Nach Watson Smith giebt der Theer in Lancashire (wo meist Cannelstohle zur Gassabrikation gebraucht wird) im Durchschnitt auf 1000 Gallonen von 1,16 specif. Gew. = 5,3 Tons:

									Gall.	Gew.=Proc.
Ammoniak	wasse	r bo	n 4	B	TOC	• •	•	•	25	= 2,2
Vorlauf		•	•	•	•	•	•		28	== 2,2
Leichtöl .		•	•	•	•		•	•	131	== 10,6
Schweröl										 7,6
Anthraceni									191	=16,9
•									Tons	
Реф .		•	•	•	•	•		•	3,25	 60,5
Bei ber Rectificat	ion 20	er!	hält	m	an	bar	aus	:		
Benzol (9	0 proc	:.) c	tıva		•	•	•	•		6 Gall.
Auflösunge	naph	ta	•	•	•	•	•			7.4 ,
Carbolfäur										
Anthracen	(30)	roc.)	•	•	•	•	•		0,5 Ctr.
									Authr	
	, ,	_		` '	•	<i>.</i> ,			,	

Folgende Tabelle des Ausbringens aus einer 20 t=Blase von Watson Smith 1) ist recht lehrreich. Der Theer (Lancashire) hatte ein specifisches Ge=

¹⁾ Priv. = Mitth.

wicht von 1,167 bei $15^{1/2^0}$ C. Die Blase faste 3672 Gall. = 19,125 Ctr. (engl.). Vom Destillat wurden folgende einzelne Portionen aufgefangen:

Nr.																Specif. Bem.	Bei
1	100	Gall.	Rohben	zol (rlo	ıuf)						1		0.007	1400 (\$
2	90	77	Ummon	iafr	affe	er	mi	t 4	1 9	βr	oc.	N	H	$\left _{3}\right $	•	0,897	10° C.
3	100	27	Leichtöl	(inc	1. (Ca	rba	olo	1)		•	•	•	•	•	0,932	16° ,
4	100	29	77			•	•	•	•	•	•	٠		•	•	0,960	220 ,
5	100	מ	;1			•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,980	22^{0} "
6	100	**	"			•	•			•		•	•	•	•	0,991	29° "
7	100	17	"	•	. •	•	•	•		•	•	•	•	•	•	1,010	24° "
8	100	n	n	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1,014	28^{0} "
9	100	"	Shweri	51		•	•	•	•	•	•	•		•	•	1,021	28° ,
10	100	n	n	,		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1,025	23° ,
11	100	n	77			•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1,031	24° ,
12	100	ņ	77			•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1,034	25° ,
13	100	17	n			•	•	•	•	•	•	•	•	•		1,043	25° "
14	100	"	ກ			•	•	•	•	•	•		•	•		1,048	22^{0} ,
15	100	77	Rothes	Cel		•	•		•	•	•	•	•	•	•	1,059	24° ,
16	100	"	? 7	41	•	•	•	•	٠	•		•	•	•	•	1,066	300 "
17	100	17	n	"		•		•	•	•	•	•	•		•	1,085	33° ,

Die Fractionen 9 bis 11 gaben beim Erkalten reichliche Ausscheibungen von Naphtalin. Bon Nr. 12 an setzte man zur Arnstallisation für Anthracen bei Seite; doch zeigte 12 bis 14 kann irgend welche Ausscheibungen; erst die "rothen Dele" von Nr. 15 an gaben Anthracen und zwar bei dreimaliger Destillation 2,617 Proc. des Deles, oder 0,35 Proc. des Theers an Rohs Anthracen (Anthracene cake; dies ist eine sehr geringe Ausbeute).

Das Gewicht des Pechs betrug 11,48 Tonnen; aus ihm konnte noch 0,556 vom Pech, oder 0,33 vom Theer, an Rohanthracen gewonnen werden.

Aus Theer von Wigan=Cannelfohle erhielt Watson Smith auf 6,2 Ionnen:

Rohbenzol (Yo	rla	uf)	29	Gall.,	specif.	Gew.	0,919	
Leidytöl .		•	•	100	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	n	n	1,000	
n	•	•	•	100	*7	"	ņ	1,019	
Schweröl	•	•	•	220					
Rothes Del	•	•	•	295	,.				
¥сф	•	•	•	4	Tons.				

Das Schweröl war sehr klar und setzte beim Abkühlen nur Spuren von Naphtalin ab; daneben enthielt es ein wenig Paraffin.

Derselbe erhielt aus Manchester-Theer im Ganzen:

		Preis	187	70
Angewendet: 19,125 t Theer	25	ල්).	per	Tons
Erhalten: 11,475 t Pech	20	11	27	n
0,137 t Rohanthracen	1	n	:1	Pfd.
1360 Gall. Schweröl	1	d	**	Gall.
30 " rohe Carbolsäure (extra gut)	3	Sh.	ກ	n
149 " rectisicirte Auflösungsnaphta				
55½, 50 proc. Benzol	21	$\frac{1}{2} $	77	"
90 " Ammoniakwasser (3 proc.).				
Zur Verarbeitung wurden gebraucht:				
10 t Kohlen für Theerblase, Dampf 2c.,				
141/2 (Yall. concentrirte Schweselsäure,				
10 ¹ / ₄ , 60 grädige ,				

Nach W. Smith kommen die besten und leichtesten Theere aus kleinen Gasfabriken, welche nicht, wie die großen, auf möglichst hohe Gasausbeute ausgehen. Kleine Händler kutschiren auf dem Lande herum, kaufen solche Böstchen Theer und Gaswasser auf und führen sie den Theerdestillationen zu.

0,112 t Achnatron (60 proc.),

0,1 bis 0,15 t Actfalf.

Folgende Angaben, gesammelt von W. Smith und J. Levinstein, und mitgetheilt von Roscoe in einem öffentlichen Bortrage in der Royal Institution¹), sind als durchaus vertrauenswürdig zu betrachten.

1 t Lancashire Kohle (= 1016 kg) ergiebt beim Destilliren in Gasretorten durchschnittlich:

Die 12 Gallonen oder 62 kg Theer (als Durchschnittsergebniß des Manschester- und Salford-Theers) geben (als Product von 1 t Kohle):

¹⁾ April 16., 1887, E. 7 des mir bom Verfasser zugesendeten Abdruckes.

2,44 Pfund Auflösungsnaphta für Kautschuk	1,106 kg
= 0,12 Aylol	0,054 "
= 0,07 Aylidin	0,031 "
2,40 Pfund schwere Naphta (Brennnaphta).	1,088 "
6,30 " Naphtalin	2,857 "
= 5,25 α = Naphtylamin	2,381 "
= 4,75 α = und β = Naphtol	2,154 "
= 7,11 Raphtolscharlach RRR (aus	
=7,11 Raphtolscharlach RRR (aus $lpha$ -Raphtol) .	3,225 "
• • •	3,225 " 4,309 "
α- Naphtylamin und β- Naphtol).	4.000
α-Raphtylamin und β-Raphtol). oder 9,5 Raphtolgelb.	4,309 "
α-Naphtylamin und β-Naphtol). oder 9,5 Naphtolgelb	4,309 ", 7,7 "
α-Naphtylamin und β-Naphtol). oder 9,5 Naphtolgelb	4,309 ", 7,7 ", 6,34 ",

Färbkraft der aus 1t Steinkohlen von Lancashire darzustellen.

0,623 Pfd. Fuchsin färbt 500 Pards Flanell (= 457 m) oder 1,23 Pfd. Methylviolett 1000 Pards (= 914 m) von 27 Zoll (= 0,686 m) Breite voll aus.

9,50 Pjd. Naphtolgelb färbt 3800 Pards (= 3473 m) oder 7,11 Pfd. Naphtolscharlach 2560 Pards (= 2340 m) Flanell von 27 Zoll Breite voll aus.

1,2 Pfd. Anrin färbt 120 ?)arde (= 110 m) Flanell.

2,25 Pfd. 2() proc. Alizarin färbt 225 Yards (= 205 m) Baumwolltuch ein volles Türkisch-Roth.

Folgende Statistik ist auf Ersuchen des Verfassers von Herrn Wilton, dem Director des großen Theerwerkes zu Beckton, aufgestellt worden, als Erzeugniß von Großbritannien im Jahre 1885 (umgerechnet auf Meterspstem):

Ammoniakwasser (aus Theer)	16 350 cbm = 1200 t (als Sulfat
Carbolfäure (rohe)	2721 "
Arcosotöl	98 000 ,
Hiervon flissiges Kreosot	49 000 "
" Kreosotsalz (= Rohnaphtalin)	56 62 0 t
entsprechend Reinnaphtalin .	25 310 t
Grünes Del	92 500 "
Benzol und Toluol	6800 "
Auflösungsnaphta	2800 "
Reinanthracen	3 420 t
¥еф	396 000 t

Gesammtmenge des destillirten Theers = 120 Millionen Gallonen, etwa = 645 000 t.

Die folgenden beiden, der Bollständigkeit wegen hier mitzutheilenden Zusammenstellungen können keine große Zuverlässigkeit beanspruchen.

Nach der Chemiker-Zeitung, 1879, S. 148, geben 11 2501 = 10 t

Rach Calvert 1) ergiebt ber Theer aus:

	. Reichtdl	K Reutrales is Echweröl	pousyst oc.	Loc Paraffin	Lo. Raphtalin	Proc.
Boghead	12	30	3	41	_	14
Cannelfohle	9	40	14	 	15	22
Rewcastle Kohle	2	12	5	-	5 8	23
Staffordshire Kohle	5	35	9		22	29

(Diese in allen Büchern wiederholten Angaben Calvert's sind augenscheinslich salsch. Man kann wahrlich nicht Theer ohne allen Berlust destilliren — alle Zahlen gehen gerade auf 100 auf — und geradezu unsinnig ist die Angabe, daß in dem Newcastler Theer nur 18 Proc. slüssige Producte auf 58 Proc. Naphtalin und 23 Proc. Pech vorkommen sollen.)

Rach Säußermann?) liefern 100 Thle. Theer aus beutschen Rohlen:

```
5 bis 8 Proc. Leichtöl,
25 , 30 , Schweröl,
8 , 10 , Anthracenöl,
50 , 55 , Pech.
```

An Endproducten foll der Theer ergeben:

```
0,6 Proc. Benzol,
0,4 " Tolnol,
0,5 " höhere Homologe,
8 bis 12 " reines Raphtalin,
5 " 6 " Phenol,
0,25 bis 0,3 " Anthracen.
```

¹⁾ Compt. rend. 49, 262. 2) Industrie der Theerfarbstoffe, S. 13.

Rach G. Schult 1) erhielt man in einer rheinischen Fabrik aus 100 Thln. Theer:

Reines Benzol (für	: A1	nilin	u	nb	als	Flo	eđn	ass	er)	1,00	Thle.
Reines Anthracen	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,33	37
Reines Naphtalin											
Kreosotöl											
¥еф										-	77
Ammoniatwasser.										•	77

Analysen von Koksofentheer sind auf S. 53 und 69 angeführt worden (vgl. auch solche im Anhange).

Probiren von Thecr.

Wenn man eine Theersorte in kleinerem Maßstabe auf ihr Ausbringen probiren will, so muß man eine Destillation ganz nach denselben Regeln wie im Großen vornehmen. Das Resultat derselben wird um so zuverlässiger sein, je größer der Maßstab der Probeoperation ist. Bei Anwendung von 50 Liter werden z. B. die Resultate nur annähernde sein, namentlich für Benzol und Naphta. Besser fährt man schon mit Proberetorten von 300 bis 400 Liter; noch sicherer aber, wenn man 800 bis 1000 Liter aus einer Leichtölblase (Cap. 10) bestillirt. Die dabei gewonnenen Producte werden gewogen resp. gemessen und Leichtöl und Borlauf nach den am Schlusse von Cap. 11 gegebenen Regeln auf ihr Ausbringen an Benzol und Naphta geprüft.

Wo die Probe mit gewöhnlichen Laboratoriumsapparaten vorgenommen werden muß, werden folgende Winke von Watson Smith2) sehr nützlich gestunden werden.

Wer Proben von Steinkohlentheer (Holztheer verhält sich ganz ähnlich) zu bestilliren versucht hat, weiß, daß in Folge der Anwesenheit von (oft beträchtlichen Mengen) Wasser es außerordentlich schwer ist, in dem ersten Stadium des Processes ein Uebersteigen des Netorteninhaltes zu vermeiden. Zuweilen benutzt man deshalb unverhältnißmäßig große eiserne Netorten zur Probe von ganz kleinen Mengen Theer, um möglichst viel Raum zum Steigen zu lassen. Mit dem gleich zu beschreibenden Versahren hat man aber in Owens College (Manchester) nur große Glasretorten benutzt, welche $2^{1/2}$ Liter sassen, wenn sie die etwa 2 cm unterhalb des Retortenhalses gefüllt sind, und hat sich bei Anwendung passender Vorsichtsmaßregeln keine Schwierigkeit in der Fractionirung des Theers ergeben. Folgendes sind die zu beobachtenden Hauptpunkte.

Man befreit zuerst den Theer möglichst von Wasser, indem man ihn etwa in einem großen, mit einer Glasplatte bedeckten Becherglase 24 Stunden in heißem Wasser stehen läßt. Hierdurch wird der Theer dünnflüssiger, und das Wasser scheidet sich leichter ab. Der Theer setzt sich zu Boden, das Wasser bildet

¹⁾ Chemie des Steinkohlentheers, 2. Aufl., 1, 67. 2) Journ. Soc. Chem. Ind. 1833, p. 496.

oben eine Schicht, die man nach dem Erkalten abgießen kann. Oft kann man sehr viel Wasser entsernen, indem man das Gefäß abwechselnd nach verschiedenen Richtungen neigt, wobei das Wasser schneller nach dem niedrigeren Punkte hinssließt als der Theer, und abgegossen werden kann, ehe letzterer dahin kommt. Bei Theeren oder Theerölen, welche leichter als Wasser sind, sammelt sich durch die Erwärmung eine Schicht Wasser unter dem Theer, den man dann einsach abgießen kann.

Um das specifische Gewicht eines Theers zu bestimmen, gießt 28. Smith 1 Liter des wie oben möglichst entwässerten Theers in ein tarirtes Gefäß, läßt auf 15° abfühlen und wägt. Mit einem gewöhnlichen Pyknometer würde man nicht gut operiren können. Bur Destillation gießt man etwa 21,2 Liter des Theers in eine große Glasretorte, beren Stativ man in einem eisernen Untersat mit 15 bis 20 cm hohen Seitenwänden aufstellt, das im Falle des Platens der Retorte den heißen Theer aufzunehmen hat. In dem Tubulus wird außer dem Thermometer noch ein Glasrohr eingesetzt, das fein ausgezogen ist und etwa halbwegs in die Flussigkeit hineinragt. Ein langsamer Luststrom wird durch dieses Rohr und den Theer getrieben, und die Temperatur des letteren langsam auf 60 bis 70° gesteigert. Bei dieser Temperatur beläßt man ihn nöthigenfalls 1 bis 2 Tage, bis alles Ammoniakwasser ausgetrieben ift. Dabei kann sich eine Schicht von Ammoniafwasser auf dem Theer bilben, die man, wenn sie erheblich ist, am besten durch Deffnen des Stopfens und Abgießen entfernt. Zuweilen fann man sich durch diese, nur wenige Minuten in Anspruch nehmende Operation eine langsame Destillation von einem ober zwei Tagen ersparen. Theer benzolreich ift, so verbindet man die Vorlage, welche doppelt tubulirt sein muß, mit einer Waschflasche, welche etwas Schweröl zur Zurüchaltung ber burch den Luftstrom fortgeführten Naphtabänipfe enthält. Die Naphta wird nachher wiedergewonnen, indem man Wasserbampf burch bas Del bläft, und bas Gefäß mit einem Kihler verbindet. Wenn alles Baffer aus bem Theer entfernt ift, wird die Destillation gang glatt weiter gehen.

Es wird jedenfalls zu empfehlen sein, während der Destillation den oberen Theil der Retorte durch eine Haube von Asbestpapier oder auch von dünnem Blech warm zu halten, um das Zuruckfallen von Destillat in die siedende Flüssige keit zu vermeiden.

Angaben über die von mir selbst angewendeten Methoden werden im Anshange, bei Gelegenheit der neuen Analysen von Koksofentheer gegeben werden.

Sechstes Capitel.

Pch.

Es ist im vorigen Capitel erwähnt worden, daß man je nach der Art der Destillation des Theers einen mehr oder weniger consistenten Rückstand bekommt. Wird nur das Leichtöl abdestillirt, also so lange, dis das specissische Gewicht des Destillats dem des Wassers gerade gleichkommt, so erhält man eine sehr dicksslüssisse Masse, welche man in Frankreich "drai liquide" nennt, und in England zuweilen als "asphalt" bezeichnet. Es ist jest aber kaum noch üblich, in dieser Weise zu arbeiten; was die Fabriken (auch die englischen) Asphalt nennen, besseht aus einer künstlichen Mischung von gewöhnlichem Pech mit Kreosotöl, meist noch gemengt mit Sand u. dgl.

Wenn man noch weitere 10 Proc. abdestillirt, ist der Rückstand "weiches Pech"; dann kommt mäßig hartes Pech, und hartes Pech erhält man, wenn man den Proces so weit führt, als dies überhaupt in schmiedeeisernen Blasen ansgeht (S. 209). Eine andere Regel ist solgende:

Man erhält weiches Pech, wenn man die Destillation vor dem Abtreiben des Anthracens unterbricht, etwa wenn das specifische Gewicht des Destillats 1,090 beträgt; hartes Pech, wenn man dis zum specifischen Gewicht 1,120 der Oele geht; dazwischen mittelhartes Pech.

Wenn der "Asphalt" nur durch Abdestilliren des Leichtöls erhalten worden ist, so enthält er natürlich alle Bestandtheile des Kreosotöls, also Naphtalin, Phenole n. s. w., sowie auch alle höher siedenden Körper.

Eigentliches "Bech" enthält stets die wenigst flüchtigen Bestandtheile des Theers, wie Anthracen, Phenanthren, Chrysen, Byren 2c., zugleich mit einigen sehr wenig genau bekannten Körpern, wie Bitumen 2c., und mit freiem Kohlenstoff, oder vielleicht nur Kohlens oder Koksstaub in angerordentlich sein vertheiltem Zustande. Olöglicherweise ist jedoch auch fast ganz reiner Kohlenstoff oder Graphit im Steinkohlentheer vorhanden, entstanden durch die Zersezung von Theerölen an den heißen Retortenwänden. Der Werth des Theers wird bedeutend verringert, wenn viel "freier Kohlenstoff" vorhanden ist, worin Kohlens und Koksstaub stets inbegriffen sind (S. 142).

Behrens1) erhielt durch Digeriren von Pech, aus dem die Dele bis zum specifischen Gewicht 1,120 entfernt waren, mit Benzol, Schwefelkohlenstoff, wieder

¹⁾ Dingler's Journ. 208, 369.

mit kochendem Benzol und kochendem Alkohol (also durch die sonst zur Isolirung des "freien Kohlenstoffs" angewendete Behandlung) 23,54 Proc. eines schwarzen Pulvers, welches 90,836 C, 3,058 II und 0,398 Asche enthielt; bei etwas verschiedener Behandlung zeigte der Rückstand 91,921 C, 3,157 H und 0,872 Asche, also ganz ähnlich der Anthracitkohle von Süd-Wales (vgl. unten Heußer's Patent).

Nach Habets 1) besteht gutes Hartpech aus 75,32 Proc. Kohlenstoff, 8,9 Proc. Wasserstoff, 16,06 Proc. Sauerstoff, 0,43 Proc. Asche, und hat ein

specifisches Gewicht von 1,275 bis 1,286.

Hartes Pech zertheilt sich leicht in Schollen, welche selbst in der Sonnenhitze nicht erweichen und stets, auch im Sommer, lose verladen werden können, sowohl in Eisenbahnwagen als in Schiffen; mittelweiches Pech kann man noch in Eisenbahnwagen lose verladen, aber nicht in Schiffen, wo es wenigstens bei wärmerem Wetter zu einer Masse zusammenbacken würde; daher können die englischen Fabriken nur hartes Pech über See verschicken, und auch die französischen machen dies im Sommer vorzugsweise. Weiches Pech kann man überhaupt nur in Fässern verladen, und läßt es gewöhnlich gleich aus der Theerblase in diese laufen.

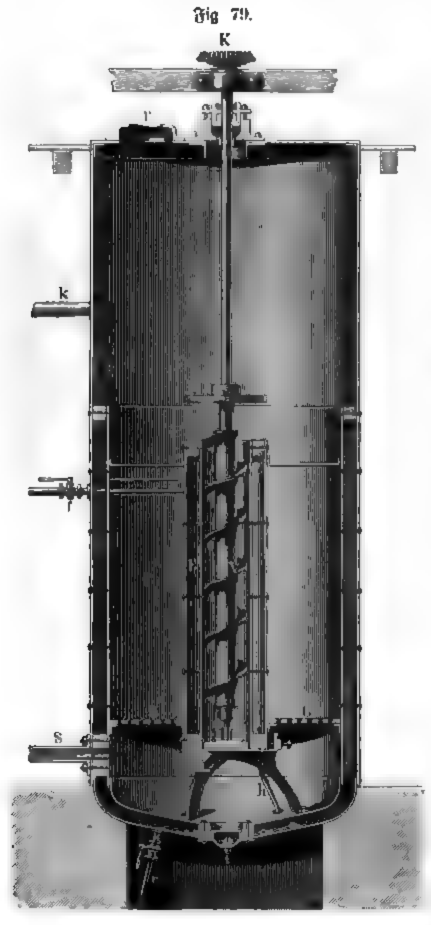
Die Briquettesfabrikanten, namentlich in Belgien, ziehen das weiche Pech weitaus dem harten vor, und daher sind die deutschen Fabrikanten gezwungen, wenigstens mittelweiches Pech zu machen.

Wenn man nicht schon in den Theerblasen selbst oder in der Pechsammer das noch slüssige, harte Pech durch Einpumpen von Oelen weicher machen kann, so ist die letztere Operation complicirter. Wo man also gezwungen ist, hartes Pech zu kausen, aber dasselbe zur Briquettessabrikation durchaus weicher haben muß, wendet man specielle Mittel an, um das harte Pech weich zu machen oder "wiederzubeleben". Ein dassir passender Apparat, welcher an den Kohlengruben von Blanzy sungirt, sei nach Payen's Précis de Chimie industrielle 1878, t. II, p. 949, beschrieben.

In Fig. 79 (a. f. S.) bedeutet C einen stehenden Kessel von 1,80 m Durch= messer und 2,80 m Höhe, mit einem Dampfmantel und ungefähr von 9 cbm Inhalt. In der Mitte rotirt eine endlose Schraube V, umgeben von einem ringförmigen Mantel E, der durch den durch f eintretenden und bei h in den äußeren Dampfmantel austretenden Dampf erhitt wird; burch r läuft bas Condensations-Unten befindet sich der ringförmige Rost GG aus gelochtem Eisenwasser fort. blech zur Zuruchaltung grober Stüden, das Rohr S zum Abfließen des wiederbelebten Peche, und ein Reinigungeverschluß t. Der Ressel C wird überragt von einer eisenblechenen Kammer gleichen Inhalts D, zur Aufnahme des bei der Operation entstehenden Schaumes. Hier befindet sich bas Mannloch T' und eine Stopfbüchse, durch welche die Welle der Schraube V hindurchpassirt. Man arbeitet in folgender Weise. Eine gewisse Menge Theer, Schweröl 2c. wird durch das Rohr k in den Apparat eingelassen; man erhitt durch Dampf auf 1500, läßt die Schraube umgehen und sett nach und nach bas wiederzubelebende Pech durch das Mannloch T zu. Der Zusatz von Theer und Pech wird fortgesetzt, bis der • Kessel ungefähr 9 Tonnen Substanz enthält. Das Blech P verhindert, daß das

¹⁾ Citirt von Burlt, Steinkohlenbriquettes, S. 23.

durch T eingeworfene Pech auf die Schraube fällt; dieses schmilzt bald in dem heißen Theer; die Missung passirt durch das Sied G, wird durch die Schraube V gehoben und oben wieder ansgestoßen. Rach acht Stunden ist Alles geschniolzen und ho-



mogen; man öffnet nun ben Ablaghahn und läßt bas wiederbelebte Bedy in die Kühlgefäße ab, worauf die Operation fofort wieder von Renem anfangen fann

Bur "Wieberbelebung" nintut man entweber Schwerol, ober Raphtalin, ober Theer, welcher nur bes leichten Deles beraubt ift (Alfohalt). Man bat zu Blangt gefunben, bag bas Schwerbl bie agglomeri. renbe (verfittenbe Rraft bes Beche nicht modificirte, ondern baffelbe nur fluffis ger machte; Naphtalin vermehrte bie Agglomerationsfraft, aber verursachte ein Erstarren bei ju niebriger Temperatur, am beften verbielt fich ber ber leichten Dele beraubte Theer, von welchem auf 100 Thie. Bech etwa 10 bis 20 Thle. gebraudit wurden. (Bermuthlich mare am beften bas mou Anthrocen befreite "Schmierbl".)

Als Reductionsmits tel in chemischen Pros ceffen (zur Sodaschmelze, zur Schweselbariumfabris fation u. f. f.) ist das Theerpech ganz ausgezeichnet, weil es fast ganz aschens, schwesels und stickstofffrei ist; meist ist es jedoch zu theuer für biesen Zweck.

Das Theerped jou fich nach einem englischen Batente von E. 3. Banne und 28. Clarfe (vom 5. October 1872) febr gut gur Cementftablfabritation

eigenen. Man bettet die zu stählenden Artikel mit dem Pechpulver in eiserne Kästen ein und setzt sie einer mäßigen Hitz aus. Die Berbindung des Pechstohlenstoffes mit dem Eisen soll in viel kürzerer Zeit zu Stande kommen, als bei irgend einer anderen Kohlenstoffart.

Die Hauptverwendung des Theerpechs ist die zur Fabrikation von Briquettes (Kohlenziegeln, Béras, Patent fuel) aus Kleinkohle oder Kokspulver (coke aggloméré). Da eine Beschreibung dieser Industrie den Rahmen dieses Werkes überschreiten würde, so sei hierfür in erster Linie auf das im Erscheinen begriffene, dieser Sammlung angehörige Werk von F. Fischer über Brennstosse verwiesen; serner auf die betressenden Artikel in Panen's Technischer Chemie, in Stohemann-Kerl's Encyclopädie ze. Auch giebt es hierüber Specialwerke, wie das von G. Franquon: Die Fabrikation der künstlichen Brennstosse, deutsch bearbeitet von Th. Oppler. Eine kurze Uebersicht des neuesten Standes dieser Industrie giebt A. Gurlt, Die Bereitung der Steinkohlenbriquettes (Braunsschweig, 1880) und Ihnemann, Die Briquettesindustrie (Hartleben's Verlag).

Es scheint, daß man diese Industrie Ferrand & Marsais verdankt, welche 1832 ein französisches Patent zur Anwendung von Steinkohlentheer sir diesen Zweck erhielten. Seit 1842 wendete Marsais weiches Pech an und gründete in demselben Jahre die Fabrik zu Berard bei St. Etienne. Hartes Pech wurde 1843 in England von Wyland verwendet, seit 1854 auch in Frankreich. Die bei St. Etienne fabricirten Briquettes wurden unter dem Namen "peras" verkauft.

Die Fabrikation von Kohlenziegeln bietet eine naturgemäße Verwendung für die großen Mengen von Kohlenklein, welches von den meisten Kohlengruben erhalten wird und nur zu änßerst geringem Preise oder auch gar nicht verkäuslich ist. Merkwürdiger Weise hat sich diese Industrie hauptsächlich in Frankreich und Belgien entwickelt, viel weniger in England und Deutschland, obwohl hier ungeheure Mengen von Rohmaterial zur Verfügung stehen, z. V. in Westphalen. Die gegenwärtige Erzeugung von Kohlenziegeln wird wie folgt geschätzt.):

U	0	U			•	5 6	, , , , ,
				4	Zahl	der Werke	Tonnen
Frank	eich.	•	•	•	•	31	1 000 000
Belgie	n.	•		•	•	16	500 000
Engla		•				7	300 000
Dester		•	•	•	•	5	$\boldsymbol{250000}$
Deutsc	hland	•	•	•	•	4	200 000
Italier	1	•	•	•	•	3	150 000
Spani	en .		•	•	•	3	100 000
Rugla	nd .	•	•	•	•	1}	100,000
Schwe	den .				•	1)	100 000
•							2 600 000

Gute Briquettes sollen nicht liber 10 kg schwer sein und die Festigkeit natürslicher Kohlen besitzen, wozu es nöthig ist, daß der Pechzusatz mindestens 5 Proc., bei nicht sehr starkem Drucke 8 bis 9 Proc. beträgt. Ihr Aschengehalt soll für

¹⁾ Schult, Steintohlentheer, 2. Aufl., I, 87.

Bunge, Steinfoblentbeer u. Ammoniaf.

Ped.

Betriebswelle sitzende Excenter die Preßtolben abwechselnd in die Formen eindrücken und heransziehen kann. Beim Nückgange des Stempels wird jedesmal von Neuem in die Form Preßmasse eingeführt, die sich beim Vorgehen gegen die schon vorhandene Masse anpreßt und diese zugleich aus dem offenen Ende der Form ausdrückt. Bei der Maschine von Bouriez wird der Kolben durch eine Kurbelstange in die Formen eingepreßt, und zwar schneller, als bei der vorgenannten Maschine, wodurch erzielt wird, daß der austretende Strang sich leicht in Scheiben theilen läßt. Mit dieser Maschine ist auch das Gemisch mit hartem Pech zu verarbeiten. Unter den Maschinen mit hydraulischer Pressung werden die von Nevollier und Mazeline besprochen. Verg hält unter den in Westphalen bestehenden Verhältnissen die Fabrikation von Pechbriquettes sür unsentabel, und empsiehlt eher Carragheenmoos, dessen Kosten pro Centner Kohlenziegel sich auf 3 Psennige belausen; bei einer Production von 60 Tonnen erreichen die Herstellungskosten 6 Psennige.

Für genauere Angaben über alle diese Berhältnisse sei namentlich auf die oben angesührte Schrift von Gurlt verwiesen.

Von neueren Patenten liber Briquetteefabrikation wollen wir anführen:

E. F. Trebbar (D. R.= P. Nr. 16017); G. H. Lent & W. H. Lehmann (D. R.= P. Nr. 15789); G. J. P. Conffinhal (D. R.= P. Nr. 15239); W. Nenhaus & D. Henniges (D. R.= P. Nr. 18538); S. Butler (E. P. Nr. 7791, 1886)..

Vornemisza & Kopal (D. R. P. Nr. 31664) machen ein künstliches Brennmaterial durch Mischung von 100 Thln. geschmolzenem Steinkohlentheerspech mit Holzabsällen oder anderen Absällen pflanzlicher Art, Abkühlen auf Steinsplatten, Formen in Stücke von 10 × 5 cm mit einem Loch in der Mitte, Verskofen dieser Stücke durch Aufstecken auf einen Eisenstab und Erhitzen in einem Drahtcylinder in einer gewöhnlichen Gasretorte und Pressen des Productes in heißem Zustande.

Firnisse ans Pech; präparirter Theer.

Eine sehr rationelle Verwendung des Steinkohlentheers ist diejenige zu Firnissen (Lacken), namentlich für Eisen, dann auch sür Holz 20., natürlich stets von schwarzer Farbe. Sie werden sämmtlich in sehr einfacher Weise durch Schwelzen von Pech mit verschiedenen Destillationsproducten des Theers dars gestellt, verlangen also keine Zusuhr eines fremden Materials und bewegen sich ganz im Kreise der selbst gewonnenen Producte. Für ihre Fabrikation braucht man nichts als einen offenen eisernen Kessel, welcher in einem bedeckten Locale aufgestellt ist, aber von außen her geheizt wird. Besser freilich nimmt man einen geschlossenen Kessel mit mechanischer Rührvorrichtung. Der Kessel kann aus Gußeisen oder Schmiedeeisen sein; vorzuziehen ist das letztere, weil kein (hier sehr seuergesährliches) Springen vorkommen kann; man giebt ihm dann entweder die

Form eines stehenden Cylinders mit schwach auswärts gewöldtem Voden, ober auch die eines liegenden Cylinders. Für Arbeiten in sehr großem Maßstabe könnte man recht gut den S. 240, Fig. 79 dargestellten Mischapparat gebrauchen.

In dem Kessel wird nun zunächst die ganze zu verarbeitende Portion Pech eingeschmolzen, indem man zugleich ein wenig von dem zu verwendenden Dele zusest, was die Schmelzung des Pechs sehr beschleunigt und sein baldiges Wiederserstarren hindert. Die Hipse wird aber tropdem ziemtlich hoch steigen, ehr alles Pech stüssig geworden ist, und es ist darum durchaus räthlich, erst wieder etwas absühlen zu tassen, damit das zuzusetzende Del nicht ins Kochen geräth, was natürztich am ehesten bei den leichteren Delen oder Naphta vorsommen kann; doch darf man nicht so lange warten, daß die Mischung nicht noch vollsommen slüssig bliebe. Man setz also nach einiger Absühlung den Rest des zu verwendenden Deles zu, aber ganz allmälig, indem jede einzelne Portion vollsommen in die Wasse eingerührt wird. Von Zeit zu Zeit nimmt man eine kleine Probe, welche man absühlen läßt, nm zu sehen, ob der Firniß schon die nöthige Consistenz erreicht habe.

Die ordinärste Sorte Firnig stellt man in der oben beschriebenen Weife aus Bech und schwerem Dele bar. In diesem Falle kann man jedoch noch einfacher verfahren; man destillirt nämlich den Theer (da wo es darauf aukommt, in einer besonderen, kleineren Blase), bis das Leichtöl aufängt, in das Schweröl überzugehen, ober bis bas Mittelöl gang fort ist (also etwa bis 240"), hält mit dem Tenern ein, läßt etwas abfühlen und verdünnt nun den Ruckstand (den wir oben als "Asphalt" fennen gelernt haben) in der Blase selbst mit der nöthigen Menge (ungefähr 3/4 vom Gewichte des Pechs) Schweröl, worauf man noch gang flussig abläßt. Man kann sogar so verfahren, daß man in der Blase selbst bis zu hartem Pech abdestillirt, um das Anthracen zu gewinnen, und dann die vom Anthracen befreiten Edweröle, sowie anderes gerade jur Berfügung stehenbe Schweröl, am besten immer solches, aus dem das Raphtalin auskrystallisirt ist, bis zum nöthigen Berdünnungsgrade zusett. (Butes Mischen ist auch hier absolut Wir haben 3. 213 und 217 beschrieben, wie man dies in den Blasen ausführt; zuweilen bewirft man aber auch die Mischung in der Pechkammer, indem man das Areosotol in das noch flussige Pech einlaufen läßt. Der so erhaltene Firniß, welcher in Deutschland gewöhnlich "präparirter Theer" genannt wird, kommt den Fabrikanten viel billiger zu stehen, als rober Theer, ba ja die werthvollsten Bestandtheile des letteren (Benzol, Tolnol, Phenol, Anthracen, neuerdings auch Raphtalin) fämmtlich entfernt sind; dabei ist aber bieser "präparirte" Theer filr Anstriche ober zur Dachpappenfabrikation, in der Seilerei :c. viel werthvoller als rober Theer. Er dringt weit schneller und tiefer in Holz, Stein u. bgl. ein, als rober ober felbst gefochter (von Wasser befreiter) Steintohlentheer, und troduct auch bei weitem schneller; letteres giebt ihm selbst einen Vorzug vor dem Holztheer (Stockholmer Theer), und wird eine Art deffelben zuweilen als "tünstlicher Stockholmer Theer" verkauft. Bor allem ist dieses Product auch den Sodafabriken und auderen chemischen Fabriken zum Anstreichen ober Tränken des gegen Säuren, Chlor 2c. zu schützenden Holze, Gisene und Steinwerkes zu empfehlen. Auf Gisemwaaren, wo rober Steinkohlentheer wegen 246 Реф.

des das Rosten befördernden Ammoniakgehaltes gar nicht und nur gekochter Theer anzuwenden ist, ist er auch dem letzteren weitaus vorzuziehen, da er nicht nur viel schneller, sondern auch immer ohne Risse eintrocknet und einen schönen, glänzenden lleberzug bildet. Die Trockenzeit wechselt je nach der Witterung von 12 bis 24 Stunden. Da der Ueberzug, welchen diese Art Firnis bildet, eine ziemliche Dicke hat, so ist er nur für grobe Eisenwaaren verwendbar, aber für diese ganz ausgezeichnet.

Eine feinere Sorte erhält man, wenn man Bech mit Leichtöl in der oben angegebenen Art zusammenschmilzt; man nimmt hierzu jedoch nicht das direct aus den Theerblasen abdestillirte Del, sondern die letzten Portionen des aus der Leichtölblase abdestillirten oder das vom Phenolnatrium abgezogene Del (vgl. Cap. 9), welche mithin ihre werthvolleren Theile schon abgegeben haben. Man kann auf 100 Thle. mittelhartes Pech etwa 60 Thle. Leichtöl rechnen. Dieser Firniß giebt eine glänzendere und glattere Obersläche als der vorige und bildet einen viel dünneren lleberzug; seine Trockenzeit ist vier bis sechs Stunden, und er ist schon silr seinere Eisenwaaren verwendbar.

Endlich kann man auch noch schneller troduende und bilinner liegende Firnisse in allen Graden erhalten, wenn man einen Theil des Leichtöls durch Naphta erset; man kann bazu die geringste Gorte ber Naphta anwenden, oder auch eine solche direct zu diesem Zwecke barftellen, indem man bei der Dampfrectification (Cap. 11) über den sonst innegehaltenen Endpunkt hinausgeht. Regel ist babei, zuerst alles zu verwendende Leichtöl in das Pech hineinzuarbeiten und dann erst die Naphta zuzusetzen, indem man das Gemisch noch so warm bleiben läßt, als es mit der Flüchtigkeit der Naphta verträglich ist. Außerdem ist sehr gründliches, längere Zeit anhaltendes Rühren nothwendig, da die Naphta sich nicht so leicht bem Firnig einverleiben läßt, wie die schwereren Dele; es fann sonst vorkommen, daß sich der Firniß in einen schwarzen Bodensatz und darauf schwimmende Naphta Man kann es mit Hilfe selbst ganz ordinärer Raphta leicht bahin bringen, einen in einer Stunde, ja in einer Viertelstunde, trodnenden Gisenlack herzustellen, welcher für alle Gisenwaaren verwendbar ist, wo seine schwarze Farbe nichts schadet. Statt Steinkohlennaphta kann man auch Petrolenmäther u. dgl. anwenden.

Alle drei Sorten haften ungemein fest am Eisen und erlangen nach dem Trocknen einen ziemlichen Grad von Härte, neben starkem Glanz und großer Glätte; letzteres gilt namentlich von den besseren Sorten.

Ein Patent von Marchisis u. Stevens (E. P. 23. September 1870) will solchen Firniß durch Erwärmen mit Chlorfalt oder Kochsalzlösung und darauf folgendes Waschen mit Eisenvitriol verbessern. Der Erfolg davon ist mir nicht bekannt.

Chaumont 1) macht einen Firniß für Holz ober Metall durch Auflösen von Theerasphalt (300 Thln.) in (100 Thln.) Schwefelkohlenstoff. Statt des Asphalts kann man auch natürliches Bitumen oder Harz anwenden. Man bringt den Asphalt in einen Bottich, schüttet den Schwefelkohlenstoff darauf und schließt

¹⁾ Wagner's Jahresber. 1865, 3. 686.

das Gefäß luftdicht ab, um die Berdampfung des Schweselkohlenstoffs zu hindern. In 12 bis 24 Stunden ist der Asphalt 2c. aufgelöst und der Firniß fertig, dessen Geruch ihn freilich kaum empsehlen wird.

Rach Watson Smith!) bekommt man einen guten Firniß für wasserdichte Decken (tarpaulins) durch Schmelzen von Holztheerpech mit etwa dem gleichen Gewichte Steinkohlentheer-Schweröl. Ferner einen sehr guten Eisenlack durch Schmelzen von 6 Pfd. dunkelfarbigem Colophonium mit 1/6 Gall. (sage etwa 1/2 Pfd.) Leinölsirniß und 1 Gall. (etwa 10 Pfd.) Schweröl, für feinere Arbeiten mit Zusat von ein wenig Gummi, um ihm Glanz zu geben, und von beliebigen Farbstoffen.

E. Heußer (D. R.-P. Idr. 24231) extrahirt Pech mit warmem leichtem Theeröl oder Petroleumbenzin. Die gebildete Lösung läßt beim Verdampfen eine natürlichem Asphalt ähnliche Masse. Der nach dem Ausziehen bleibende Rückstand giebt eine schwarze Farbe von großer Deckfraft.

Asphalt, Asphaltpapier, Dachpappe 2c.

Sowohl der bei der directen Destillation des Theers erhaltene, als auch der durch Bermischen von Pech mit Schweröl und sesten Substanzen dargestellte Asphalt ist zu vielen Verwendungen tauglich. Man verwendet ihn da, wo es sich um Abhaltung von Bodenseuchtigkeit, Schutz von im Boden versenkten Eisen-röhren oder Reservoiren handelt. Zu diesem Zwecke mischt man die halb flussige Masse mit Sand, Asche u. dgl. dis zur klumpigen Consistenz und wendet diese Mischung in einer Schicht von 10 dis 15 cm Dicke an. (Näheres über solche Mischungen weiter unten.)

Ein solcher "Asphalt", direct durch Berdampsen von Theer hergestellt, dürfte jest nicht mehr so oft als früher verwendet werden; dagegen stellt man häusig ähnsliche Mischungen kunstlich dar, indem man nach völligem Abtreiben des Anthracensöls die inzwischen von werthvolleren Bestandtheilen (namentlich Phenol und Anthracen) befreiten Schweröle wieder in die Blase zurüchnungt, die die richtige Consistenz des Rüchtandes erreicht ist. Man stellt hierdurch nicht nur weiches Pech (s. u.), sondern auch "Asphalt", und bei noch größerer Berdinnung "präparirten Theer" oder "künstlichen Stockholmer Theer" dar, welche namentlich in der Dachpappenfabrisation sehr weite Anwendung sinden (s. u.).

Die Verwendung des Pechs (Asphalts) zu Straßenpflaster ist in vieler Beziehung empsehlenswerth. Als Kitt zur Verbindung der Pflastersteine gebraucht, wie dies z. B. in Manchester geschieht, macht es den Boden undurchdringlich sür den Durchgang der Verunreinigungen von unten her und gestattet nicht den Durchgang schädlicher Effluvien. Auch direct als Surrogat des natürlichen Asphalts wird das Theerpech gebraucht, jedoch nur in Mischung mit natürlichem Asphalt, zum Asphaltiren von Trottoirs z.c. und zur Isolirung von Grundmauern behufs Abhaltung der Bodenseuchtigkeit. Man schmilzt das Gemenge wie gewöhnlich

¹⁾ Priv. = Mittheil.

248 Реф.

in Resseln, versetzt es mit Sand, Ziegelmehl, Asche, Kreide u. dal. dis zur nöthigen Consistenz (wozu man etwa das viersache Gewicht des Pechs brauchen wird), verzührt gehörig, am besten auf mechanischem Wege in einer Mörtelmühle, und trägt das Ganze heiß auf. Für Trottoire mahlt man das Pech mit dem gleichen Gewichte sandiger oder steiniger Materialien, schmilzt es in einem Kessel und setzt beim Verlegen noch einmal die gleiche Menge Kies zu, so daß das fertige Pflaster etwa 30 Proc. Pech enthält. Es ist jedoch nicht anzurathen, hierzu nur Steinztohlentheerpech sür sich allein, ohne Zusatz von natürlichem Vitumen, zu nehmen; letzteres ist viel inniger mit den erdigen Materialien verbunden, als man dies bei ersterem thun kann; aber ein Gemenge beider ist sehr gut, und billiger als mit natürlichem Asphalt allein dargestellt. In ganz ühnlicher Weise bereitet man auch gesormte Steine aus Vech und gemahlenem Gestein.

In einigen schottischen Fabriken läßt man das Bech direct aus der Theerblase in eine Mörtelmühle laufen, wo es mit Sand, zuweilen auch mit Kalk,
innig gemengt wird. Aus der Mühle wird die Mischung noch in flüssigem Zustande in Sandsormen abgelassen, wo sie erstarrt. Bis zu diesem Zeitpunkte
entweichen sehr unangenehm riechende Dämpfe; daher sollte die Mischmühle u. dgl.
mit einem Dunstabzug bedeckt sein, aus dem die Dämpfe durch ein Rohr in den
Schorustein abgeleitet werden. Der Ranm zwischen dem Rande des Abzugschlots
und der Mühle sollte mit Sackleinewand verhängt sein, welche man nur an den
zur Arbeit nothwendigen Stellen aushebt (Dr. Ballard).

Gobin (E. P. 1865, vom 9. Mai 1878) schmilzt 15 Thle. bituminösen Schiefer mit 35 Thln. Steinkohlentheerpech in Kesseln zusammen, bis der anfangs entstehende Schaum verschwunden ist. Dann setzt man 10 Thle. Koks und 130 Thle. Kalkstein, beide gepulvert, gut gemischt und einige Zeit durch Erhitzen liber 100° entwässert, zu. Vor der Abkühlung setzt man noch 160 Thle. feinen, durch Erhitzung gut getrockneten Kies zu. Für Straßenpslaster vermehrt man den Kieszusatz bis auf etwa 190 Thle., formt die Masse in Blöcke von etwa $20 \times 15 \times 10$ cm und setzt diese wie gewöhnliche Pflastersteine auf eine Schicht Kies oder Sand.

Rach einem Patente von Daguzan (D. R. P. Mr. 4999) mischt man vorher bis zur völligen Entwässerung erhitzten Theer (also wohl = brai liquide) mit vorher "geröstetem", sein gepulvertem Kaltstein oder Marmor (also Aexkalk), 5 Proc. Eisenoryd, kieselsaurem Kali, schweselsaurem Kalk 20.

Thenius 1) beschreibt die Berwendung von weichem Pech zu Asphalt und Mastir durch Mischen mit 10 Proc. Harzöl, wodurch er dem natürlichen Asphalt näher kommen soll, oder durch Bermischen mit 50 bis 60 Proc. pulverisirtem Kalkspath. Die Masse kommt in Blöcken in den Handel und läßt sich, mit Zusgabe von 25 Proc. seinem Kiesels oder Basaltstand, zu Mosaikplatten sür Pflaster, Tische 20. gießen.

Der Theerasphalt kann bedeutend verbessert werden, wenn man ihm Schwesfel zusetzt. A. Winkler2) setzt zu dem nach Abdestilliren von etwa 30 Proc.

¹⁾ Die technische Berwerthung des Steinkohlentheers (Wien, Hartleben), S. 117 ff.
2) Chem. Centralbl. 1858, S. 337.

aus dem Theer zurückleibenden, bei 50° vollständig weichen Ajphalt (also gleich dem englischen Asphalt, dem französischen brai liquide) nach und nach 5 Proc. Schwefel und erhitt jedesmal fo lange, bis feine Entwickelung von Schwefelwafferstoff mehr erfolgt. Bermuthlich bewirkt ber Schwefel in ber Hitze eine Molecularcondensation unter Wasserstoffanstritt, wodurch der Ruckstand schwerer Man erhält dabei 75 Proc. vom Theer an gutem Usphalt, schmelzbar wird. welcher in fochendem Wasser nicht erweicht, während man ohne Schwefel nur die Hälfte des Gewichtes des Theers an gleich gutem Asphalt erhält. Ein weiterer Borschlag, den Theer schon vor der Destillation mit 20 Proc. Schwefel zu verfegen, wobei nur Wasser und Schwefelmasserstoff übergeben, und ein bem Theer gleiches Gewicht an gutem Asphalt erhalten werden soll, ist augenscheinlich unpraktisch, theils wegen ber Kosten, theils wegen des Angriss auf das Gisen ber Blasen und ber Schädlichkeit bes Schweselwasserstoffs überhaupt. Rach Peinkler foll auch Terpentinöl, mit ber Balfte seines Gewichts an Schwefel versetzt, bei langsamer Destillation Edwefelwasserstoffgas und einen schwarzen asphaltartigen Rückstand geben. — Der befannte Bausler'sche Holzeement wird ebenfalls durch Erhipen von eingedicktem Steinkohlentheer mit Schwefel, vielleicht noch mit Zusat von indifferenten, erdigen Bestandtheilen gewonnen.

Der Steinkohlentheerasphalt (theils der eigentliche brai liquide, theils sehr weiches Pech) wird auch zur Fabrikation von Aspaltröhren verwendet, eine von Islaureau eingesührte Industrie, worüber Behrens!) aussührlichere Mitstheilungen gemacht hat. Man leitet ein 2 m breites, endloses, aus Hanf ausgesertigtes Papier durch eine in einen Sen eingemauerte, halbeylindersörmige, horizontale Psanne, welche mit heißem Pech angesüllt ist?). Eine sich darin bewegende Walze nimmt das sich mit Pech tränkende Papier auf und sührt es zu einer kleineren Walze, welche den Kern des Rohres bildet, um welche es in etwa 100 Lagen über einander gewickelt wird. Sobald die nöthige Wandstärke erreicht ist, wird, unter gleichzeitiger Vestrenung mit seinem Sande, durch eine Walzenpresse ein bedeutender Druck auf das Rohr ausgesibt und dadurch dessen Tichte und Homogenität vermehrt. Nach kurzer Abkühlung in kaltem Wasser wird der (zu diesem Behuse vor dem (Vebranche mit Schmierseise bestrichene) Walzenkern durch einen Krahn entsernt und das Rohr nochmals in Wasser abgesühlt.

Verbunden werden die Asphaltröhren durch aufgesetzte eiserne Flausche oder durch Minssen, welche aus einem kurzen Stücke weiteren Asphaltrohres gebildet sind, und auf dem Rohre durch ein Gemisch von Pech und Schwesel besestigt werden; oder auch durch zehn- bis zwölfmalige Umwickelung mit in geschmolzenes Pech getauchte Leinwandstreisen. So werden auch die nöthigen Kniestücke und Krümmungen, oft erst bei der Verlegung der Röhren, ausgesihrt.

Je nach der Ratur des angewandten Pechs haben die Röhren verschiedene Eigenschaften, was man für ihre Verwendung berücksichtigen muß. Bei sehr weichem, ölhaltigem Pech widerstehen die Röhren sehr gut dem Durchdringen

¹⁾ Dingl. Journ. 208, 377. 2) Daß hier nicht eigentliches Pech gemeint sein kann, sondern nur "brai liquide" oder sehr weiches Pech, geht daraus bervor, daß bei der Temperatur, bei welcher auch nur gewöhnliches "weiches Pech" hinreichend stüssig ist, das Papier schon verändert werden würde.

von Wasser, sind also namentlich vorzüglich für Leitungen in sumpsigem Erdboden; die aus härterem Bech leisten größeren Widerstand gegen Formänderung durch höhere Temperatur. Selbstverständlich können Asphaltröhren nur zur Leitung von kalten Flüssigkeiten oder Gasen verwendet werden; aber unter dieser Besichränkung sind sie meist mit großem Vortheil zu verwenden, sowohl wegen ihrer relativen Wohlseilheit, als in Folge ihrer speciellen Eigenschaften. Sie widerstehen einem Druck von 33 Atmosphären von innen nach außen (?); sie sind elastisch genug, um bei etwaigen Bodensenkungen an den Verbindungen nicht zu brechen, bieten Schutz gegen Frost durch ihre schlechte Wärmeleitung, werden durch verdlinnte Säuren und Alkalien nicht angegriffen und können in jedem beliebigen Boden gelegt werden. Ihre Hauptanwendung ist die zu Wassers, Säurens, Gesbläseleitungen, Wetterlutten, zur Aufnahme von unterirdischen Telegraphenleitungen, als Sprachröhren. Auch für Gasleitungen werden sie verwendet.

Solche Asphaltröhren, und aus ihnen durch längsweises Durchschneiden ershaltene Rinnen von halbkreisförmigem Querschnitt bewähren sich sehr gut zur Ableitung von sauren Flüssigkeiten in chemischen Laboratorien und Fabriken, so lange man sie keiner Erwärmung aussetzt.

Eine andere Art Röhren wird aus jedenfalls etwas härterem Pech, durch Mischen mit Kies und Gießen in Formen gemacht, wobei man ein dunnes Blecherohr als Kern benutt; die Oberstäche wird mit Kies überzogen, welcher in die noch warme Masse eingedrückt oder eingewalzt wird. Diese von Chameron fabricirten Röhren werden in Paris vielfach als Wasserleitungsröhren angewendet.

Bei sämmtlichen Asphaltröhren darf man nie aus den Augen lassen, daß sie durch den Einfluß der Wärme bedeutende Formänderungen erleiden.

Rach Behrens (a. a. D.) bereitet man auch Asphaltpapier als Surrogat des Wachspapiers. Man läßt gewöhnliches Packpapier von einer Rolle über einen erwärmten Tambour gleiten, auf welchem eine Abstreichvorrichtung angebracht ist. Vor diese sließt geschmolzenes Pech, welches daselbst eine Höhe von 4 cm einniumt. Das mit einer dinnen Lage Pech überzogene Papier läuft dann noch über einige Walzen und wickelt sich auf eine letzte Rolle auf. Man macht auf ähnliche Weise auch das sogenannte Doublepapier, bei welchem eine Schicht Pech zwischen zwei Flächen Papier liegt; dieses wird zum Bekleben seuchter Wände vielsach benutzt.

Eine der wichtigsten Verwendungen einer Art von Asphaltpapier ist die zu Dachpappe oder Dachfilz. Wir haben diese Industrie schon erwähnt, als wir die Anwendungen von Theer ohne Destillation besprachen (S. 145); aber wir haben dort schon bemerkt, daß es am rationellsten ist, dem Theer erst seine werthvollsten Bestandtheile, Benzol, Carbolsäure, Naphtalin und Anthracen, zu entziehen und aus dem rückständigen Destillate, das heißt, dem größten Theile des Schweröls, und dem Pech eine Mischung von gerade richtiger Beschaffenheit sür den vorliegenden Zweck darzustellen. Wir haben in der That solche Mischungen schon als "Firnisse" und "präparirter Theer" beschrieben; auch "Asphalt" ist eine solche, und scharfe Unterschiede lassen sich hier nicht machen.

Vermuthlich wird jetzt der größte Theil der Dachpappe in Deutschland und Nordamerika aus dem S. 245 beschriebenen "präparirten Theer" gemacht. In

Nordamerita, wo das Pech noch nicht zur Briquettesfabrikation verwerthet werden kann (S. 13), wird es meist in der eben beschriebenen Weise zur Fabrikation von Dachpappe verwendet. Lettere wird erstens su "Kiesdächern" angewendet. Udan nacht lettere, indem man auf ein gewöhnliches Tachpappendach eine Schicht heißes, mittelhartes Pech aufbringt und dieses mit einer Schicht Kies bedeckt. Dies ähnelt der Art, wie Häusler's Holzement angewendet wird; aber letterer wird im geschmolzenen Zustande auf gewöhnliches grobes und starkes Papier aufgetragen, und drei Lagen des letteren, mit abwechselnden Schichten von Holzement, werden von einer Schicht Kies gefolgt.

Zuweilen wird behauptet, daß die mit "Asphalt" oder "präparirtem Theer" gemachte Dachpappe settiger und weniger dauerhaft, als die mit rohem Theer gemachte sei; aber dies kommt vermuthlich nur daher, daß nicht "präparirter Theer" von richtiger Qualität angewendet wurde.

Die Destillation bes Beche.

Schon lange, ehe die technische Bedeutung des Anthracens erkannt worden war, sind viele Versuche gemacht worden, um die Destillation des Theers nicht mit dem Pech zu beendigen, sondern auch aus diesem noch weitere Producte zu gewinnen. Hierzu veranlaßte der Umstand, daß die Verwendungen des Pechs mit Ausnahme derjenigen für die Briquettessabrikation nur sehr wenig von der großen producirten Menge desselben consumiren, und daß eine so einseitige Abzugsquelle, wie die Vriquettesindustrie, leicht zu Stockungen des Absates führt. Es lag also nahe, die Destillation so weit zu treiben, die alles irgend Flüchtige abgeschieden ist und schließlich nur noch Koks zurückbleibt, sür welchen ja immer Absate gefunden werden kann. Der Antrieb hierzu wurde noch viel größer, als mit der Entdeckung des künstlichen Alizarins das Anthracen weitans der werthvollste Bestandtheil des Steinkohlentheers wurde. Man glaubte, daß im Pech noch viel Anthracen stecke, und durste hossen, es noch mit Vortheil darans zu gewinnen.

Das Nächstliegende, nämlich die Destillation in der Theerblase, gleich bis zu Kots zu führen, ist durchaus unthunlich. Gußeisen, dessen Nachtheile für Theer-blasen ohnehin S. 176 angeführt worden sind, kann im Allgemeinen nicht sür Theerdestillation angewendet werden, und Schmiedeeisen würde sehr bald durch-brennen; auch wäre das Aushauen des Kots aus den Theerblasen eine gar zu kostspielige Arbeit, abgeschen von der enormen Abnutung des Eisens der Blasen. Ein Vorschlag von Puls 1), dem Theer erdige Substanzen beizumengen, damit der glühend in der Retorte zurückleibende Rückstand nicht an diese anbacke, sons dern sich leichter herausziehen lasse (wobei, um alles Andere zu übergehen, der Kots verloren gehen würde), verdient keine erustliche Besprechung.

¹⁾ Engl. Pat. Ar. 1910, vom 23. August 1858.

252 Реф.

Man nuß daher jedenfalls so versahren, daß man den Theer in Blasen von gewöhnlicher Form bis zu Pech destillirt, und dieses dann in besonderen Gefäßen weiter destillirt, sei es, daß es in erstarrtem Zustande chargirt, oder daß es gleich stülssig aus der Theerblase in den Pechosen eingelassen wird. Die Destillation des Pechs sindet statt in gemauerten Muffeln, oder in Gasretorten aus Chamottes masse, oder in Eisengefäßen von verschiedener Form.

Die gemauerten Verkokungsöfen, welche früher öfters angewendet wurden, sollen hier nur kurz beschrieben und nicht erst abgebildet werden 1), da sie sich in der Praxis nicht bewährt haben. Es sind Minffeln von etwa 4,5 m Länge, 1,8 m Breite und 1,8 m Höhe bis zum Gewölbescheitel, mit Fenerung nur unter der Sohle, vermittelst zickzackförmig bin - und herlaufender Canale. ist nach unten gewölbt, damit das geschmolzene Pech nicht so leicht ausläuft. jeder Stirnscite, etwa in der Mitte der Höhe, befindet sich die Arbeitsöffnung, welche beim Betriebe fest verschlossen wird. Die Dämpfe werden durch ein in das Ofengewölbe eingesetztes Gußeisenrohr von 27 m Länge abgeführt und durch bloße Luftkühlung verdichtet. Meist sind zwei Defen an einander gebaut. Dfen wird mit zwei Tonnen Bech beschickt, die Seitenthüren dann mit Gisenplatten verschlossen, und wie Gasretortenbedel verkittet und verschraubt. Schon vorher war das Feuer angezündet worden; daher erscheinen bald flüchtige Producte, welche sich in dem Kühlrohr verdichten und in einem Behälter aufammeln. Das zuerst kommende Del ift ähnlich ben letten Destillaten aus der Theerblase; die darauf folgenden Portionen aber sind mehr schleimig, sehr dunkel und brenzlich. Nach etwa 12 Stunden, wenn die Destillation fast zu Ende ist, erscheinen große Mengen von schweren, gelben Dämpfen, welche sich theilweise zu einer sehr bicken, klebrigen Masse condensiren; zuweilen geben sie eine rothgelbe, pulverige Substanz, welche, der Luft ausgesetzt, bald weich und klebrig wird und namentlich viel Chrysen und Pyren (jedenfalls noch andere Kohlemvasserstoffe) enthält. nichts mehr destillirt, öffnet man mit Vorsicht die beiden Endthüren, worauf die im Inneren der Muffel noch befindlichen Dämpfe Feuer fangen und die am Ge= wölbe und den Seiten des Ofens angesetzte Kohle verbreunt. Der durch die Thüren jett hervordringende dicke Rauch wird durch einen Gasfang abgesangt und in den Schornstein geführt. Der kalte Luftstrom bewirkt, daß die auf der Dfensohle befindliche Kohlenschicht in Stücke zersplittert, was von dem Arbeiter noch durch Eisenhaken unterstützt wird; der Roks wird noch glühend aus dem Dfen gezogen und erlischt wegen seiner großen Dichtheit bald, ohne daß burch Berbrennung große Berluste entständen; übrigens löscht man ihn besser gleich mit Wasser ab. Er ist voll von kleinen blasigen Höhlungen, die in Folge des Entweichens der Gase aus der teigigen Masse entstehen. Die durch das Berbrennen des angesetzten Rußes entstehende Site erhält den Ofen glühend und bewirkt, daß man für die nächste Operation nur sehr wenig Brennmaterial brancht. Aus 100 Thin. Pech erhält man 25 Thie. Del, welches dem Kreosotöl

¹⁾ Ausführliche Beschreibungen mit Abbildungen sinden sich in Ronalds' u. Richardson's Chemical Technology, I, 541, und in meiner "Destillation des Steinkohlentheers", Braunschweig 1867, S. 61 sf.

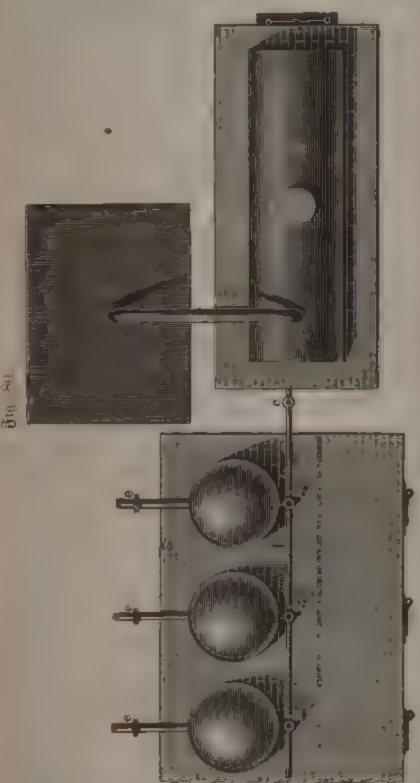
zugemischt, oder besonders als Schmieröl (geringer Qualität) verkauft wurde, neben 50 Thlu. Kols; 25 Thle. gehen verloren. — Diese Angaben dürften etwas zu günstig lauten; es geht in den gemanerten Desen durch Undichtheit stets viel Pech verloren, und man erhält auch sonst mehr (Bas und weniger Del, als in Eisenretorten.

Bon neueren Angaben über diesen Gegenstand, welche seit der Erfindung bes Alizarins datiren, will ich zunächst einen Bericht auführen, welchen Behrens 1) über von ihm in großem Magstabe ausgeführte Bersuche macht. Er benutte eine gußeiserne Retorte in Form eines liegenden Kastens, 4 m lang, 1,10 m weit und 1,10 m hoch, bestehend aus einer Anzahl (16) von durch Flauschen und Schrauben Bufammengefügten Platten, mit Berbindung durch Roftfitt. vordere und hintere Deffnung waren durch eiserne, oben mit einer auf Schienen laufenden Welle verschene, und mit Kallbrei verkittete Thuren verschlossen. Dben auf der Retorte war ein Mannloch zum Füllen mit festem und ein Hahn zum Einlassen von flussigem Bech vorhanden, ferner ein Sicherheitsventil und ein Helmrohr. Letteres führte durch ein 0,15 m weites Rohr zu einem verschlossenen Eisenkasten, unten mit S=förmigem Ausflugrohr und oben mit einem Rohre versehen, welches die noch nicht verdichteten Wasserdämpfe und andere flüchtigere Producte in eine Rühlschlange führte. Die Retorte ruhte auf einem flachen oben geebneten Gewölbe, unter welchem die Flamme des vorn angebrachten Feuerranmes strich; hinten theilte sich diese in zwei Theile, kam in einem unteren Canale auf beiben Seiten bes Dfens zum Borberende der Retorte zurud und entwich burch ähnliche obere Seitencanäle nach hinten und in den Schorustein.

Anfangs kommt noch etwas Wasser, namentlich bei feuchtem Bech, und man muß dann behntsam feuern, um ein Uebersteigen zu vermeiden. Sobald aber das Ped ins Rochen geräth, verdichten sich Dele, und die Destillation geht selbst bei mäßigem Fener so geschwind, daß man in 3 bis 4 Stunden eine Beschickung von drei Tonnen Pedy abtreiben kann, welche 700 bis 800 kg Del ergiebt. Die Dele werden gleich in zwei Theile getheilt, nämlich die zuerst kommenden als anthracenhaltig, und die später fommenden, sehr fetten, als Schmieröl resp. (Sanz von Anfang an kommen Wasserdampf, (Sase | namentlich Schmiere. Ammoniat?) und Wasserstoff], Benzol und flüchtige, naphtalinhaltige Dele von 0,97 specif. Bew. Sobald zwei Drittel bes Deles überbestillirt sind, tritt die Rokebildung ein; die Masse schwillt auf und bei starker Füllung der Retorte muß jest bas Gener vorsichtig geschürt werben. Wenn die Delproduction sich ihrem Ende nähert, nehmen auch die leicht siedenden Kohlenwasserstoffe ab, während die Bildung von Wasserdampf und Gasen noch steigt. Endlich bekommt man ein jublimirtes, rothgelbes, harziges Product, welches nach und nach wieder verschwindet, und zulett hört die Gasentwicklung gang auf.

Die Retorte wird jest behutsam geöffnet und das daraus entweichende Gas angezündet; sonst findet bei Zutritt von Luft eine Explosion statt. Es werden gewonnen:

¹⁾ Dingl. Journ. 208, 371. 2) Auch Watjon Smith hat die Entwickelung von Ammoniat beim Verkoken des Pechs bemerkt.

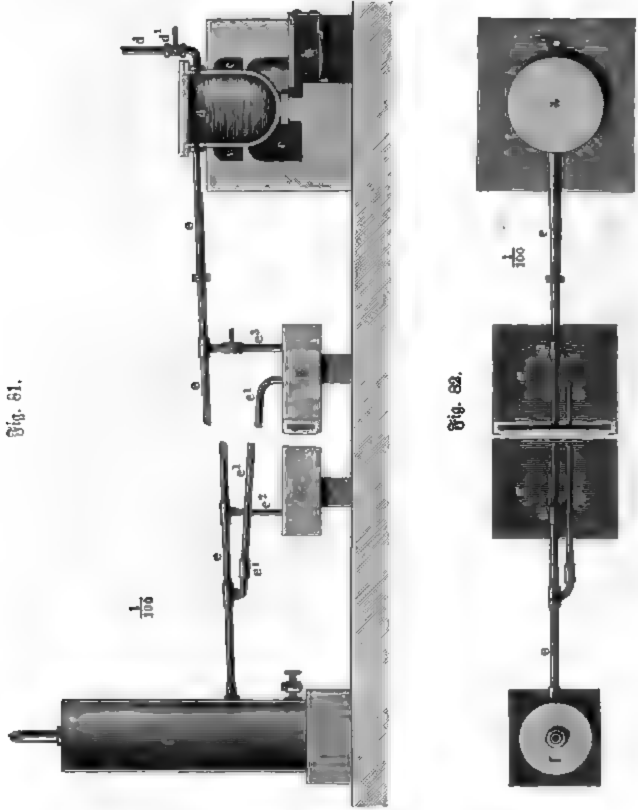


Das rohe Anthracenöl lieferte beim Behandeln mit Altalien 3 Proc. eines darin löslichen und durch Schwefelfaure abscheidbaren Deles, welches bei der Destillation 8 Proc. Wasser, dann allmölig immer dickluffigere Dele und über 360 eine durchsichtige, weinfarbene, seste Masse ergiebt; zurück bleibt ein weing Kohle.

Der im Folgenden befchriebene und in ben feig. 80 bis 82 abgebilbete Apparat ron Renner und Beis: mann für Berfofung bes Peche ift in England in großem Betriebe thatig gewefen. Der Theer wird gunachft in ergend einer ber gewohnlichen Blafen beftillirt; bie bier angegebene Borm, Fig. 80 A, ift bie eines liegenden Culinbere. B ift die Condensations. vorrichtung jur Leichtol und Breofotol. Wenn man, wie gewohnlich, bie gum weis djen Bedy gefommen ift, wird biefes durch ben Bahn e fofort in das Sauptrohr D und burch cenen ber Bahne dil in irgend eine ber gufteiferen Bechretorten

CC algelassen; es sind die Danipsabzugsrohren der lesteren. Fig. 81 und 82 geben eine nähere Beranschaulichung der Pechretorten und der dazu gehörigen Berdichtungsvorrichtungen. Wenn die Netorten so eingemauert sind, wie hier angegeben, sollen sie fünf bis seche Jahre dauern, wobei sie alle drei Tage se eine Charge von 11, bis 2 Tonnen Pech abdestilliren. Die Destillation selbst dauert

einen Tag, das Abfühlen, Leeren und Füllen zwei Tage. Für 10 Tonnen Pech pro Tag braucht man daher drei Batterien von je sechs Retorten, jede 1,2 m im Durchmesser und 1,4 m tief (im Lichten). a ist die gußeiserne Retorte, b der Feuerraum, co die Feuerzüge, d Pecheinslußrohr mit dem Hahn d1; c Dampfsableitungsrohr, $e^1e^2e^3$ Zweigröhren zum Abflusse des Condensirten in den Be-



hälter g; f Conbensationskammer. Die Condensation findet ausschließlich durch Luftlühlung statt, zum Theil im Rohre e, zum Theil in der Rammer f. Die Dampsentwickelung wird sehr befördert, wenn man in der Retorte a durch einen an der Kammer f angebrachten Exhaustor ein theilweises Bacuum hervordringt; dagegen nutt das Durchblasen von heißer Luft oder Damps durch das Bech nichts

(vgl. \mathfrak{S} . 213). Gegen Ende der Destillation öffnet man successive die Zweig-röhren $e^1\,c^2\,e^3$, um den sich condensirenden Körpern eine so schnelle und leichte Passage als möglich in den Behälter g zu eröffnen. Ohne dieses könnte sich das Rohr e leicht verstopfen.

Nach Fenner und Bersmann soll das zwischen 315 bis 370° Uebergehende sehr viel Anthracen, aber wenig Naphtalin oder Chrysen enthalten; vorher, zwischen 260 und 315°, kommt meist Naphtalin, nachher, über 370° hinaus, weniger slüchtige Körper als Anthracen. Nach Versmann ist vermuthlich das Authracen in dem Pech nicht präexistirend, sondern wird erst in der hohen Temperatur der Retorte gebildet. Die Destillate geben beim Stehen einen Absat, aus welchem durch die im nächsten Capitel zu beschreibenden Operationen Rohanthracen gewonnen wird. Das übrig bleibende Del ist ein gutes Schmieröl.

Man kann die Retorten, wie sie hier beschrieben sind, auch zur Destillation von angekaustem Pech verwenden. Dieses wird dann in kleine Stücke zerbrochen und mit Delen von einer früheren Destillation, oder mit trockener, absorbirender, kohliger Substanz gemengt. Dies geschicht, um zu vermeiden, daß die vorhandene Feuchtigkeit ein Aufschäumen und in Folge davon eine Verstopfung der Abzugsröhren bewirkt.

Man soll auf diesem Wege, nach ben Patentträgern, aus gewöhnlichem Bech im Durchschnitt 2 Proc. Rohanthracen von 30 bis 60 Proc. erhalten. Da nun gewöhnlicher Theer etwa 0,5 Proc. Rohanthracen und 67 Proc. Pech liefert, welche letteren bei der Destillation noch einmal $2 \times 0.67 = 1.33$ Proc. Anthracen geben, so erhielt man im Ganzen 1,85 Proc. Authracen, also fast das Bierfache der sonst gewonnenen Menge. Leider ist jedoch das "Pech=Anthracen" so sehr mit Chrysen 2c. verunreinigt, daß die Alizarinfabrikanten es nicht gut reinigen fönnen und es meist um keinen Preis verwenden wollen; aus diesem Grunde sind mehrere Processe entstanden. Wenn man daher gezwungen ist, das Pech zu destilliren, wie es hin und wieder durch locale Absatzschwierigkeiten geboten ist, so bleibt kaum etwas Anderes übrig, als sich mit der Verwendung der Destillate als Schmiere zu begnügen, wenigstens bis beffere Reinigungsmethoden des Pech= anthracens gefunden sein werden. Die Fabrikation von Pechanthracen scheint gar nicht mehr betrieben zu werden, und ist dies um so natürlicher, als bisher das in England allein gewonnene Anthracen für alle Alizarinfabrikanten ber Welt mehr als ausreicht.

llebrigens hat man sich jedenfalls sehr großen Illusionen über den Gehalt des Pechs an Anthracen hingegeben. Watson Smith i) konnte z. B. aus geswöhnlichem Hartpech durch Destillation, Wischen des Destillats mit Mutterölen und nochmalige Destillation nur 0,556 Proc. vom Pech, oder 0,33 Proc. des Theers an Rohanthracen (von unbestimmtem Gehalte) erhalten.

Der oben (S. 210) angeführte Vorschlag von E. Kopp könnte auch auf dieses Capitel bezogen werden.

Man behauptet zuweilen, daß seit der Einführung des Dampses im letzten Stadium der Theerdestillation gar fein Anthracen mehr im Pech bleibe; aber dies scheint mir doch unwahrscheinlich, und ist jedenfalls unbewiesen.

¹⁾ Priv. = Mitth.

Die bei der Pechdestillation gewonnenen Rots sind bei richtiger Behandlung, aber nur bei folder, fehr gut. Näheres hierliber hat Behrens (a. a. D.) angegeben. Die Beschaffenheit der Kots hängt von der Temperatur ab, bis zu welcher man geheizt hat, und von der Dauer, während welcher diese unterhalten worden ift. Sind beide ungenitgend, so erhält man eine matte, schwärzliche, durch wenige Spalten getrennte, compacte Dasse. Beim Deffnen der Retorte entzündet sich dieser Koks und brennt mit leuchtender Flamme, welche durch die Spalten der Masse hervortritt. Auch wenn man durch solches Ausbrennen eine etwas vollständigere Berkokung erzielt und die Spalten vermittelst eines Brecheisens noch vermehrt, fällt doch bie Qualität bes Products sehr gering aus. Der Pechfoke hat nämlich im höchsten Grade die Eigenschaft, wenn er nicht von vornherein sehr hart gebrannt ift, im Feuer fast zu Pulver zu zerfallen. Daher besitzt ein auf obige Beise nachträglich ausgebrannter Kots äußerst wenig Cohasion; außerdem haftet er sehr start an den Wänden der Retorte, so daß schon beim Losbrechen und Herausziehen sehr viel Staub erzeugt wird. Der nicht ausgeglühte Rots muß nach dem ersten Löschen von Zeit zu Zeit bis zur fast völligen Abkühlung mit Wasser begossen werden, da er sehr leicht wieder in Gluth geräth und mit Flamme brennt. Um harte Koks zu bereiten, nuß man nach bem Berschwinden der am Ende der Destillation entweichenden rothen Dampfe die Temperatur im Inneren der Retorte bis zur hellen Rothgluth steigern und diese minbestens acht Stunden unterhalten. Gine vollständige Speration währt bann etwa Hart gebrannter Roks haftet nur sehr schwach an den Wänden der Retorte, besitzt eine große Cohasion und tritt in zersplitterten, prismatisch stängeligen Stilden auf, die fast ohne Billfe des Brecheisens ans der Retorte gezogen werden können. Auch gerath er nach dem ersten löschen nicht wieder ins Er ift hellgran, fehr bicht und zerfällt nicht im Feuer. Behrens stellte mit folden Rote in englischen Gifenwerten verschiedene Bersuche mit folgenden Resultaten an. Die Bersuche, ihn statt Holzschlen in Rupolöfen jum Schmelzen von (Bugeisen oder zum Affiniren des Schmiedeeisens auf Herben anzuwenden, fielen ungünstig aus; im letteren Falle ließ sich die Schlacke schlecht Dagegen taugt hartes Bech sehr gut zum Teinen des Icohvom Eisen trennen. eisens nach englischer Methode, wozu sonst Gastoks verwendet werden, und gab bas gefeinte Eisen nachher im Budbelofen sehr schönes Stabeisen. Schmelzprocessen in Tiegeln ist der Rots sehr brauchbar.

Rach Stavelen 1) enthält Pechfoks nur 0,11 bis 0,12 Proc. Schwefel und 2,43 bis 2,50 Proc. Aschwefeleisen darin ist, selbst bei monatclangem Aussleten im Freien, da kein Schwefeleisen darin ist, und übertrifft an Härte, Dichtigfeit, Heizfraft und Tragfähigkeit selbst den besten Durham Koks.

Eine Hauptschwierigkeit für die Destillation des Steintohlentheerpeche, welche es verhindert, daß diese Operation in weitem Umfange ausgesührt wird, ist die Schwierigkeit, ein passendes Retortenmaterial zu finden. Gemauerte Masselösen sind zu undicht; thönerne Netorten erheischen im Verhältniß zu der darin versarbeiteten Menge Pech zu viel Brennmaterial; Gußeisen wird durch die Hipe und

¹⁾ Chemical News 43, 228.

258 Реф.

bas Pech selbst rasch zerstört. Allerdings behaupten Fenner und Versmann von ihrer oben abgebildeten Construction das Gegentheil.

Nach einem neuerdings in Deutschland genommenen Patente von Cyrus M. Warren (Nr. 12933, 16. Juli 1880) soll man den Thecr in gewöhnlicher Weise auf hartes Pech destilliren; wenn man dis zu diesem Punkte gekommen ist, soll man dem heißen Bech in der Blase Petroleumrücktände zusezen und nochmals so viel Del abdestilliren, als das Gewicht der zugesetzen Petroleumrücktände beträgt. Aus dem hierbei resultirenden Dele scheidet sich Anthracen aus, welches Paraffin beigemengt hält und davon durch warmes Pressen befreit wird. (Es ist sehr zu bezweiseln, daß dieses Versahren erheblich viel und brauchbares Anthracen geben wird, da die Alizarinsabrikanten nichts niehr als Paraffin sürchten.)

Rationeller erscheint das englische Patent von Wischin (Nr. 1980, 1880), wonach man im letten Stadium der Destillation des Theers geringwerthige schwere Theeröle selbst, am besten erhitzt, allmälig einsührt, um durch deren Dämpse das Anthracen mit fortzuführen, ohne der Qualität des Pechs zu schaden.

Ein Versuch, den Behrens (a. a. D.) anstellte, das Pech zur Gasfabristation zu verwenden, indem er es geschmolzen durch ein hellrothglühendes eisernes Rohr laufen ließ, ergab durchschnittlich aus 1 kg Pech 250 Liter Gas, dessen Leuchtkraft aber fast gleich Null war. Es ist schwefelhaltig und besteht hauptsächlich aus Wasserstoff, hat daher wenig Werth für Leuchtgasfabrikation.

Balfour und Lane (E. P. Nr. 12721, 1886) setzen zu der Kohle bei der Gassabrikation 5 bis 10 Proc. Pech, um ein benzolreicheres Gas und dichteren, schwefelarmen Koks zu bekommen. Die Verbesserung des Gases scheint nach Obigen sehr zweifelhaft.

Wenn man das Pech in keiner anderen Beise verwerthen kann, läßt sich dasselbe zu Auß verbrennen. Die dazu bestimmten Defen und Condensationstammern gleichen ganz den S. 147 f. für Verbrennung von Theer zu demselben Zwecke beschriebenen. Nur muß man, da das Pech sest ist, dasselbe von Zeit zu Zeit in Stücken auf die glühende Eisenplatte wersen, wo es verbrennen soll. Es ließe sich auch wohl über derselben ein Gesäß andringen, in welchem das Pech durch den darunter vor sich gehenden Verbrennungsproceß stüssig erhalten und durch ein Ventil am Voden continuirlich anslausen gelassen wird. Nach Then ius (S. 147) bekommt man aus 500 kg Pech 200 kg verschiedene Rußsorten (was etwas hoch gegriffen scheint) und 200 kg koksartige Rückstände, welche mit Hammer und Stemmeisen heransgeschlagen werden müssen und als Fenerungsmaterial dienen. Zusammen mit dem Pech kann man auch trockene, natronhaltige Rückstände von den Reinigungsoperationen der verschiedenen Rohöle verbrennen, wenn solche absallen; meist ist dies nicht der Fall, da man die Alkalien in wässeriger Lösung-anwendet.

Untersuchung des Beche.

Man untersucht dieses gewöhnlich auf seinen Erweichungs - ober Schmelzpunkt:

> Weiches Pech (brai gras) erweicht bei 40°, schmilzt bei 60°. Mittelhartes Pech erweicht bei 60°, schmilzt bei 100°. Hartes Pech erweicht bei 100°, schmilzt bei 150 bis 200°.

Eine praktische Probe ist die, daß man das Pech zwischen den Zähnen knetet. Geht das leicht an, so ist es weich, geht es schon schwerer, so ist es mittelhart, und zerfällt es dabei zu knirschendem Pulver, so ist es hart. Das weichere Pech ist glänzender und schwärzer als das ganz harte, welches schon mehr ins Graue spielt und matter ist. Zuweilen ist letzteres auch schon etwas porös; wenn dies zu weit geht, so ist schon ein llebergang zu Kots da, und das Pech kaum mehr zu Briquettes zu verwenden. Das specifische Gewicht von hartem Pech ist etwa 1,3.

Eine Probe, um sich davon zu überzeugen, ob das Pech für die Briquettessfabrikation recht ist, besteht darin, daß man ein Stück von etwa 100 mm länge und 12 mm Dicke zwei Minuten lang in Wasser von 60° hält; beim Heraussnehmen sollte es sich biegen lassen, ohne zu brechen. Zuweilen wird auch verslangt, daß es sich schon bei 55° leicht spiralig drehen lassen solle.

Van Herrn J. G. Holmes (Chemiter der Fabrik von Burt, Boulton & Hanwood) habe ich folgende Notizen über die Untersuchung von Pech erhalten. Man nimmt mehrere Stücke Pech von verschiedenen Stellen des Musters und schneidet sie in Stücke von circa 13 mm Würfel, die man dann auf Drähte steckt, welche man vorher erhipt und in das Pech hineindrückt. Die Stücke werden dann in ein 500 com Wasser enthaltendes Gefäß eingesenkt und die Temperatur ganz allmälig erhöht, so daß sie alle Minuten um 50 steigt. Das Thermometer wird so eingesicht, daß sich sein Gefäß 4 oder 5 cm vom Boden des Gefäßes befindet; die Würfel sollen in einer Ebene mit dem Thermometergefäß schweben. Sowie die Temperatur steigt, nimmt man von Zeit zu Zeit die Würfel herans und quetscht sie mit den Fingern zusammen. Man notirt die Temperaturen, bei denen sich solgende Erscheinungen zeigen:

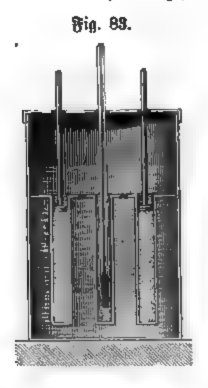
- 1) Erweichung,
- 2) starte Erweidjung,
- 3) Schmelzung.

Als Idr. 1 (Erweichungspunkt) sieht man es an, wenn sich das Pech mit Leichtigkeit mehrmals spiralig herumdrehen läßt; 2) starke Erweichung wird angenommen, wenn es schon einem leichten Fingerdruck nachgiebt; 3) Schmelzung, wenn das Pech von dem Traht herabtropft.

Genauere Resultate erhält man auf folgendem Wege, welcher in französischen Fabriken üblich sein soll. Der Blechenlinder, Fig. 83 (a. f. S.), enthält eine wagerechte Zwischenwand, in welcher fünf unten geschlossene Röhren eingelöthet

260 Реф.

find. Das Mittelrohr bient zur Einflihrung eines Thermometers, die vier anberen zur Aufnahme von gemahlenem und gesiebtem Bech. Durch das Sieben muß man sowohl die groben Theile als auch den Staub entsernen. Das Bechpulver wird burch eine gestielte eiserne Scheibe von bestimmtem Gewicht belastet,



wobei die Durchbohrungen des oberen Tedels als Führungen für die Stiele und das Thermometer dienen. Der Enlinder wird nun mit Wasser dis etwas über die Röhren gefüllt und über einer Lampe erhitzt, dis die Scheiben in das geschmolzene Pech einsinken, welche Temperatur als Schmelze punkt notirt wird.

Buweilen will man die flüchtigen (bitusminösen) Bestandtheile des Bechs bestimmen. Man versährt dann am besten wie bei der Unterssuchung von Kohlen auf Koskrückstand. Dean erhitt 1 g sein gepulvertes Bech in einem etwa 30 mm hohen Platintiegel mit aufgelegtem Deckel mittelst eines guten Bunsenbrenners, ansangs geslinde, so lange noch Dämpse und Flammen zwischen Tiegel und Deckel entweichen, und barauf so start als möglich, im Ganzen etwa 20 Minuten.

Das Gewicht bes im Exficcator erfalteten Tiegels ergiebt ben Roferlidftand, welcher etwa 25 bis 50 Broc. bes Beche ausmachen wirb.

Um ben Rohlenstoff (Roksstaub) im Pech zu bestimmen, extrahirt man basselbe hinter einander mit warmem Benzol, Schweselsohlenstoff und Altohol und wiederholt wohl diese Operationen noch einmal. Man kann sich hierzu vortheilhaft des bekannten Soxhlet'schen Extractionsapparates bedienen, wobei man das gepulverte Pech in denselben in einer cylindrischen Ditte aus Filtrirpapier einsührt, in welcher man nachher den Kotsruckstand gleich wägen kann.

Das feine Pech = ober Kohlenstoffpulver geht hierbei allerbings sehr leicht burch bas Filter, und ist es baber manchmal vorzuziehen, einfach in einem Rolben mit Rückflußlühler auszutochen und durch ein Filter zu becantiren (vergl. Rachträge: Unalpse von Kotsofentheer).

Siebentes Capitel.

Das Anthracenöl.

Das Anthracenöl (green grease, anthracene oil) besteht aus den höchst siedenden Theilen des Steinkohlentheers, von dem Punkte an, wo die Dele wieder anfangen, beim Erkalten seste Substanz (eben Anthracen neben Phenanthren 2c.) auszuscheiden, d. i. etwa, wenn das Thermometer im Dampse 270° zeigt, dis zum Ende der Destillation. Es enthält im Wesentlichen solgende Körper: Naphtalin, Methylnaphtalin, Authracen, Phenanthren, Acenaphten, Diphenyl, Methylanthracen, Phren, Chrysen, Reten, Fluoren, Fluoranthen, Chrysogen, Benzerythren, Carbazol, Acridin; neben diesen, sämmtlich (außer Methylnaphtalin) sesten und zum Theil sogar sehr hoch schmelzenden Substanzen aber noch ein Gemisch von klüssigen, hochstedenden Delen, über welche wir dis setzt so gut wie gar nichts wissen. Auch sauerstosspaltige Körper, d. i. hochstedende Phenole, sind vorhanden; auch Fendschilden sicher nachgewiesen. Das Ganze bildet eine Wasse von etwas dünnerer Consistenz als Butter, mit eingemengten größeren Krystallkörnern und Schuppen von grünlichzelber Farbe.

Die Verarbeitung des Anthracenöls besteht im Wesentlichen darin, daß man die sesten von den flüssigen Kohlenwasserstoffen durch Abkühlen und Pressen trennt. Die flüssigen Theile gehen zu dem Schweröle zurück, dessen letzte Fraction das Anthracenöl gebildet hat, oder werden als Schmieröl benutzt oder noch einmal destillirt; die sesten Producte, das Rohanthracen, werden entweder in diesem Instande in den Handel gebracht oder erst noch weiter gereinigt, indem man das Rohproduct mit Lösungsmitteln behandelt.

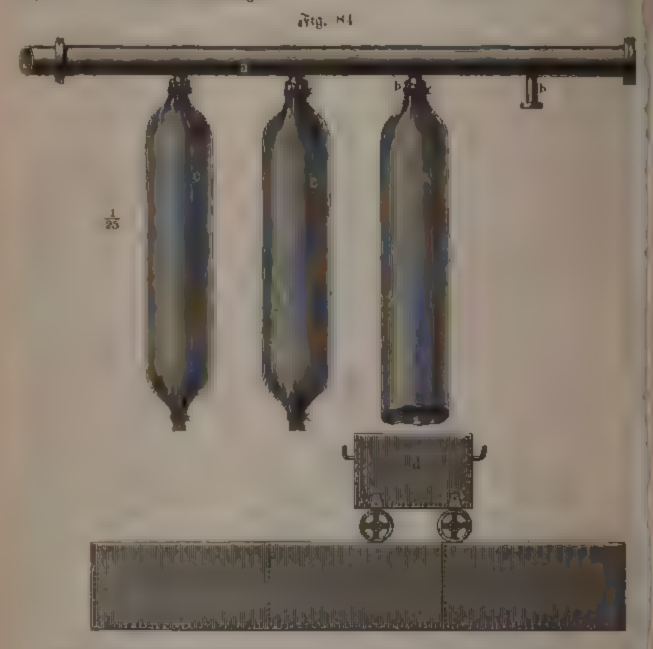
So einfach auch der Proces der Darstellung des Rohanthracens aussicht, so kommt es doch sehr darauf an, wie er ausgeführt wird, und können danach erhebeliche Verschiedenheiten im Ausbringen an Anthracen entstehen, was bei dem hohen Preise dieses Körpers die Rentabilität der Theerdestillation außerordentlich stark beeinflußt.

Zunächst müssen die Anthracenöle, welche in England zuweilen noch in zwei verschiedene Fractionen getrennt werden, aber anscheinend ohne großen Rußen, einige Zeit lang stehen gelassen werden, damit sie abkühlen und die festen Substanzen gehörig herauskrystallisiren können. Selbst im Sommer genügen hierzu drei die fünf Tage; manche gehen die 14 Tage. Immerhin bleibt eine erhebliche Menge Anthracen in den slüssigen Delen aufgelöst, weshalb man diese oft noch

einmat destillert, um noch mehr davon zu gewinnen; durch fünstliche Abkliblung mit Kalteerzeugungsmaschmen kann man den Krnstallisationsproces mit Borthest beschieumzen und vervollständigen, doch darf man nicht überschen, daß dadurch auch die Multerole sehr zähstussig werden, und daß sich also fünstliche Abkühlung sedenfalls nur filt die warme Jahreszeit eignen würde.

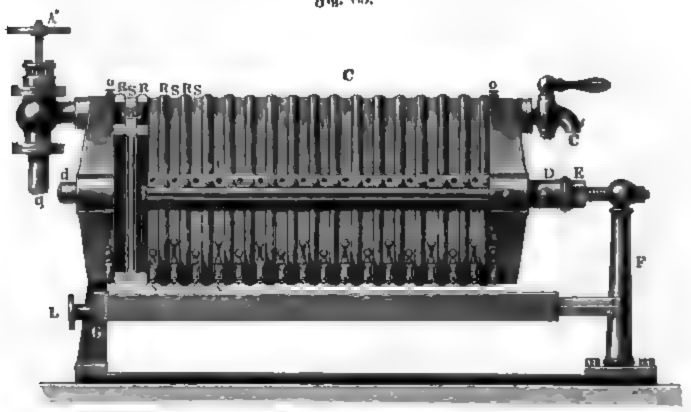
Am besten benutt man für diesen Proces eiserne flache Pjannen (Kuhlschiffe) von nicht über 50 cm Tiese; man fann, weim man Ranmmangel hat, mehren

berfetben itber einander anbringen.

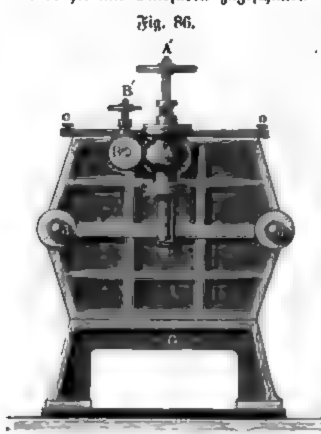


Rach beendeter Kinstallisation bringt man die ganze breiaringe Masse, welche dann eine 10 Proc. Anthracen enthält, am besten mittelst Lustdeuck, auf Filter, von startster Sactleinwand. Schon hier sinden sich Abweichungen in dem Beresahren verschiedener Fabriken. In manchen (selbst ganz großen) Fabriken sand ich 1880 noch große Nieihen von Spisbenteln alter Form, in welchen die Dele langsam abtrepien. Bedeutend vollkommener ist schon solgende Borrichtung, welche man in englischen Fabriken sindet, und welche eine rohe Art von Filterpressen vorstellt. Eine Sange und Pruchpumpe oder ein Monteins mit comprimitier Lust prest den Brei in ein 10 cm weites Hauptrohr a (Fig. 84), von welchem

eine Anzahl T. Stillde bb von 25 mm lichter Weite abgehen, liber beren mit Flanschen versehene Ränder Schläuche er von ftarter Leinwand mit Bindsaben Fig. 85.



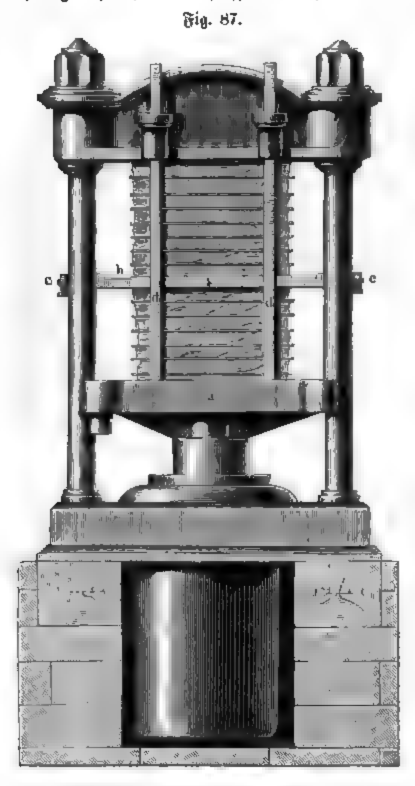
jestgebunden find. Am unteren Ende find die Schläuche gleichfalle offen, werden aber vorher mit Bindfaden zugeschnurt. Die Schläuche, wenn fie gefüllt find,



haben etwa 80 cm im Durchmeffer und 1,2 bis 1,5 m Lange. Gie hangen fiber einem Refervoir gur Aufnahme bes ablaufenden Deles. Benn man ben Drud. apparat in Bewegung fest, fo fullen fich bie Schläuche mit bem breiformigen Anthraceubl, beffen fluffiger Theil fofort abzulaufen aufängt. Wegen ber gahflitffigen Befchaffenheit biefer Dele findet bies nur langfam ftatt; aber inbem man ben Drud verstärft, bis bas Dtanometer fchlieglich 1 Atmofphare lleberbruck anzeigt, findet bas Ablaufen viel schneller und vollstänbiger statt, so daß ber Inhalt ber Schläuche ziemlich troden zurlichleibt. Freilich wird auch ftete giemlich viel von ben feineren Rryftallen burch die Leinwand mit durchgepreßt, weshalb man bas abfliegenbe

Del burch Rube fich abtlaren laffen und ben Abfat von Renem preffen ning. Wenn trot bes Drudes nichts niehr ablanft, entleert man die Schläuche. Bu biefem Zwede fahrt man einen kleinen Wagen & auf bem Schienengleife unter

einen Schlauch nach bem anderen, löst bessen untere Ligatur und befördert bas Herausfallen bes Inhaltes burch Rlopfen auf den Schlauch. So wird ein Schlauch nach dem anderen entleert. Das in ihnen gewonnene Rohanthracen enthält gewöhnlich 12 bis höchstens 15 Proc. Reinanthracen.



Entschieben grundlicher und reinlicher wirten die Filterpreffen, von melden es ja icon eine gange Ungahl von Suftemen giebt, und von benen eines, basjenige von Danet (fabriciet von Dehne in Balle), in den Fig. 85 und 86 (a. v. G.) bargeftellt ift. Rach ben mir darüber in beutschen Fabriten gemach. ten Angaben tame man übrigens auch in diesen nur auf 12 procentiges Anthracen. Räbere Angaben über die Conftruction und Behandlung ber Filterpreffen scheinen hier unnöthig, ba biefelben ftete in ben Dafchinenbananftalten gu cre halten find.

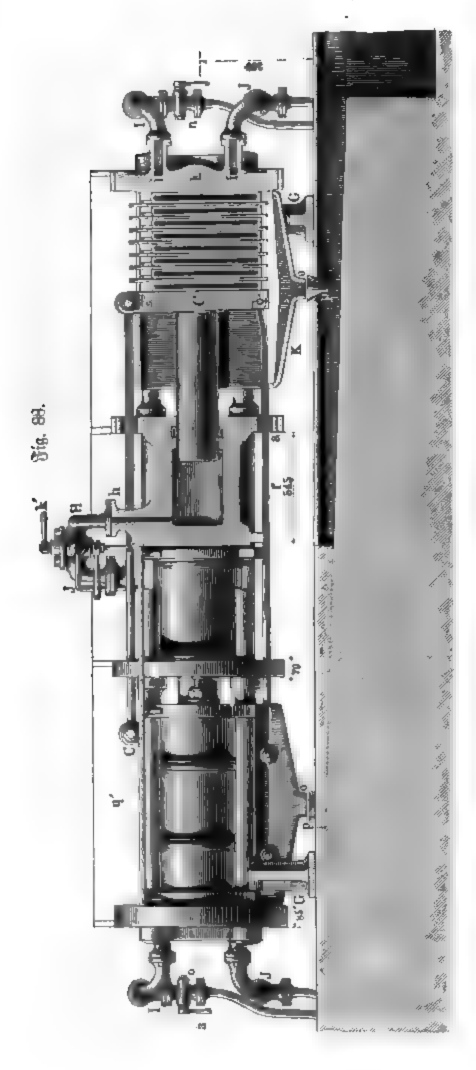
Endlich kann man sich auch ber Centrisugen bestienen, namentlich für die etwas dickeren Dele; es wurde mir in einer Fabrik versichert, daß man damit gleich auf 16. bis 17 proc. Anthracen komme, was man nicht recht verstehen kann, da sonst Centrisugen weniger gründlich als Pressen sien wirken.

Best folgt jedenfalls ein weiteres Auspressen des Products in hydran. lischen Pressen, und zwar werden hierzu sowohl stehende als liegende Pressen verwendet. Die stehenden Pressen, wie sie Fig. 87 zeigt, sind die gewöhnlichen; sie gleichen ganz denjenigen der Rübenzuderfabriten. Man schlägt das Roh-authracen in Prestücher ein und sest es einem allmälig steigenden Drucke (zulest von etwa 300 kg per Quadrateentimeter) aus, die nichts mehr absließt. Vis-weilen, namentlich wenn man vorher nur auf Spisbenteln hat ablausen lassen,

wird erst kalt gepreßt; eine Fabrik, welche ich besuchte, will durch bloßes Filterpressen und kaltes hybraulisches Pressen ichon auf 30. bis 32 procentiges Anthra= cen fommen, mahrend man sonst für biefe Starte ichon Warme zu Billfe nehmen muß, bamit die Dele leichter fluffig werden und besser ablaufen, und bas Maphtalin schmelzen kann. Die Anwendung der Wärme geschieht in verschiedener Weise. Buweilen erhitzt man das Del schon vor dem Pressen in einer Pfanne mit Doppelboden durch indirecten Dampf und preßt dann in einer gewöhnlichen hydraulischen Presse. Dieses Verfahren durfte feine so gleichmäßigen Resultate wie die der direct erwärmten Pressen geben, namentlich im Winter. In einer von mir besuchten Fabrit fam man dabei auf 35 Proc. In England umgiebt man öfters die Pressen selbst mit einem Holzmantel und leitet während der Operation Dampf ein, was aber gerade fein sehr reinliches Berfahren ift, und jedenfalls die Umarbeitung der Pregöle durch das beigemengte Condensationswasser erschwert. Weit zwedmäßiger, wenn auch theurer in der ersten Anlage, sind Pressen von der Art, wie sie in der Stearinfabrikation gebraucht werden (Fig. 88), deren Platten durch Dampf geheizt werben. Während man in den englischen Danipffastenpressen nach den eigenen (gewiß nicht zu niedrigen) Angaben der Fabritanten selbst im Sommer nur auf 35 bis 36, höchstens auf 38 Proc. Anthracen kommt, und im Winter manchmal nur 23 bis 25 Proc. erreicht, soll man in der vorerwähnten deutschen Fabrit, wo man erst mit der Filterpresse auf 12, dann mit der falten hydraulischen Presse auf 32 Proc. kommt, mit der hierauf in Anwendung kommenden liegenden Presse mit geheizten Platten ein Authracen von 50 bis 52 Proc., ohne alles Waschen mit Raphta, erhalten.

Die in Fig. 88 (a. f. S.) gezeigte liegende Form der Pressen, denen der Stearinfabriten ganz ähnlich, ist die in deutschen und hollandischen Fabriken libliche. Sie sind sehr gut in ihrer Wirkung, aber unbequem zum Beschicken und Entladen. Viel bequemer ist eine Presse, welche ich in einer großen englischen Fabrik sah. Es ist eine stehende Presse mit hohlen, durch Dampf geheizten Platten, wobei die Dampfröhren wie gewöhnlich mit einem dampfdichten Geleuk eingesihrt sind. Jede Platte hat auf jeder Seite einen Zapfen, welcher in einer schief aufsteigenden Nuth in der Seite des senkrechten Gerüftes gleitet. Beim Aufsteigen des Preßtolbens werden alle Platten gehoben und schließlich auf den vollen Druck gebracht. Aber beim Absteigen des Kolbens wird jede Platte eine kleine Strecke von der vorigen aufgehalten, so daß sie schließlich in gleichen Zwischenräumen sixirt sind, und man in diese Räume die mit Rohanthracen gestillten Preßtücher einslihren kann.

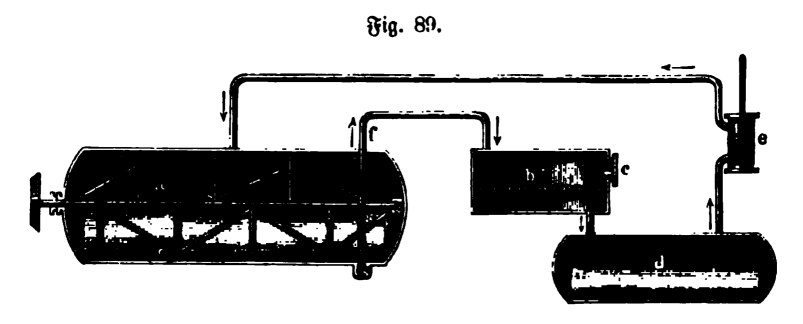
Zwar wollen, wie oben gesagt, einige Fabriken durch bloßes Pressen auf 40= oder selbst 50 proc. Anthracen kommen. Aber in der Regel erreicht man so hochgrädiges Anthracen nur durch Waschen, d. h. Behandlung mit Lösungsmitteln für die Verunreinigungen. Als solche hat man u. A. an Schweselkohlenstoff und Alkohol gedacht, welche jedoch wegen ihrer Kostspieligkeit, ihrer zu hohen Flüchtigkeit und ihrer Feuergefährlichkeit in der Praxis kann je gebraucht worden sind. Vielmehr wendet man ganz allgemein ein Product an, welches in den Theerdestillationen selbst erhalten wird, nämlich die "Auslösungsnaphta" (solvent naphta), welche bei der Rectification der leichten Theerde nach dem Benzol und Toluol gewonnen wird, und wesentlich



aus Anloien, Pfenbocumol und Mesitylen befteht. Gie geht etwa pon 120 bie 180° liber. worüber foater Genaueres erfolgen wirb (Cap. 11). 3n biefer Naphta ist namentlich bas Phenanthren viel leichter löslich, ale bas Anthracen. In England wird jeboch auch häufig Petroleumather von nicht über 900 Giebepuntt bermenbet; der bei 1000 fiedende löft fcon ju viel Unthracen auf. Rreofotol wird zuweilen, und zwar mit großem Rugen, verwendet.

Bor ber Behandlnng mit Raphta zc. neng das in fefte Ruchen gufammengepreßte Hobanthracen gut zerfleinert werben, was ilbrigens jebenfalle behufe feiner Bermanblung in gangbare Sanbelemaare geichehen muß, auch wenn (wie dice häufig ber Fall ift) ber Theerbeftillateur die Waare nach bem Breffen ohne Reinigung durch Baichen verfenbet. Bum Dahlen bes Robanthracens bienen alle beliebigen Bertleine: rungdapparate, Milhlen. horizontale verticale Mühlen (Rol-(ergunge), mit Baden befeste Balgen, Carr's fche Desintegratoren zc.

Das Pulver wird in der Regel in dampfdichten, eisernen Resseln (liegenden oder stehenden), welche mit mechanischem Rührwert und einem äußeren Dampfmantel ober einer eisernen Schlange versehen sind, mehrere Stunden unter gelinder Erwärmung mit der Naphta verrührt und dann das Ganze durch comprimirte Luft in einen Filtrirapparat gepreßt, bestehend aus einem Gisenkasten mit innerem falschen, mit Leinwand bedeckten Doppelboden, in welchem die erzeugte lösung von dem Festgebliebenen sich trennt, wobei der Druck der Luft sehr befordernd ein-Man muß, schon ber großen Feuersgefahr wegen, bafür sorgen, bag bie Filter, die Gefäße zur Aufnahme des Deles zc. mit der Luft nicht in Communi= cation stehen. Es würde nir am zwedmäßigsten scheinen, wenn man verführe, wie es in Fig. 89 angebeutet ist. a ift ber Auflösungskessel mit seinem Rührwerk; b das Filter, aus welchem zulett das Anthracen durch das Mannloch c entfernt wird; d das Gefäß zur Aufnahme der ausströmenden Lösung der Berunreinigungen in Naphta; e die Luftpumpe, welche die Luft aus d aussaugt, die= selbe nach a einpreßt, baburch zuerst den ganzen Brei burch bas Steigrohr f nach dem Filter b preft und schließlich auf die Oberfläche desselben einen Druck aus-



übt. Es circulirt also immer dasselbe Luftvolum und ein Verlust von Naphta wird möglichst vermieden. Statt so zu verfahren, kann man die Masse auch ausschleudern.

Die einmal gebrauchte Naphta wird, abgesehen von den unvermeidlichen Berlusten, stets wieder gewonnen, indem man die Lösung in eisernen Blasen der Destillation unterwirft. Der Rücktand, welcher in diesen bleibt, und welcher zum großen Theil aus Phenanthren, neben etwas Anthracen, Methylanthracen, Naphtalin, Phenol und den unbekannten slüssigen Schwerölen besteht, hat bis jett, wie es scheint, keine anderweitige Verwerthung gefunden, als zu Lampenschwarz verbrannt zu werden (S. 147), wozu er sich vorzüglich eignet; jedoch muß man darauf achten, daß ihm durchaus kein Wasser beigemengt ist.

Aus diesem Rückstande, wie auch aus anderen Producten der Theerdestillation, könnte man Phenanthren in großen Mengen barstellen, wenn dieser Körper je der Ausgangspunkt für andere nützliche Producte würde; zur Zeit hat er gar keinen Handelswerth.

Einige Alizarin - Reinigungswerke gewinnen aus diesen Allaständen durch fractionirte Krystallisation noch etwas Alizarin wieder, von welchem zuweilen 8 Proc.

darin enthalten sind; aber die meisten scheinen dies für zu kostspielig zu halten, namentlich da dieses Anthracen immer durch Wethylanthracen verunreinigt ist.

In einer großen englischen Fabrik verfährt man wie folgt. Das heiß gepreßte Anthracen wird gemahlen und in einem geschlossenen Rührwerk mit Aufslösungsnaphta bei 77° gemengt. Man läßt dann auf 21° abkühlen und setzt nun die Masse einem starken hydraulischen Drucke aus, wobei die Presse zur Bershütung von Feuersgesahr mit einem Mantel umgeben ist. Die Preskuchen erhitzt man in einer 3 Tonnen fassenden Blase bis zum Schmelzpunkt des Anthracens, während die entweichenden Dämpse in einer kleinen Schlange verdichtet werden; das geschmolzene Anthracen läßt man auslausen und in eisernen Kästen erstarren. Die aus den hydraulischen Pressen ablausende Lösung destillirt man in einer gewöhnslichen Leichtölblase und benutzt die überdestillirende Naphta von Neuem zum Waschen von Anthracen. Der in der Blase zurückbleibende Rücktand wird zuerst nach einem angeblich einfachen Versahren zur Gewinnung von etwas mehr Anthracen beshandelt und wird dann entweder verbrannt oder in das Kreosotöl hineingearbeitet.

Man erhält bei dem Waschen mit Naphta ein Product von mindestens 45 bis 50, bei gehöriger Umsicht aber von mehr als 50 Proc.; die höchste zuvers lässige Angabe, die ich erhalten konnte, ist 70 Proc., und bezieht sich auf das S. 265 erwähnte, schon durch dreifaches, zuletzt heißes Pressen auf 50 Proc. gebrachte Product. In einer englischen Fabrik versuchte man vor einigen Jahren auf 85 Proc. zu kommen, aber dies ist sicher nie längere Zeit in wirklich großem Maßstabe geschehen (s. u.).

Andererseits kommt man nur auf 30 bis 40 Proc., wenn man (wie ich es auch gefunden habe) so verfährt, daß man das geschleuderte oder mit Filterpresse behandelte Rohanthracen gleich mit Auflösungsnaphta warm behandelt und dann hydraulisch prest; daher scheint das oben aussührlicher beschriebene Verfahren rationeller zu sein.

In einer der größten englischen Fabriken wäscht man erst mit roher solvent naphta (d. i. dem zweiten Destillate der Leichtölblase), dann noch einmal mit Petroleumäther und soll dadurch auf 56- bis 60 procentiges Authracen kommen.

Perkin¹) zieht zum Waschen Petroleumäther von 70 bis 100° Siedepunkt vor, weil er weniger Anthracen löse, und dabei doch die Verunreinigungen genligend entserne. Steinkohlennaphta löst nicht selten 7 bis 8 Proc. ihres Gewichts Anthracen auf, welches dann nur schwierig wieder zu gewinnen ist. Das Carbazol wird jedoch von keinem der Lösungsmittel dem Rohanthracen entzogen. Folgende Tabelle giebt die Löslichkeit des Anthracens und anderer hierher gehöriger Körper in Petroleumäther und Venzol:

,		(•	etroleumäther dep. 70 bis 100°	Benzol Siedep. 80 bis 1009		
Anthracen	•	•	•	0,115	0,976		
Phenanthren .	•	•	•	3,206	21,94	77	
Carbazol	•	•	•	0,016	0,51	n	
Dichloranthracen	•	•	•	0,137	$0,\!52$?1	
Anthrachinon .	•	•	•	0,013	0,166	n	

¹⁾ Wagner's Jahresb. 1879, S. 1068.

Auch Kreosotöl wird zum Waschen von Anthracen angewendet. Manche halten dies nicht für zwedmäßig, weil das Schweröl mehr Anthracen als Phenanthren 2c. auflöse; aber dies muß, jedenfalls bei richtigem Verfahren, unrichtig sein, da mehrere Fabriken das Kreosotöl mit großem Vortheil anwenden, und einige dies sogar für ein werthvolles Geheimniß halten. Man kann, wie ich gesehen habe, mit Kreosotöl sehr gut 40 proc. Anthracen auf folgendem Wege Die ersten Arnstalle, welche etwa 10 Proc. Anthracen halten niögen, werden mit einem Ueberschuß von Kreosotöl bei einer Temperatur von 80° gemischt. Nach Beendigung der Mischung läßt man die Masse auf 40" abkühlen und unterwirft die dann erhaltenen Arnstalle einer heißen Pressung, wobei sie 40 proc. Anthracen ergeben, indem das heiße Kreosotöl viel mehr von den Berunreinigungen als vom Anthracen löst. Die lauwarmen Mutterlaugen läßt man auf 25° ab= kühlen und erhält so ein neues Quantum von ärmerem Anthracen, und bei völliger Abkühlung noch eine dritte Qualität davon. Das zweite Product wird in die Plase gebracht, in der man das Pregöl umdestillirt (f. u.); das dritte Product wird nit frischem 10 proc. Rohanthracen zusammen behandelt.

In einer anderen Fabrik verfährt man jetzt folgendermaßen. Das Rohanthracen geht zuerst in eine Filterpresse, dann in eine in einen Dampsmantel eingeschlossene hydraulische Presse. Nun wäscht man es mit Areosotöl in einer mit Dampsmantel versehenen Pfanne, wobei ein sehr gut construirtes Rührwerk die warme Flüssigkeit mit den Arnstallen sehr gut zusammenrührt. Dann filtrirt man mit Hilse eines Vacuums, wobei dieselbe Lustmenge immer wieder eirculirt, ganz wie ich es schon 1880 vorgeschlagen hatte (S. 267). Das Anthracen soll so auf 45 Proc. kommen.

Insbesondere behauptet man, daß das Arcofotöl eine besonders lästige Verunreinigung des Anthracens entferne, nämlich das Paraffin, welches im Gegensatz zu dem gewöhnlichen Paraffin ziemlich hoch schmilzt und sowohl in Petroleumäther wie in Naphta sehr schwer löslich ist. Schon wenig davon genügt, um die in der Alizarinfabrikation folgenden Filtrationen erheblich zu stören; es entzieht sich beinahe vollständig der Einwirkung der Reagentien, mit denen das Authracen und Anthrachinon behandelt werden, und da es dabei zum Schmelzen kommt, so ist es sur arhdeinon behandelt werden, und da es dabei zum Schmelzen kommt, so ist es sur entzenen lasse, wenn man das Rohanthracen in einem mit Dampfmantel versehenen (Vesäß in 1,2 Thle. eines zwischen 220 und 330° siedenden Schweröls, das vorher durch Wasschen mit Natronlauge von Phenolen befreit ist, auslöse. Man setzt das Umrühren fort, dis die Wasse erkaltet ist, was durch Wassertühlung befördert wird, und läßt den Brei durch eine Kilterpresse gehen. Das Anthracen kommt so auf 28 bis 36 oder selbst 40 Proc. nach der Luck'schen Probe, ist aber oft nicht ganz frei von Paraffin.

Wegen ihrer Feuergefährlichkeit sollte die Reinigung des Anthracens durch Naphta, sowie die Wiedergewinnung der letzteren in einiger Entfernung von anderen Fabrikgebäuden und in nicht zu großen Apparaten vorgenommen werden.

¹⁾ Fischer - Wagner's Jahresb. 1886, 3. 466.

(Wenn alles dies so wäre, warum ist dann das Kaliverfahren allgemein aufzgegeben worden?)

Manche Alizarinfabriken wenden ein dem beschriebenen etwas ähnliches Berschren an, wobei das vorher durch Waschen auf 50 Proc. gebrachte Anthracen mit Aetkali (das man nicht durch Aethnatron ersetzen kann) gesch molzen (nicht bestillirt) wird. Auf diesem Wege wird das Carbazol als Kaliumverbindung entfernt und das Anthracen kommt auf 60 Proc.

Durch Waschen des mit Aestali geschmolzenen oder destillirten Anthracens mit Auslösungsnaphta u. dgl. in der oben beschriebenen Weise kann man auf ein Anthracen von 70 Proc., oder, wie behauptet wird, sogar von 80 oder 90 Proc. kommen; aber die Alizarinfabrikanten scheinen die Kosten dieser Extrareinigung nicht bezahlen zu wollen.

Die vom Rohanthracen in den Pressen ablaufenden Dele werden zuweilen dem Areosotöl zum Imprägniren beigegeben; zuweilen verkauft man sie als Schmieröl zu einem höheren Preise; häufig verwendet man sie zum Weichmachen des Pechs (S. 217, 239). Am rationellsten unterwirft man sie einer besonderen Destillation in Blasen von der Gestalt der Theerblasen, um noch mehr Anthracen baraus zu gewinnen, welches wohl jedenfalls schon in dem Dele fertig gebildet war, aber burch deffen fluffige Bestandtheile aufgelöst erhalten bleibt, und daher nur durch eine neue Fractionirung (gewiß auch nur zum Theil) erhalten Anderwärts läßt man die Dele nur einige Monate lang ruhig stehen, um den darin sich bildenden Absatzu sammeln. E. F. R. Lucas 1) will das zwischen 260 und 360° übergehende Theeröl (jedenfalls nachdem es von dem sich ausscheibenden Anthracen getrennt ist) durch rothglühende, mit Ziegeln gefüllte Röhren leiten und das dabei gebildete dunkle Del destilliren; das bei 360° übergehende Del sei Rohanthracen. Fast genau dasselbe Verfahren murde von Sardman und Wischin noch einmal patentirt 2); zur gegenwärtigen Zeit haben alle solche Berfahren wenig Aussicht auf Erfolg.

A. M. Graham³) beschreibt folgende Methode als die nach seiner Erfahrung im Großen vortheilhafteste für Verwendung der vom Anthracen absiltrirten Dele, welche sich oft in großen Mengen anhäusen, weil das aus ihnen weiter zu geswinnende Anthracen gewöhnlich zu unrein ist. Die fractionirte Destillation, wobei man das bei 300 bis 360° llebergehende von Neuem als Anthracenöl auffängt, sei unangenehm und kostspielig. Er zieht es daher vor, das Del in Wengen von 1500 Gall. (= etwa 7 Tonnen) in einer gewöhnlichen, aber vollskommen reinen, theers und pechsreien Theerblase zu destilliren, die beim Erkalten des Destillates Anthracen anfängt auszukrystallisiren. Jest hält man mit dem Destilliren ein, wartet genügende Zeit zur Abkühlung und läßt den Kücksand in einen Behälter auslausen und völlig abkühlen, wobei eine große Menge Anthracen auskrystallisirt. Gewöhnlich wird das Del schon auf diesem Wege hinreichend erschöpft; wenn man aber will, so kann man die Preßöle noch eins oder zweimal in derselben Weise behandeln. Das auskrystallisirende Rohanthracen enthält

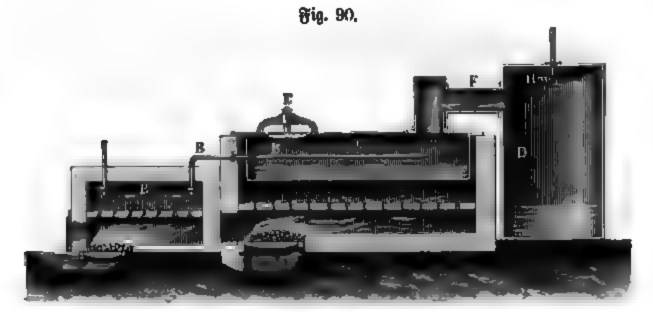
¹⁾ E. P. 24. Januar 1874. 2) E. P. Mr. 4517, 7. November 1878; Wagner's Jahresber. 1879, S. 1060. 3) Chem. News 33, 99, 168.

nach bem Filtriren und Pressen 17 Proc. Reinanthracen und tann burch Waschen unschwer auf 36 Proc. gebracht werben.

Watson Smith) tonnte aus dem abgepreßten Dele, nach warmer Behandlung mit ein wenig concentrirter Schwefelsäure und Natronlauge, noch eine
große Menge Anthracen durch wiederholte Destillationen erhalten. Das letzte
Del siedete von 260 bis 290°; die Fraction von 260 bis 280° hielt sich ganz
farblos bei längerem Stehen, zeigte einen angenehmen, an Heu erinnernden Geruch
und ein specifisches Gewicht von 1,04. Es ist leicht mischbar mit Paraffinöl
oder thierischen Delen und löst ziemlich viel Talg auf. Auch für sich selbst ist es
ein gutes Schmiermittel. Auch aus gewöhnlichem, zum Areosotiren versaustem
Schweröl sonnte er noch 0,28 bis 0,45 Proc. Rohanthracen (von nicht bestimmtem
Gehalte) isoliren; ja Spuren besselben fanden sich schon in dem "Leichtöl" (der
nach dem Aushören des Rohbenzols kommenden Fraction).

Nach einem Patente von H. Günther (D. R.-P. Nr. 9566 vom 28. Octbr. 1879 und Nr. 11930 vom 8. Wai 1880) eignet sich das vom Anthracen abgepreßte Del sehr gut zur Herstellung von schwarzen Buchdruckfarben. Man soll es mit 10 Proc. Aupferchlorid kochen, wodurch es eine schwarzbraune Farbe annimmt. Der Firniß sest sich zusammen aus 40 Thln. Bech oder Asphalt, 28 Thln. rectificirtem Terpentinöl, 2 Thln. Anilinviolett und 24 Thln. Schweröl-Rückstand.

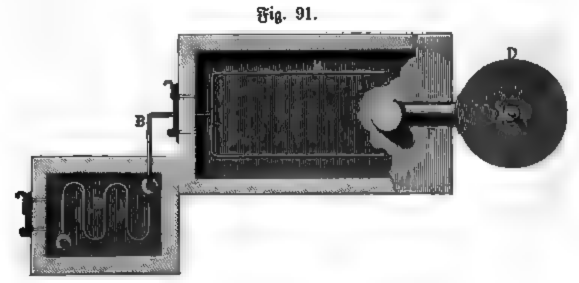
Das möglichst gereinigte Anthracen muß, ehe es von dem Alizarinfabrikanten in Anthrachinon verwandelt werden kann, noch in passender Beise



nichanisch vorbereitet werden, was durch bloges Dahlen nicht geschehen kann, um es fein genug zu zerheilen und den Angriff des Orhdationsmittels zu ersteichtern. Zu diesem Zwecke wird es gewöhnlich sublimit und mit Wasser in höchst sein vertheilter Form niedergeschlagen. Die Sublimation geschieht stets mit Hilse von überhiptem Wasserdampf, in einem Apparate, welcher durch die Fig. 90 und 91 (a. f. S.) versinnlicht ist "), oder auch in einer tieferen, aber abnlich eingerichteten Pfanne. Das Anthracen besindet sich in einer flachen

¹⁾ Priv. : Mitth. 2) Nach Burg, Dict. de Chimie, Supplément, p. 95. Lunge, Steinfebteutbeer n. Ammeniat.

Bfanne C aus Reffelblech, welche von unten erhipt wirb, fo bag bas Anthracm jum Schmelzen tommt und eine Schicht von einigen Centimetern Diefe annimmt. Durch bie Flamme bee Berbes A wird ber in bem Rohre B zugeleitete Baffer. bampf auf 220 bis 240° erhist und ftromt burd, bas abgeflachte, mit vielen Löchern versehene Rohr B in das geschmolzene Anthracen ein, welches er raid jum Sublimiren bringt und burch bas weite Abführungerohr F in bie gemowerte ober hölzerne Rammer D fortreißt. In dieser ftromt continuirlich ein burch bie Braufe H in einen feinen Regen gertheilter Bafferftrahl nieber, woburch ber Dampf condenfirt und das sublimirte Anthracen plöglich im Bustande der feinsten Bertheilung niebergeschlagen wirb. Das hierburch erzeugte partielle Bacuum tragt gewiß jur Schnelleren Gublimation bes Anthracens aus C bei. Rach bem Mbtropfen tann bas jest ale weiße, feinblätterige Daffe erfcheinende Anthracen noch feucht zur Oxydation tommen, nachbem es zur Abscheibung von etwa mit übergeriffenen geschmolzenen Theilen ein Gieb paffirt bat. Der Berluft bei biefer Operation beträgt nur 2 bis 3 Proc. Nach Burt wird baburch bie Sturfe bes Robanthracens von 50 auf 62 bis 65 Broc. gebracht; aber bies fcheint irrig;



nach Anerbach (a. a. D. S. 11) ist die Wirtung der Sublimation durchans keine Reinigung, sondern nur eine mechanische Bertheilung. Jedenfalls kann durch diese Reinigung nicht mehr als der eben erwähnte Berlust von 2 bis 3 Proc. überschritten werden, und dies wird von allen von mir befragten Alizarinsabrikanten bestätigt. Zuweilen wird die Pfanne gar nicht von außen geheizt; dann muß aber der Danupf wenigstens auf 300° überhist und in die Wasse selbst hineingeblasen werden. Wenn man den in der Blase bleibenden Rückstand über freiem Feuer vorsichtig destillirt, so bekommt man Carbazol, Phenylnaphtylcarbazol, Phren und besonders Chrysen.

E. Perret (nach Wurt 1. 0.) schlägt vor, das Anthracen auf 250° zu erhiben und die mit Luft oder Kohlensäure gemischten Dämpfe durch einen Bentisator in Kammern zu treiben, wo sie troden verdichtet werden. Gin ganz ähnliches Berfahren giebt Schuller 1) an. Dies scheint nicht so rationell, wie die naffe Berbichtung.

¹⁾ Ber. b. beutid. dem. Gej. 1870, G. 548.

Statistifches.

Das Ausbringen von Anthracen differirt sowohl nach der Beschaffenheit des Theers, als auch nach der auf seine Gewinnung verwendeten Sorgfalt. Schottischer Theer giebt wenig, zuweilen gar kein Anthracen; deutsche und holläns dische Fabriken erhalten 0,3, 0,35 oder höchstens 0,45 Proc. vom Theer an Ansthracen (Lud's Probe); in England aber erhält man weit mehr, nämlich aus Provinz-Theer im Durchschnitt 0,5, aus Londoner Theer 0,8 bis 0,9 Proc. vom Theer. Aus einer freundlichen Mittheilung von Herrn Leahn erhellt, daß man zu Sittingbourne (Kent) im Durchschnitt von 18 Monaten 0,676 Proc. des Theers an Reinanthracen erhalten hatte.

H. Elliott') giebt das Ausbringen von Anthracen aus Wassergastheer auf 2,63 Proc. an.

Man vergleiche auch die Angaben im 5. Cap., S. 230 u. ff.

W. H. Perkin²) schlägt die jährliche Erzeugung von Anthracen in England auf etwa 6000 Tonnen von 30 Proc. oder beinahe 2000 Tonnen Reinanthracen an. Dies ist weit mehr als die Alizarinfabrikation gegenwärtig verbraucht, und es scheint daher hoffnungslos, noch mehr Anthracen durch Destillation von Pech (S. 251) oder durch Ueberhitzung von Petroleumrückkänden u. dgl. (S. 78) oder durch Destillation von Harz mit Alkalien (Patent von R. Irvine, E. P. Nr. 4276, 1882) gewinnen zu wollen.

Nach glaubwürdigen Angaben kann man annehmen, daß in Deutschland im Jahre 1880 eirea 1400 Tonnen Reinanthracen von den Alizarinfabrikanten verbraucht wurden. Hiervon lieferten die deutschen Theerdestillationen ungefähr 200 Tonnen; der Rest kam wesentlich aus England.

Die Preisschwankungen des Anthracens sind enorm gewesen. Perkin 3) bezahlte für das englische Pfund (453 g) 1870/71 1½ Sh., 1872 1½ bis 5 Sh., sogar 5½ Sh.; 1881 war der Preis etwa 3 Sh., 1886 aber nur 9 d.; im Juli 1887 wieder 1 Sh. 3 d.

Eigenschaften und Analyse bes Anthracens.

Die Eigenschaften des reinen Anthracens f. S. 114.

Das Rohanthracen ist, wenn nicht sublimirt, was gewöhnlich erst in den Farbenfabriken geschieht, eine braungrüne zerreibliche Masse, welche immer noch die meisten auf S. 261 angeführten Stoffe enthält.

Zeidler4) hat bei einer ausgedehnten Untersuchung des Rohanthracens folgende Körper gefunden:

I. Unlöslich in Essigäther. Anthracen, Chrysen und andere noch nicht untersuchte Körper.

¹⁾ Amer. Chem. Journ. 6, 248 (1884). 2) Journ. Soc. Chem. Ind. 1885, p. 433. 8) Wagner's Jahresb. 1879, S. 1068. 4) Annal. d. Chem. 191, 285.

II. Löslich in Effigather.

- A. Löslich in faltem 40 proc. Beingeift:
 - 1) Unlöslich in Schwefelkohlenstoff: Carbazol.
 - 2) Löslich in Schwefelkohlenstoff: Phenanthren, Fluoren, ein bei 92,5° schmelzender Kohlenwasserstoff.
- B. Löslich in mäßig warmen Benzol: Synanthren, Kohlenwasserstoffe vom Schmelzpunkt 97° und 104°.
- C. Löslich in heißem Benzol: Anthracen, Pseudophenanthren.
- D. Unlöslich in heißem Benzol: Carbazol.

Methylanthracen wird nicht von Zeidler erwähnt, obwohl es in manchen Rohanthracenen in Menge vorkommt.

Die verschiedenen Kohlenwasserstoffe des Rohanthracens geben meist charakteristische Pikrinsäureverbindungen; Watson Smith 1) hat auch ihre Reactionen mit geschmolzenem Antimon- und Wismuthchlorid als Erkennungsreactionen vorgeschlagen. Das Nähere interessirt den Theerdestillateur weniger als den Alizarinsfabrikanten.

Bei dem hohen Werthe des Anthracens und bei dem außerordentlich wechselnden Sehalte des Rohproductes an Reinanthracen ist es selbstverständlich von großer Wichtigkeit, brauchbare Methoden für dessen Bestimmung zu haben. Früher begnügte man sich mit Auswaschungsmethoden, welche jedoch ihrem Zwecke so unvolltommen entsprachen, daß sie fast allgemein durch die, freilich bedeutend umständlichere, Luck'sche Methode (s. u.) verdrängt worden sind. Immerhin nillsen auch die älteren Methoden hier noch beschrieben werden.

Die Auswaschungsmethoben verfolgen sämmtlich ben Zweck, durch geeignete Lösungsmittel die fremden Bestandtheile zu entfernen und reines Anthracen zurudzulassen. Es liegt auf der Hand, daß dieses nicht mit irgend welcher Genauigkeit geschehen kann; einerseits sind die Berunreinigungen nie ganz löslich in den angewendeten Mitteln, zuweilen sogar noch schwerer löslich als das Anthracen selbst; zweitens lösen sich bei gründlicher Behandlung auch merkliche Mengen von Anthracen mit auf. Berschiedene Lösungenittel geben schon aus diesem Grunde ganz abweichende Resultate; aber wenn auch bavon nicht die Rede ist, daß man durch diese Methoden wirklich den Gehalt an Reinanthracen erfahren könnte, so ergiebt doch jede Methode für sich ziemlich unter einander übereinstimmende Resultate, freilich nur unter ber Voraussetzung, daß absolut dieselben Versuchsbedingungen eingehalten werben, über welche ber Räufer und Verkäufer sich mit einander verständigen muffen. In dem Kaufcontracte muß nicht nur die Art des Lösungsmittels (z. B. Schwefelkohlenstoff oder Alkohol), die Menge desselben und bei Alkohol das specifische Gewicht stipulirt sein, sondern die Art und Weise der Manipulation muß auch genau beschrieben werden. Wenn es sich z. B. um ein öliges Product handelt, so wird man einen höheren Werth finden, wenn die Probe vor der Analyse ausgepreßt wird, weil das nicht ausgepreßte Del die Auflösungs. fähigkeit des anzuwendenden Mittels für Anthracen erhöht.

¹⁾ Chem. News 40, 26.

Folgendes sind die einzelnen in der Praxis angewendeten Methoden:

1. Altoholprobe (englische). Bon bem im Mörser gut zerriebenen Muster werden 20 g abgewogen und mit 150 g Altohol von der im Contract stipulirten Stärke (gewöhnlich 0,825 specif. Gew.) gut umgerührt; das Becherglas wird mit einem Uhrglase bedeckt, allmälig bis zum Sieden erhipt und dann durch Einsstellen in Wasser von 15,5° abgekühlt. Nach einer Stunde wird die Flüssigkeit durch ein Filter decantirt und das Ungelöste allmälig mit Altohol von derselben Stärke wie vorher und bei einer Temperatur von 15,5° ausgewaschen, die Filtrat und Waschstüssigkeit zusammen 400 ccm betragen. Wenn am Boden des Becherzglase sich deutlich wahrnehmbarer Sand besindet, so hält man diesen zurück; das Uedrige wird in ein Wiegeglas gedracht, bei 100° im Wasserbade getrocknet und gewogen. Sein Gewicht, mit 5 multiplicirt, wird als Procentigkeit des Anthracens angenommen.

Nach Auerbach (a. a. D. S. 11) erhitzt man 20 g Anthracen mit 100 ccm Alkohol von 98° und wäscht, bis das Volumen 300 ccm beträgt.

Ilm das sogenannte Reinanthracen dieser Probe auf fremde unlösliche Körper zu prüfen, werden zuweilen 5 g mit so viel Alkohol gekocht, bis alles Anthracen gelöst ist, und die Flüssigkeit siedend heiß absiltrirt. Der Rückstand wird mit siedendem Alkohol ausgewaschen und der in dieser Flüssigkeit unlösliche Theil, welcher, wenn er nicht als 1 Proc. beträgt, als verfälschender Zusat zu betrachten ist, von dem vorher erhaltenen Procentsat abgezogen.

Jedenfalls wird der Schmelzpunkt des sogenannten Reinanthracens untersucht. Hierzu wird in England dasselbe in ein sein ausgezogenes Glasröhrchen gebracht, in welchem es eine Länge von ungefähr 25 mm einnimmt; dieses wird durch ein Stücken Gummischlauch an ein gutes Thermometer befestigt und mit diesem in ein Parafsindad eingesenkt, welches langsam erhist wird. Der Punkt, bei welchem der erste Tropsen herabrinnt, wird als Schmelzpunkt genommen. Nach vollständiger Verstüssigung wird die Lampe entsernt und die Temperatur beobachtet, bei welcher wieder Erstarrung eintritt; das Mittel zwischen diesem und dem vorhin gesundenen Punkte wird als mittlerer Schmelzpunkt bezeichnet und sollte nicht unter 1900 sein.

Zuweilen wird folgendes Verfahren eingeschlagen. Man nimmt 190°C. (oder eine andere Temperatur) als Normalschmelzpunkt an und bestimmt nun, wie viel Substanz von diesem Schmelzpunkt mit einer unbestimmten Menge Alkohol, stets von dem gleichen specifischen Gewicht (meist 0,825) erhalten wird. Man beshandelt eine Probe, wie oben angegeben, und bestimmt den Schmelzpunkt. Wenn dieser 190° ist, so ist alles in Ordnung; wenn darüber, so macht man eine neue Probe mit weniger Alkohol, wenn darunter, mit mehr Alkohol. Wenn z. V. Probe Nr. 1 mit 150 com Alkohol gesocht und auf 400 com gewaschen worden ist und dann 40 Proc. vom Schmelzpunkt 195° gegeben hat, so kocht man Probe Nr. 2 mit nur 100 com Alkohol und wäscht auf 300 com; dies giebt mehr, sage 49 Proc. vom niedrigeren Schmelzpunkt, etwa 188°. Man sindet dann die bei 190° schmelzende Menge durch die Proportion:

wo x den zu der niedrigen Procentigkeit zu addirenden Betrag bedeutet. Beim Ausrechnen ergiebt sich:

$$x=\frac{9\times 5}{7}=6,4,$$

also enthält das Muster 40+6,4=46,4 bei 190° schmelzende Substanz.

Die Alkoholmethode ist schon principiell ungenau, denn der Alkohol löst stets etwas Anthracen, während er das Chrysen nicht entfernt. Diese beiden entgegengeseten Fehler können sich zufällig einmal compensiren, meist jedoch gewiß nicht, und kann deshalb diese Methode keineskalls als irgend genau bezeichnet werden.

2. Schwefelkohlenstoffmethobe. In England werden 10 g bes gut gemischten Musters in einer Flasche mit Glasstopfen mit 30 ccm Schwefelkohlenstoff geschüttelt und eine Stunde bei 15,5° stehen gelassen. Man bringt das Ungelöste auf ein Filter, wäscht die Flasche mit 30 ccm Schwefelkohlenstoff nach, läßt aber etwelchen Sand zurück. Nach dem Durchlausen der Flüssigkeit wird das Filter sanft, aber schnell, mit den Fingern und dann zwischen Löschpapier in einer starten Presse ausgepreßt. Das Unlösliche wird auf ein Uhrglas gebracht, eine Stunde bei 100° getrocknet und gewogen; sein Gewicht mit 10 multiplicitt giebt die Brädigkeit an. Der "mittlere" Schmelzpunkt der Substanz sollte 212 bis 214° nicht übersteigen.

Déhannin erhitt 20 g Anthracen mit 40 com Schwefelkohlenstoff 20 Minuten unter fortwährendem Schütteln, läßt auf 15° abkühlen, siltrirt durch ein gewogenes Filter und wäscht mit so viel Schwefelkohlenstoff aus, daß das Ganze 100 com beträgt. Der Rückstand wird getrocknet, gewogen und als reines Anthracen angenommen.

Perkin reibt 50 g Anthracen mit 10 Maßunzen (= 280 ccm) Petroleumsäther vom specifischen Gewicht 0,740 an, colirt durch Leinwand und wäscht das Gefäß und den Rückland mit weiteren 20 Unzen (= 560 ccm) aus. Das Filter wird erst mit der Hand, dann in einem Schraubstod ausgepreßt. Der Rückstand wird gepulvert, in eine etwa 6 bis 7 Unzen (168 bis 196 ccm) sassende Flasche gebracht und 2 bis 3 Minuten mit 5 Unzen (= 140 ccm) Schwefelkohlenstoff start geschüttelt. Hierauf bringt man ihn auf ein gewogenes Filter, preßt zwischen Filtrirpapier, trocknet und wägt das Reinanthracen. Dieses soll einen "mittleren" Schmelzpunkt von nicht unter 200° und nicht über 2120 zeigen.

Die Methode mit Schwefelkohlenstoff ober mit diesem und Betroleumäther hat sich lange im Gebrauch erhalten, obwohl sie vielleicht noch weniger brauchbar als die mit Alkohol ist. Ehrysen löst sich nur höchst wenig in Schwefelkohlensstoff und man kann daher bei diesem Versahren ein Product erhalten, welches den richtigen Schweszpunkt zeigt und doch kein Anthracen ist. Außerdem löst der Schweselkohlenstoff 2 Proc. Anthracen, und es werden in Folge seiner schweselkohlenstung je nach der Art des Arbeitens von verschiedenen Chemikern ganz variirende Resultate erhalten, nämlich Abweichungen von 4 dis 6 Proc.; solche von 2 dis 3 Proc. sind bei dieser, wie auch der Alkoholmethode, ganz gewöhnlich.

Ein Vergleich zwischen den Resultaten der Altohols und der Schweselsohlensstoffmethode zeigt, daß diese beiden keineswegs in einem constanten Verhältnisse zu einander stehen. Bei geringer Waare giebt die Alkoholprobe viermal so viel als die Schweselkohlenstoffmethode; dann nähern sich die Resultate einander immer mehr, und bei den höchsten Graden kehrt sich das Verhältnis um. Auch die Schmelzpunkte zeigen höchst beträchtliche Verschiedenheiten. Dies geht aus einer Tabelle von Versmann über 30 Duplicat-Analysen nach beiden Methoden hervor, welche wir nicht erst wiedergeben wollen.

3. Anthrachinonanalyse. Bei der technischen Behandlung des Anthracens in den Alizarinfabriken wird dasselbe zuerst in Anthrachinon verwandelt. Dieses erscheint in reinem Zustande als eine Masse von blaßgelben Nädelchen, nach der Sublimation als lange, dünne, goldgelbe Nadeln, vom Schmelzpunkt 277°. Es siedet erheblich über dem Siedepunkt des Quecksilbers, sublimirt aber weit früher. Es ist unlöslich in verdünnten Säuren und Alkalien und wird selbst durch heiße concentrirte Salzsäure oder Kalilauge nicht angegriffen. In concentrirter heißer Schweselsaure löst es sich auf und wird durch Verdünnung wieder ausgeschieden. Es ist sehr wenig löslich in Alkohol und Aether, aber besser in heißem Benzol.

Die Oxybation des Rohanthracens zu Anthrachinon und Bestimmung des letzteren ist schon von E. Kopp als die einzig zuverlässige Methode zur Analyse des hier in Rede stehenden Productes vorgeschlagen worden. Aber ehe diese Wethode aus dem Stadium eines Vorschlages sich zu einer wirklich brauchbaren und zuverlässigen erheben konnte, mußten viele Punkte eingehend untersucht und andere später modisiert werden. Dies ist wesentlich von E. Luck geschehen, und wird deshalb diese Methode mit seinem Namen bezeichnet. Sie ist in Folgendem nach Auerbach (a. a. D. S. 15 ff.) dargestellt.

Luck mußte zuerst bestimmen, ob eine gewogene Menge reinen Anthracens bei der Oxydation mit Eisessig und Chromsäure die theoretisch verlangte Menge Anthrachinon liefert; ob dieses bei längerer Berührung mit Chromsäure nicht in ein höheres Oxydationsproduct übergeht, und wie die regelmäßigen, zufälligen oder absichtlich zugesetzten Begleiter des Anthracens sich bei der Oxydation mit Chromsfäure verhalten. Folgendes waren Luck's Resultate:

- I. Reines Anthracen liefert, wenn es in Eisessig gelöst und bei der Siedetemperatur mit 3 bis 4 Thln. Chromsäure behandelt wird, 99,4 Proc. von der theoretisch berechneten Menge Authrachinon.
- II. Reines Anthrachinon, in essigsaurer Lösung mit 3 bis 4 Thln. Chromsaure zwei Stunden lang gekocht, gab nach der Berdunnung mit Wasser die urssprüngliche Menge des angewendeten Anthrachinons (angewendet 0,447 g, erhalten 0,446 g). Neuere Bersuche wiederlegen dies jedoch; durch successive Behandlung von Anthrachinon mit immer neuen Mengen von Eisessig und Chromsäure kant man von 1 g 93,2 procentigem Anthrachinon auf 0,576 g. Daher kann das Anthrachinon nicht so widerstandsfähig gegen die oxydirende Wirkung der Chromssäure sein, als Luck es angiebt.
- III. Die Begleiter der Berunreinigungen des Anthracens werden bei hinreichend langer Oxydation mit Chromsäure sämmtlich in in Säuren oder Alkalien

lösliche Körper verwandelt und können so vom Anthrachinon getrennt werden. Dies gilt für Phenanthren, Chrysen, Paraffin, Brandharze 2c.

Lud's Methode in ihrer ursprünglichen Form ist folgende: 1 g bes zu untersuchenden Anthracens wird in einer kleinen Kochflasche in 45 ccm siedenden Gisessigs gelöft. Wenn nöthig, wird die Lösung siedend heiß durch ein kleines Filter filtrirt; dann wird eine Lösung von 10 g Chromsäure in 5 ccm Wasser und 5 com Eisessig in kleinen Mengen zugefügt, jedoch so, daß die Flussigkeit fortwährend schwach tocht. Man läßt die Chromsäurelösung so lange zufließen, bis eine bestimmte und bleibende grüngelbe Farbe auftritt, oder bis nach längerem Rochen ein Tropfen ber Lösung, auf eine blanke Silbermunze gebracht, nach einigen Minuten einen röthlichen Fleck von Silberchromat erzeugt. Die Flussigkeit wird nun abkühlen gelassen, allmälig mit 150 ccm Wasser verdunnt, nach einigen Stunden filtrirt, das auf dem Filter verbleibende Anthrachinon erft mit Baffer, dann mit heißer, sehr verdunnter Ralilauge und schließlich abermals mit Waffer gewaschen und bei 100° getrocknet. Nach dem Wiegen wird bas Anthrachinon schnell vom Filter entfernt; letteres wieder gewogen und sein Gewicht von dem ursprünglichen Bruttogewicht abgezogen. Bu dem so erhaltenen Nettogewicht wird 0,01 g hinzuaddirt, weil, wenn nach obigen Angaben 50 ccm Gisessig und 150 ccm Wasser angewendet werden, 10 mg im Filtrate gelöst bleiben. — Die Chromfäure bes Handels enthält oft Blei; in diesem Falle muß man das Unthrachinon nach dem-Waschen mit Wasser und Alkali mit einer heißen Lösung von efsigsaurem Ammoniak behandeln.

Bald stellte ce sich heraus, daß man auf dicsem Wege noch keine ganz richtigen Resultate erhält. Ein Theil der Berunreinigungen wird doch nicht völlig orybirt und wird also als Authrachinon mit bestimmt. Lud schrieb beshalb später vor, das erhaltene Anthrachinon noch mit übermangansaurem Kali in alkalischer Lösung zu behandeln. Man spült das mit Alkali gewaschene Anthrachinon in ein kleines Becherglas ober eine Schale, macht schwach alkalisch, erhitzt zum schwachen Kochen und setzt eine Lösung von übermangansaurem Kali nach und nach zu, bis dieselbe nicht mehr reducirt wird und anstatt der grunen Farbe eine schwach rothe auftritt. Man fügt nun ein wenig Dralsäure und Schwefelfäure zu, um den Ueberschuß an übermangansaurem Rali zu reduciren und das gebildete Mangansuperoryd zu lösen. Man filtrirt nun durch dasselbe Filter, wäscht völlig neutral, bann mit verdünnter Sobalösung und hierauf wieder mit Baffer, trodnet bei 100° und wägt wie oben. Luck giebt an, daß gewöhnlich 10 g Chromfäure genügend sind, in manchen Fällen jedoch 15 g zur vollständigen Drybation gebraucht werden. Rach Auerbach führt diese Unbestimmtheit oft zu fatalen Resultaten. So wurde z. B. ein Rohanthracen in vier Analysen mit 10 g Chromfäure orydirt und jedesmal = 26 Proc. bestimmt, während sechs Analysen mit Anwendung von je 15 g Chromfäure nur 23 Proc. ergaben, obwohl in beiden Fällen ein Ueberschuß an Chromfäure vorhanden war. Bermuthlich orndirt ein geringer Ueberschuß von Chromfäure in Gegenwart von essigsaurem Chromogyb bas Anthracen nicht weiter; man muß dazu einen größeren Ueberschuß an Chromfäure anwenden. Es würde sich baher empfehlen, bei allen Anthracen-Contracten 15 g Chronifaure für 1 g Robanthracen vorzuschreiben, was in allen Fällen zu genügen scheint. Die Dauer der Oxydation ist von keinem Einsluß; drei die vier Stunsten sind genügend, und sechs die acht Stunden haben keinen Einfluß auf das Resultat.

Ein Einwand gegen Lud's Methode ist (nach Auerbach) das heiße Filstriren, welches nöthigenfalls vorgenommen werden soll. Organische Körper werben ohnehin während der Orydation zerstört; unorganische, die ja meist nicht flüchtig sind, z. B. Sand, werden am besten durch Einäschern einer Probe von Rohanthracen bestimmt. Sollen aber die in Eisessig unlöslichen Körper bestimmt werden, so ist es jedenfalls viel richtiger, eine gewogene Menge von Rohanthracen vollständig mit Eisessig zu extrahiren, als das für die Analyse bestimmte Gemisch heiß zu siltriren, wobei ein Theil des Anthracens durch Berdampsen des Eisesssigs und Austrystallisiren im Filter verloren geht.

3. T. Brown 1) will die Analyse durch Entnahme einer größeren Durchsschnittsprobe und andere Vorsichtsmaßregeln genauer machen. Man wägt 50 g Rohanthracen ab und mißt zugleich 250 com Petroleumäther ab. Mit einem Theile des letzteren reibt man das Anthracen zu einem dünnen Brei an, bringt diesen auf ein tarirtes Filter, aber mit Zurücklassung von Sand 2c. im Mörser, und wäscht mit dem übrigen Petroleumäther nach. Das Filter läßt man abstropfen, faltet es zusammen, preßt es zwischen Fließpapier, trocknet es bei 60 bis 80° und wägt. Der Filterinhalt wird zermahlen und ein Gramm davon sür die Anthrachinoubestimmung abgewogen. — Dieser Vorschlag ist unbrauchsbar, weil die Temperatur, das specisische Gewicht des Petroleumäthers 2c. das Resultat wesentlich beeinslussen, und der Petroleumäther gerade die dem Anthracen nahe stehenden Kohlenwassersoffe nicht entsernt.

Ein weiterer Fehler der Lud'schen Probe ist es, daß auch nach Behandlung mit Chamäleon das Anthrachinon noch nicht rein ist. Es müßte sich sonst unverändert in Schwefelsäure lösen und erst über 200° in Sulsosäure übergehen. Das Lud'sche Chinon wird aber durch Behandlung mit concentrirter Schwefelsäure braun oder blau, was die Gegenwart fremder Kohlenwasserstoffe anzeigt; selbst wenn die Schwefelsäure ungefärbt bleibt, erhält man doch eine gefärbte Lösung, wenn man hierauf das Chinon mit verdinnter Natronlauge aussocht. Daher variiren auch die Resultate der Reinigung mit Chamäleon von denjenigen der (jetzt zu beschreibenden) Reinigung mit Schwefelsäure um 1 bis 8 Proc.

Meister, Lucius und Brüning²) haben aus diesem Grunde der Analyse die folgende Form gegeben, welche jett fast allgemein gebräuchlich ist und oft als "Höchster Prode" bezeichnet wird. 1 g Rohanthracen wird mit 45 g Eisessig in einer Halbliterstasche zum Kochen erhitt. Während des Kochens sett man allmälig eine Lösung von 15 g Chromsäure in 10 com Eisessig und 10 g Wasser zu. Der Zusatz sollte zwei Stunden dauern und dann noch zwei Stunden länger gesocht werden. Man läßt den Kolben mit Inhalt 12 Stunden stehen, setzt 400 com Wasser zu und läßt wieder drei Stunden stehen. Das gebildete Chinon wird auf ein Filter gebracht und gewaschen: erst mit kaltem Wasser, dann mit kochendem etwas alkalischem Wasser, dann mit kochendem reinem Wasser. Der Inhalt des

¹⁾ Chem. News 34, 136. 2) Zeitschr. f. analyt. Chemie 16, 61.

Filters wird in eine kleine Porzellanschale gespillt und bei 100° getrocket. Hieranssetzt man 10 g rauchendes Vitriolöl von 68° B. zu und erhitt 10 Minuten auf 100° im Wasserdade, oder besser auf 112° im Lustbade. Die so erhaltene Lösung des Chinons wird in eine flache Schale gegossen und zur Absorption von Wasser 12 Stunden an einem feuchten Orte stehen gelassen. Dann setzt man 200 ccm Wasser zu, läßt erkalten, sammelt das ausgeschiedene Chinon auf einem Filter und wäscht es wie oben mit Wasser die völlig neutral, dann mit heißer verdünnter Natronlauge und schließlich wieder mit heißem Wasser. Dann spült man es mit Wasser in eine kleine Schale, trocknet es bei 100° und wägt. Hierauf erhitt man die Schale, die das Anthrachinon vollkommen verstlüchtigt ist, und wägt die Schale mit den darin enthaltenen Berunreinigungen zurück. Die Differenz zwischen beiden Wägungen giebt das reine Chinon. Eine Correctur für das in der Essigsäure gelöste Chinon ist unter den hier vorgeschriebenen Berhältnissen nicht nöthig oder zulässig. Aus diesem berechnet sich dann das Anthracen wie gewöhnlich, indem 100 Chinon = 85,58 Anthracen ist. Folgende Tabelle wird die Rechnung ersparen.

Chinon	Anthracen	Chinon	Anthracen	Chinon	Anihracen
1	0,86	24	20,54	47	40,22
2	1,71	25	21,40	48	41,09
3	2,56	26	22,26	49	41,94
4	3,42	27	23,11	50	42,79
5	4,2 8	28	23,98	51	43,65
6	5,14	29	24,83	52	44,50
7	5,99	30	25,67	53	45,35
8	6,86	31	26,53	54	46,21
9	7,71	32	27,38	55	47,07
10	8,56	33	28,23	56	47,93
11	9,42	34	29,09	57	48,78
12	10,27	35	29,95	58	49,65
13	11,16	36	30,81	59	50,50
14	11,98	37	31,66	60	51,35
15	12,84	3 8	32,53	61	52,21
16	13,70	39	33,38	62	53,06
17	14,55	40	34,2 3	63	53,91
18	15,42	41	35,09	64	54,77
19	16,27	42`	35,94	65	55,63
20	17,12	43	36,79	66	56,49
21	17,98	44	37,65	67	57,34
22	18,83	45	38,51	68	58,21
23	19,68	46	39,37	69	59,06

Chinon	Anthracen	Chinon	Anthracen	Chinon	Unthracen
7 0	59,91	81	69,32	91	77,88
71	60,77	82	70,17	92	78,73
72	61,62	83	71,02	93	79,58
73	62,47	84	71,88	94	80,44
74	63,33	85	72,74	95	81,30
75	64,19	86	73,60	96	82,16
76	65,05	87	74,45	97	83,01
77	65,90	88	76,32	98	83,87
7 8	66,77	89	76,17	99	84,73
79	67,62	90	77,02	100	85,58
80	68,46				

Resultat der Luck'schen Methode durchaus nicht mit dem der Schwefelsohlenstoffsprobe; lettere giebt meist erheblich zu viel, doch erhielt Davis z. B. aus demsselben Muster mit Altohol von 0,825 34,645 Proc. (Schmelzpunkt 187,5°), mit Schwefelkohlenstoff 23,250 Proc. (Schmelzpunkt 198,2°), mit der Luck'schen Methode 28,358 Proc. Lucas fand mit der Schwefelkohlenstoffmethode in drei Fällen 0,4 dis 2,7 Proc. zu wenig, in 17 Fällen 2,5 dis 23,78 Proc. zu viel. Uebrigens konnte er Luck's Angaben dahin bestätigen, daß alle neben dem Ansthracen vorkommenden Substanzen durch die Behandlung mit Chromsäure in Substanzen umgewandelt werden, welche in verdünntem Alkali löslich sind.

G. Schulk?) macht barauf aufmerksam, daß die Luck'sche Methode inssofern ein zu ungünstiges Resultat ergebe, als bei ihr das Methylanthracen durch die Chromsäure in lösliche Anthrachinoncarbonsäure orydirt und so entsernt wird, während doch in der Fabrik aus dem Methylanthracen ein Chinon und aus diessem Methylalizarin entsteht, das ein eben so guter Farbstoff wie das Alizarin sei. Dem ist aber nicht so; die aus Methylanthracen entstehenden Producte ertheilen dem Alizarin eine sehr unangenehme Ruance, und die Alizarinsabrikanten scheuen daher das Methylanthracen sast ebenso sehr wie das Paraffin 3). Es kommt jedoch nur in dem aus der Wasch Maphta gewonnenen Alizarin in größerer Menge vor (S. 268).

Holland4) wendet gegen die von Meister, Lucius und Brüning gegebene Vorschrift (Höchster Methode) ein, daß 1. die 55 ccm Eisessig, trot der Verdünnung mit 400 ccm Wasser, immer etwas Chinon in Lösung halten, nämslich im Durchschnitt 0,0023 g; 2. daß kochendes Wasser ein wenig Chinon löse, nämlich bei Anwendung von 500 ccm 0,0019 g; 3. daß bei dem zweimaligen

¹⁾ Chem. News 29, 169; 30, 190; 31, 209. 2) Berl. Ber. 1877, S. 1051. 3) Bgl. Römer u. Link, ebendaß. 1883, S. 695. 4) Gedrucktes Circular, datirk Manchester, Februar 1879.

Abspülen vom Filter ein kleiner Verlust unvermeiblich ist, den er auf 0,0020 g schätt. Dies macht bei sorgfältigster Aussührung 0,0065 Chinon — 0,0055 Anthracen, und diese Menge sollte man stets zu der gefundenen zuaddiren. (Nach der mir von competentester Seite gegebenen Auskunft sind die Holland'schen Correctionen unzulässig, weil das nach der Höchster Methode erhaltene Anthrachinon selbst nicht ganz rein ist, vielmehr etwas Methylanthrachinon, Anthrachinoncarbonsäure und Paraffin enthält, welcher Fehler leicht 1 Proc. und darüber nach der entgegengesetzen Richtung wie die Holland'sche Correction betragen kann.)

Nach einer Mittheilung von H. Schwarz in Wagner's Jahresbericht für 1877, S. 921, sei die beste Probe des Rohanthracens die, daß man es mit einer kaltgesättigten Lösung von Anthracen in Eisessig auswasche. Diese Probe scheint nirgends im Gebrauch zu sein.

Das nach der Höchster Methode erhaltene Anthrachinon soll krystallisitt und schwach gelb sein. Drange oder rothe Farbe deutet auf die Anwesenheit von Phenanthren- und Chrysenchinon 2c. Letteres wird auch durch die indigblaue Färbung erkannt, welche die Schweselsäure annimmt. Bei unreinem Anthrachinon nimmt sowohl die Schweselsäure als die Natronlauge beim Waschen eine dunkle Farbe an. Die erwähnten Chinone hindern nicht die Arystallisation des Anthrachinons; wohl aber geschieht dies bei Anwesenheit der Verdindung C_{16} H_9 NO_2 , des Chinons des Imidophenylnaphtyls (s. u.), welches eine der Ursachen der amorphen Theilchen bildet. Diese Verunreinigung kann durch etwas längeres Erhitzen mit Schweselsäure vermieden werden, und man sollte dies stets aussühren, wenn das rohe Anthrachinon ein verdächtiges Aussehen hat (Allen).

Es ist bemerkenswerth, daß die Anthrachinonmethode selbst in ihrer vollskommensten Form noch nicht durchaus zuverlässige Resultate giebt. Zuweilen giebt prachtvoll krystallisirtes und schönst aussehendes Chinon ganz schlechtes Alizarin. Die Ursache hiervon ist noch unbekannt; vermuthlich enthält solches Chinon nicht nur reines Anthrachinon, sondern auch die Abkömmlinge anderer Kohlenwasserstoffe als des Anthracens, welche dem Anthrachinon an Aussehen und chemischen Eigenschaften so nahe stehen, daß man disher keine Wittel kennt, sie vom Anthrachinon selbst zu trennen. Manche behaupten, daß diese schlechten Chinone leichter löslich in Eisessig seien; aber dies ist nicht erwiesen, und die Frage muß als eine noch ungelöste hingestellt werden.

Imidophenylnaphtyl, welches die Reinigung des Anthrachinons erschwert, kann nach Rickels!) durch sein charakteristisches Absorptionsspectrum erkannt werden. Man löst das Rohanthracen in heißem Benzol, siltrirt und beobachtet das Spectrum der Lösung. Obiger Körper wird angezeigt durch zwei schwarze, deutlich begrenzte Bänder zwischen den Linien F und G und ein anderes, noch stärker als G brechbares.

Die Gegenwart des so schädlichen Paraffins (vgl. S. 269) kann nach Allen (Commercial Organic analysis, II, 529) in folgender Weise entdeckt werden: Man erhitt 10 g des Anthracens mit 108 ccm (= 200 g) starker

¹⁾ Chem. News 40, 270; 41, 52, 95, 117.

Schwefelsäure auf dem Wasserbade bis zur Auslösung, also etwa 10 Minuten, wobei erheblichere Mengen von Parassin sich als Deltröpschen an der Oberstäche zeigen werden. Die Lösung gießt man vorsichtig in ein hohes Becherglas, welches 500 com Wasser enthält, rührt gut um und läßt abkühlen. Das Parassin wird an die Oberstäche steigen; es wird nach dem Erkalten abgenommen, mit etwas kaltem Wasser gewaschen, zwischen Löschpapier getrocknet und gewogen. Im schottischen Anthracen sindet man meist zwischen 2 und 5 Proc. Parassin.

Abgesehen von der im Text angestihrten Anthracenprobe von Meister, Lucius und Brüning, welche für Bertauszwecke sast überall die allein übliche ist; wenden nach Nickels (mitgetheilt von Allen, a. a. D.) manche Alizarinsabriken folgende modisicirte Methode an, welche den Fabrikoperationen mehr angepaßt ist. Man arbeitet nämlich in sehr verdünnten Lösungen, wodurch das Anthracen in Chinon übergeht, aber die fremden Kohlenwasserstoffe kaum versändert werden. Letztere werden bei der darauf solgenden Behandlung mit Schweselssäure in lösliche Producte umgewandelt, und nach einer zweiten Behandlung bleibt sast ganz reines Anthrachinon zurück. Bei sorgsamer Arbeit und einiger Uebung bekommt man durch diese Fabrikoperation en miniature constante und sehr genaue Resultate. Die wichtigste Fehlerquelle ist dabei eine unvollkommene Berwandlung bes Anthracens in Chinon, in Folge wovon es dann durch die Schweselsäure ebenfalls mit ausgelöst wird; aber hiergegen kann man sich durch mikrostopische Brüfung des Oxydationsproductes sichern. Folgendes sind die Einzelheiten des Berfahrens:

10 g Anthracen werden in einem Mörser zu unfühlbarem Bulver zerrieben und mit 20 g saurem chromsaurem Kali gründlich durchgerieben; die Mischung wird in einer großen Porzellanschale mit 1 Liter Wasser zum Kochen erhitt und 30 g Schwefelsaure, verdinnt mit gleichem Bolum Baffer, in kleinen Portionen im Berlaufe einer Stunde zugegeben, unter beständigem Rochen und Umrühren Man focht noch brei Stunden unter beständiger Erneuerung bes ber Flussigkeit. verbunftenden Wassers, da man nur in so verbünnten Lösungen das Anthracen zu Chinon orydiren tann, ohne zugleich seine Begleiter zu orydiren. Man filtrirt dann, mascht den Rildstand, bis alles Chronisalz völlig entfernt ist, trodnet bei 1000 und erfährt so bas Gewicht bes "roben Fabrif. Chinons", welches 40 bis 50 Proc. reines Chinon enthält. Ghe man es reinigt, löst man eine Spur davon in heißem Benzol, giebt einen Tropfen der Lösung auf ein Mikrostop-Dbjectglas, läßt austrnftallisiren, bededt mit einem Decglase und beobachtet unter dem Mitrostop, ob sich unorydirtes Anthracen in scharfen, kantigen, über einander liegenden Tafeln zeigt, welche weber mit den sternförmig gruppirten Radeln des Anthrachinons, noch mit den anderen Kohlenwasserstoffen (?), außer etwa mit Naphtalin, verwechselt werden können. Wenn also kein Unthracen niehr da ist, reinigt man jest das rohe Chinon wie folgt. Man erhitt es in einer kleinen, flachen Schale mit seinem vierfachen Gewichte starker Schwefelfäure 11/2 Stunden im Wasserbade unter Umrühren und stellt dann die Schale neben eine größere Schale mit heißem Wasser unter eine Glode, wobei die Schwefelsäure sich allmälig verdünnt und das Chinon auskrystallisirt. Rach 12 Stunden taucht man die Schale in 500 ccm Wasser ein und bringt zum Kochen, läßt abkühlen, filtrirt, wäscht den Rückstand, bis er ganz säurefrei ist, und behandelt ihn auf dem Filter mit verdünnter kochender Natronlauge (1,04 specif. Gew.), die das Filtrat farblos abläuft. Dann wäscht man die Natronlauge mit warmem Wasser aus, trocknet den Rückstand bei 100° und wägt. Das Product ist grüngrau oder schiefergrau, deutlich krystallinisch und enthält 80 bis 95 Proc. wirkliches Anthrachinon. Wan entnimmt davon circa 1 g (genau gewogen) und erhist dies 10 Minuten im Wasserbade mit dem zehnsachen Gewichte starker Schwefelsäure, setzt einer seuchten Utmosphäre aus, löst in Wasser, siltrirt, behandelt mit Natronlauge 2c., ganz wie vorher. Zetzt erhält man ganz reines Anthrachinon, bessen Gewicht auf das des halbgereinigten berechnet wird, von dem es entnommen war.

Henge von Anthracen im Theer, obwohl dieselbe bei der kleinen Substanzmenge nicht großes Zutrauen sir ihre Genauigkeit erweckt. E. Nicol') destillirt
20 g Theer und fängt die Dämpfe in einer U-förmigen Vorlage auf, welche
durch ein Paraffindad auf 200° erhalten wird. Hier gehen die leichter flüchtigen
Dele fort, während Anthracen zc. zurückleiben. Da ein wenig davon auch im
Retortenhalse zurückleibt, so schneidet man diesen ab, zerstößt das Glas und sest
es zu dem Destillat in der Vorlage. Dieses wird nun in Eisessig gelöst und
uach Luck's Methode bestimmt.

Achtes Capitel.

Das Shweröl.

Wir behandeln in diesem Capitel die Verwendung resp. weitere Verarbeitung derjenigen Theerdestillate, welche zwischen dem "Mittelöl" oder "Carbolöl", also dem hauptsächlich Phenol und Naphtalin liesernden Theile, und dem Anthracenöle in der Mitte stehen. In erster Linie gehört hierher also die von 240° bis etwa 270° übergehende Fraction von der ersten Destillation des Theeres; hierzu kommt aber nun von beiden Seiten her dasjenige, was bei der Verarbeitung der früheren und späteren Fractionen auf Phenol, Naphtalin und Anthracen in Abgang kommt. Alles, was man zu nichts Anderem gebrauchen kann, wird in das Reservoir sür Schweröl gegossen.

Zur Ausbewahrung der großen Mengen von Schweröl, welche sich in den Fabriken oft ansammeln, müssen entsprechend große Behälter vorhanden sein, welche nicht bedeckt zu sein brauchen, da das Del ja nicht leicht flüchtig ist und das

¹⁾ Zeitschr. f. analyt. Chem. 1876, S. 318.

Regenwasser auf seiner Oberstäche liegen bleibt, während die Bumpen von unten das Del absaugen. Sicherer gegen Feuersgesahr ist es bei tief liegenden Behältern doch, wenn dieselben geschlossen sind. Zu La Villette hat man große, stehende Eisenschlinder auf hohen Mauerpseilern, unter welchen, vollständig sichtbar und zugänglich, sich ein Wasserreservoir besindet. Dies gestattet, ein etwaiges Lecken sosort zu bemerken und jedenfalls ein Eindringen des Oeles in das Erdreich zu vershitten. Wo es hierauf nicht so strict ankommt, wird man meist die Delbehälter ganz oder theilweise in den Boden versenken. Eisen (Kesselblech) ist als Material dem Cementmauerwert vorzuziehen.

Nach Watson Smith ist es vortheilhaft, ein Dampfrohr im Schwerölbehälter anzubringen, um das oft in großen Mengen auskrystallisirende Raphtalin zum Schmelzen zu bringen, ehe man größere Mengen des Deles zur Versendung wegpumpt.

Das Schweröl (huile lourde, creosote oil, dead oil) zeigt in frischem Zustande eine hellgelbgrüne Farbe und starke Fluorescenz, welche durch die Einwirkung von Luft und Licht noch zunimmt; nach einiger Zeit wird es viel dunkler, und zwar flaschengrün im reflectirten und dunkelroth im durchsallenden Lichte. Im späteren Stadium der Destillation wird es immer dunkler und seine Consistenz größer. Sein Geruch ist ganz ausnehmend charakteristisch, unangenehm, sast ekclerregend; vermuthlich wird er durch noch nicht isolirte Schweselverbindungen hervorgerusen. Es hat nicht nur ölige Consistenz, sondern sühlt sich auch ölig an; bald aber wirken seine Säuren ätzend auf die Haut ein. Es ist stets schwerer als Wasser; die letzten Antheile zeigen etwa 1,070 specis. Gew.

Als Bestandtheile sind im Schweröl nachgewiesen: Naphtalin, Methylnaphstalin, Anthracen, Phenanthren und die dazwischen liegenden Kohlenwasserstoffe; Phenol, Rreosot 2c.; Anilin und sämmtliche andere im dritten Capitel (S. 135 ff.) beschriebene basische Körper. Sicherlich enthält das Krcosotöl noch viele andere, bis jetzt noch nicht aufgefundene Körper.

Einen wichtigen Einblick in die Beschaffenheit des Schweröls (dem hier auch noch, wie früher ja allgemein, das Anthracenöl beigesellt ist) gewähren solgende, von Watson Smith 1) angestellte Versuche mit dem Destillate einer im Großen nit Theer von Lancashire ausgeführten Operation. Hierbei wurde die Probe Idr. 1 genommen, nachdem 150 Gall. herübergekommen waren, Mr. 2 von den nächsten 100 Gall., Nr. 3 von den nächsten 100, Nr. 4 von den ersten rothen (Anthracen-) Delen, Nr. 5 von den setzten Delen.

Idr. 1 war von heller Farbe und erstarrte beim Abkühlen fast vollständig durch Ausscheiden von Naphtalin.

- Mr. 2. Gelbliches Del, mit wenig Naphtalinkrystallen.
- Mr. 3. Ganz ähnlich.
- Nr. 4. Rothes Del, mit wenig Ausscheidungen.
- Mr. 5. Rothes Del, beim Erfalten erstarrend.

Sie enthielten alle ein wenig Wasser. Bon allen wurden Proben destillirt, mit folgenden Resultaten in Procenten, wobei der beigesetzte Buchstabe N bedeutet,

¹⁾ Priv. = Mittheil.

Das Schweröl. baß beim Erfalten Raphtalin austrystallifirt, O, daß alles flussig bleibt, A, daß Anthracen auszufrystallisiren beginnt.

Temperatur	Nr. 1	Nr. 2	Nr. 3	Nr. 4	N r. 5
	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.
Bis 180°	1,0		6,6	1,0	2,7
" 210	6,3 N		4,7 N	2,0	1,1
" 220 · · · · · · · ·	10,0	16,0 N	1,6	8,3 N	0,7
, 230	12,0	5,5	7,6	2,0	0,7
, 240	14,3	13,8	1,8	4,7	0,9
" 250 · · · · · · · ·	13,3	9,8	8,3	-0	3,3
, 255	_	<u> </u>		_	_
, 260	9,3	4,9 O	9,3	9,7	0,7
, 270	7,0 <i>O</i>	8,9	1,6 O	12,0 A	1,8
, 2 80	4,3 A	4,9 A	8,7	8,7	1,8.
, 2 90	3,7	3,5	6,6 A	5,4	1,8
, 300	3,7	3,8	11,3	4,3	5,9
, 310	3,7	2,1	4,5	3,0	12,0
" 320	3,7	2,8	1,3	70	8,2
, 330			_	7,3	4,0
" 335		2,8	_) (
" 340	_		_	60	
, 345	-	2,1		6,0	
" 350	_		-) (
, 360	_	_	1,6	18,0	
Neber 3600					
Belbes Rohanihracen	7,1	4,8	18,0	-	34,0
Orange oder rothe Substanz		1,8	4,3	5,3	16,0
	99,4	87,5	97,8	97,7	95,6
Zustand des beim Rectificiren					
zurückgebliebenen Pechs .	gut	jehr gut	halb ver= foft	hart	fängt o zu ver foten
In toto frystallisirendes	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.
Naphtalinöl	65,2	45,1	33,3	15,0	0
Nicht frystallisirende Oele	7,0	13,8	10,3	9,7	11,9
Krystallisirendes Anthracenöl	26,2	28,6	47,6	70,0	83,7

Das Schweröl hat bis jest hauptsächlich folgende Berwendungen gefunden:

- 1. Bum Rectificiren, um beffer verwerthbare Producte baraus zu erzeugen.
- 2. Zum Durchleiten durch glühende Röhren, um daraus Leuchtgas und besser verwerthbare Kohlenwasserstoffe zu erhalten.
- 3. Bur Imprägnirung von Holz, um baffelbe zu conferviren.
- 4. Bum Weichmachen bes harten Beche.
- 5. Bur Darstellung von Theerfirniß, praparirtem Theer 2c.
- 6. Zu Schmieröl, theils roh, theils nach gewissen Vorbereitungen; auch zum Anreiben von billigen Erdfarben statt Leinöl.
- 7. Bum Berbrennen für Beizungezwecke.
- 8. Bum Berbrennen für Schwärzefabrifation.
- 9. Bur Beleuchtung.
- 10. Zum Carburiren von Leuchtgas.
- 11. Als antiseptisches Mittel.

Bon diesen Berwendungen sind diejenigen zum Weichmachen des Pechs und zur Darstellung von Firnissen, präparirtem Theer zc. auf S. 239 und S. 244 besprochen worben. Auch die Berbrennung des Schweröls zu Lampenschwarz (Rußschwarz), welcher an manchen Orten ein großer Theil desselben anheimfällt, braucht hier nur erwähnt zu werden, da sie genau so gesschieht, wie es auf S. 147 schon sür den Theer selbst beschrieben worden ist. Die Berbrennung für Heizzwecke geschieht ebenfalls genau in denselben Apparaten, wie sie beim Theer beschrieben worden sind (S. 149). Es werden also hier nur die anderweitigen Berwerthungsarten des Schweröls näher beleuchtet werden.

Rectification (Wiederbestillation) des Schweröls.

Diese Operation wird nur an wenigen Orten (namentlich auch in Schottland) vorgenommen. Sie hat zum Zweck, die im Schweröl stets aufgelöst bleibensben werthvollen Bestandtheile noch so weit als möglich herauszubekommen. Man bestillirt es daher in den Theerblasen selbst, und macht ganz dieselben Fractionen wie in diesen; dabei bekommt man wohl kaum erwähnenswerthe Mengen von Leichtöl, aber zuerst etwas Carbolöl (für Phenol und Naphtalin) und zuletzt etwas breiges Anthracenöl, welche beide den entsprechenden Fractionen von der ersten Theerdestillation beigesügt und mit diesen verarbeitet werden. Die Mittelsfraction, welche jedenfalls die größte ist, verfällt dann den anderen ausgezählten Berwendungen des Schweröls. Ohne Zweisel wird auf diesem Bege das Schweröl am rationellsten verarbeitet; aber die Kosten sür Brennmaterial, Unterhalt der Apparate und Arbeitslohn, sowie der unvermeidliche Berlust scheinen an den meisten Orten davon abzuschrecken. Bermuthlich dürfte die Destillation im lustverdünnten Raume auch hier sehr gut am Plaze sein.

Noch seltener dürfte es sich bis jetzt lohnen, nach dem Vorschlage einiger Autoren das Schweröl vor der Destillation einer chemischen Reinigung durch Waschen mit Schwefelsäure und Natronlauge zu unterwerfen. Die erstere nimmt zwar die Basen auf, daneben aber noch eine Menge von anderen Bestandtheilen (als Sulsosäuren) und die Basen selbst sind nicht allein nur äußerst schwierig

von einander zu trennen (vgl. S. 138), sondern haben auch disher sehr wenig technische Berwendung, mit Ausnahme des Anilins. Dieses aber wird unendlich einsacher und billiger aus dem Benzol, als aus dem Schweröl, worin es sertig gebildet, aber in sehr geringer Menge vorhanden ist, dargestellt. Man kann bestimmt behaupten, daß Anilin sür technische Berwerthung noch nie direct aus dem Steinkohlentheer dargestellt worden ist. Auch Chinolin ze. wird besser aus der Reinigungssäure vom Leichtöl gewonnen. — Die Natronlauge würde die Phenole ausnehmen, aber zur Reindarstellung des eigentlichen Phenols (der Carbolsäure) eignet sich viel besser das Carbolöl. Wenn es die Preisverhältnisse gestatten, zieht man die Phenole aus dem Schweröl allerdings durch Natronlauge aus. Man sindet auch die Angabe, es sei das so gewaschene Del von seinem üblen Geruche, der von schweselhaltigen Körpern herrühre, durch Schütteln mit 4 Proc. seines Gewichtes Eisenvitriol zu befreien.

Bei der Destillation eines mit Saure und Lauge behandelten Schweröls wird man jedenfalls in der ersten Fraction (bis 215 oder 2200) wesentlich nur Naphtalin erhalten und dieses für sich auffangen, ebenso wie die lette, anthracenhaltige Fraction. Der mittlere Theil wird jest tauglich zu Schmieröl, zum Anreiben von Farben, als Beleuchtungsöl (f. u.) sein. Nach Wurt 1) soll man folgendermaßen verfahren. Man bestillirt bas Schweröl aus Reffeln von 1000 bis 2000 Liter Inhalt und sammelt 1. das Product unter 1200, welches zum Rohbenzol geht; 2. das zwischen 121 bis 1900 Uebergehende (?); 3. den Rückstand, welcher zum Theer zurückgeht. Die zweite Fraction wird erst mit Saure behandelt, um Anilin 2c. auszuziehen, bann mit Natronlauge, um die Phenole zu entfernen. Den Rlickstand fann man zum Schmieren ober zur Imprägnirung von Holz gebrauchen, ober auch zu einem Beleuchtungsöle umwandeln. letterent Zwecke muß man das Raphtalin entfernen, und behandelt deshalb erft mit 10 Proc. concentrirter Schwefelsäure, bann mit Wasser, bann mit 6 Proc. concentrirter Natronlauge, rectificirt bas Del und behandelt es zulett mit Gifenvitriol zur Entfernung bes üblen Geruches (vgl. oben). Das fo gereinigte Probuct geht als "huile sidérale" in den Handel?).

Nach einem Patente von Rohart (D. P. 14924, vom 29. Jan. 1881) soll man schwere Dele (auch Erdpech, Rohpetroleum 20.) mehrere Stunden mit Kalk in einer Blase erhitzen und dann bestilliren.

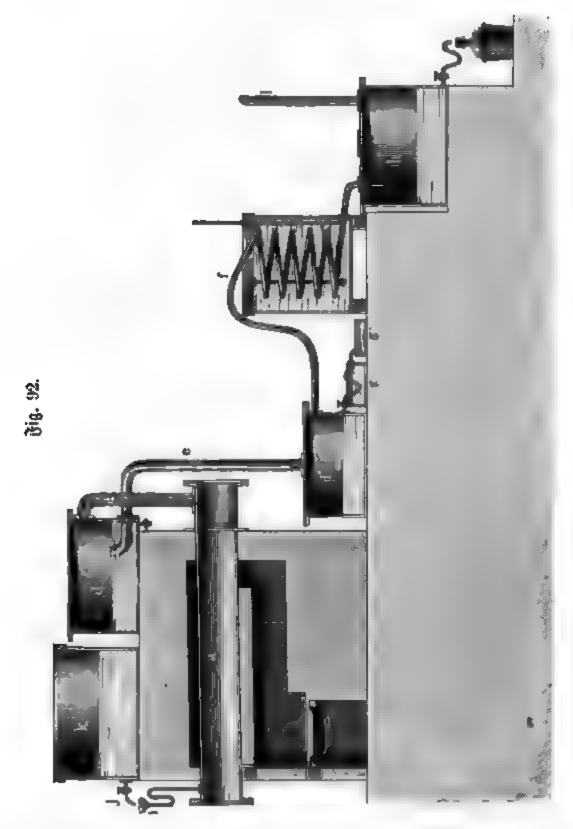
Bersetung bes Schweröle burch hohe Bitegrabe.

Schon seit langer Zeit sind Versuche, zum Theil mit Erfolg, gemacht worden, um sonst schwer verwerthbare Delrückstände aller Art in der Weise zu verwenden,

¹⁾ Matières colorantes, p. 33; Diction. de Chimie I, 651.

²⁾ Ich habe bei allen meinen Nachforschungen nicht finden können, daß solches "Sideralöl" nach der von Wurt beschriebenen oder einer ähnlichen Methode aus Steinkohlenschweröl bereitet irgendwo in den Handel kommt. Wenn nicht, wie so oft, geradezu eine Verwechselung mit Vraunkohlentheerölen vorliegt, kann man wohl nur annehmen, daß das von Wurt beschriebene Versahren früher versuchsweise ausgeführt wurde, aber wieder aufgegeben worden ist. Bei den jezigen Preisen der Beleuchtungssole ist es kaum denkbar, daß obige Behandlung rentiren könnte.

aß man sie einer fehr hohen Site anssetzt, also z. B. fie burch glübende Röhren eitet. Hierbei war der hauptzweck meift der, Leuchtgas dabei zu erzeugen, aneben aber auch der, besser verwerthbare Dele, meistens leichtere, zu erhalten. Bir haben schon früher (S. 78) gesehen, daß man aus den schweren Betroleume,



Frauntohlentheer- und Holztheer-Rückständen auf diesem Wege sowohl Benzol ic. 16 auch Anthracen erhalten tann.

Mit der Berwerthung folder schweren Dele zur Leuchtgasbereitung und aneben zur Darstellung von Beleuchtungsölen haben sich eine Anzahl von Chezikern beschäftigt, deren Arbeiten hier nur erwähnt werden sollen, zumal da sie meist nur Braunkohlen soder Torföle bearbeiteten, wie Breitenlohnerh, Bohl2) (welcher dieses Verfahren für unvortheilhaft hält), Walker und Smith3) u. A. m.

Speciell bezüglich auf ben uns hier allein angehenden Fall ist ein 1861 von ber Pariser Gasgesellschaft patentirter Apparat 4), welcher durch Fig. 92 (a. v. C.) erläutert wird. Er besteht aus einer Batterie von gußeisernen chlindrischen Retorten a, an einem Ende geschlossen, am anderen Ende mit einem beweglichen Dedel versehen, welchen man zur Reinigung der Retorten abnehmen tann. gefähr 30 cm entfernt von einem Ende ber Retorte befindet sich eine 20 bie 30 cm hohe Scheidewand b, beren Zed es ist, das Del davon abzuhalten, sich in dem nicht dem Feuer ausgesetzten Theile der Retorte zu verbreitendadurch abgeschlossene Retortenraum communicirt durch das Verbindungsrohr c mit einer Vorlage d, welche ihrerseits durch das Rohr e mit einer zweiten, gleichfalls für schwere Producte bestimmten Vorlage d' verbunden ist; aus letterer werben die condensirten Producte durch die Röhren gg' entfernt, während die nicht condensirten Dämpfe in die Kühlschlange f gelangen und in der Vorlage k sich ansammeln können; l führt die uncondensirbaren Gase ab. Das Schweröl fließt aus dem Reservoir k durch den Hahn j in den Absperrtrichter i und aus diesem in continuirlichem Strahle in die schon vorher zur Rothgluth erhitte Retorte a ein, wo es sich bis zur Scheidewand b ausbreitet. Dabei zersetzt es sich in Graphit, welcher in der Retorte zurückleibt, und flüchtige Producte, welche über die Scheidewand weg nach den Vorlagen gelangen. In den Vorlagen da condensirt sich eine schwere, theerige Flüssigkeit, welche man mit mehr Schwerd mischt und wieder in die Retorte zurückfließen läßt (heut zu Tage würde man wohl zunächst das Anthracen baraus zu gewinnen suchen); die durch das Schlangenrohr f condensirte und in h angesammelte Flüssigkeit ist reich an Benzol, und wird wie ein Rohbenzol umbestillirt. Das Gas, welches aus t ausströmt, wich zur Beleuchtung benutzt, und wurde damals als Hauptproduct angesehen.

Behrens) wendete zu ähnlichem Zwede einen aus feuerfesten Steinen gemanerten Ofen mit geheizter Sohle an. Derselbe wurde bis zu einer zwischen Roth- und Weißgluth gelegenen Temperatur erhitt; dann wurde ein singerdicker, continuirlicher Strahl Schweröl durch ein S-Rohr hineingeleitet. Die Berdichtungsvorrichtungen bestanden aus der gewöhnlichen Hydraulit und aus sehr weiten Röhren, welche trothem häusig durch in den Dämpsen und Gasen mitgenommenes Naphtalin und Ruß verstopft wurden. In der am Fuße des Ofens liegenden Hydraulit verdichtete sich die größte Menge des nicht zersetzen Deles, der übrige Theil nebst Naphtalin und den gebildeten slüchtigen Kohlenwasserstoffen erst im Kühlrohr. Auf diesem Wege lieferten die Schweröle durchschnittlich 2 Proc. Benzel und Toluol, dann etwas Xylol und höhere Homologe. Unterhalb und oberhalb der vorhin erwähnten Temperatur verminderte sich die Ausbeute an leicht sieden.

¹⁾ Dingl. Journ. 167, 378; 175, 392; Wagner's Jahresber. 1863, S. 691; 1865, S. 735. 2) Dingl. Journ. 177, 58; Wagner's Jahresber. 1865, S. 726. 3) Wagner's Jahresber. 1867, S. 762. 4) Technologiste 1861, p. 145; Wagner's Jahresber. 1862, S. 677; Girard et de Laire, Dérivés de la houille, p. 29. 5) Dingl. Journ. 208, 361; Wagner's Jahresber. 1873, S. 763.

den Kohlenwasserstoffen. Im ersteren Falle zersetzte sich nur ein geringes Quanstum Schweröl 1); im letteren verwandelte das Benzol sich in Naphtalin. Am entferntesten Punkte der Kühlvorrichtung verdichtete sich ein Gemenge von Naphtalin, Benzol und Toluol. Auf der Sohle des Ofens bleibt Graphit zurück, welchen man in großen Stücken erhalten kann, und welcher ein werthvolles Heize mittel zur Hervorbringung höherer Temperaturen darstellt.

Natürlich könnte man den von Nobel in Baku zur Zersetzung von Petroleumrückständen angewendeten Apparat (S. 160) auch für Kreosotöl verwenden.

G. E. Davis' Vorschlag, alle Theerdestillate mit Ausnahme von Naphtalike und Anthracen in Gas zu verwandeln (S. 224) soll auch in diesem Zusammenshange erwähnt werden.

Früher würde es sich selten verlohnt haben, Theeröle in Gas zu verwandeln, aber bei den gegenwärtigen Preisverhältnissen scheint dies nicht geradezu uns möglich zu sein.

Se sei noch darauf hingewiesen, daß man nach J. Young die schweren Dele der Paraffinreihe (von Boghead 2c.) dadurch in leichtere verwandeln kann, daß man sie in starken Eisenkesseln unter einem Druck von $1^{1}/_{2}$ Atmosphären erhitzt. Möglicher Weise würde dieses Verfahren auch bei schweren Steinkohlenstheerölen günstige Resultate haben; über die Kosten der Operation, die Ausbeute 2c. läßt sich natürlich jetzt nichts sagen.

Berwendung ber Schwerole als Schmiermittel.

Eine rationelle Berwendung zu diesem Zwecke kann nur stattsinden, wenn die Säuren (Phenole) des Theers entsernt sind, da diese geradezu frictions-besördernd wirken. Auch das Naphtalin wirkt kaum günstig in dieser Beziehung. Dagegen ist das Gemisch von nicht erstarrenden Delen, welche vor dem Anthracen und mit diesem kommen, allerdings geeignet zur Verwendung als Schmiernittel, wenigstens nach passender Behandlung, und wird ein solches Schmiersett auch ziemlich viel in Kohlengruben u. s. w. verwendet, obwohl die schweren Parassin- und Petroleumöle einerseits, das Harzöl andererseits weit bessere Schmiermittel sind und zu so billigem Preise geliefert werden können, daß man es kaum nöthig hat, zu den Steinsohlentheerölen zu greisen.

Um diese Dele zu einigermaßen brauchbaren Schmierölen zu machen, müssen die Phenole entfernt werden, was natürlich von selbst geschieht, wenn man sie nach den obigen Vorschriften (S. 289) mit Alkalien und Säuren behandelt. Dies ist aber eben meist zu theuer, und die Wagenschmiersabrikanten begnügen sich daher mit einer Behandlung mit Kalk, ähnlich wie beim Harzöl, mit welchem wohl diese Dele meist gemischt werden. Folgende Vorschrift sindet sich in Thenius' Verwerthung des Steinkohlentheers (S. 92). Man stellt zunächst zwei Ansätze her. Zu dem ersten trägt man in einem Destillationsapparate in 50 kg rohes

¹⁾ Hiernach tönnen die oben beschriebenen, von der Pariser Gasgesellschaft ans gewendeten gußeisernen Retorten nur turze Zeit halten, weil sie zu hoch erhitzt werden muffen.

Harzöl allmälig 25 kg Kalkhydrat ein und erwärmt unter Umrühren bis zur vollständigen Lösung, dann noch eine Stunde lang unter Condensation der Dämpse, läßt absiten und das Klare ablausen. Für den zweiten Ansat trägt man in einem offenen Kessel 75 kg trodenes Kalkhydrat in ein Gemisch von 25 kg Harzöl und 25 kg schweres kreosotsreies Steinkohlentheeröl ein, erwärmt unter Umrühren, die die Masse ganz homogen ist, und läßt unter Umrühren erkalten. Bon jedem dieser Ansäte nimmt man 25 kg, vermischt dieselben in einem Kessel gleichmäßig und setzt unter solgendem Umrühren einen dritten Ansat hinzu, dereitet aus 10 kg geschmolzenem Dzokerit, dem 25 kg schweres kreosotsreies Steinstohlentheeröl und 25 kg schweres Harzöl beigemengt sind. Diese Masse wird erst hinzugegeben, nachdem sie etwas erkaltet ist, aber nicht so weit, daß sie zu erstarren ansinge. Um die Masse gelb zu färben, rührt man noch warm einige Kilogramm Curcuma ein; schwarzblau färbt man mit Kienruß, der mit Harzöl abgerieben ist.

Thenius beschreibt auch (a. a. D. S. 81) ein anderes Wagenfett, bestehend aus einer Mischung von Talg-Sodaseife, Fischthran-Kaliseife und Steinskohlentheeröl.

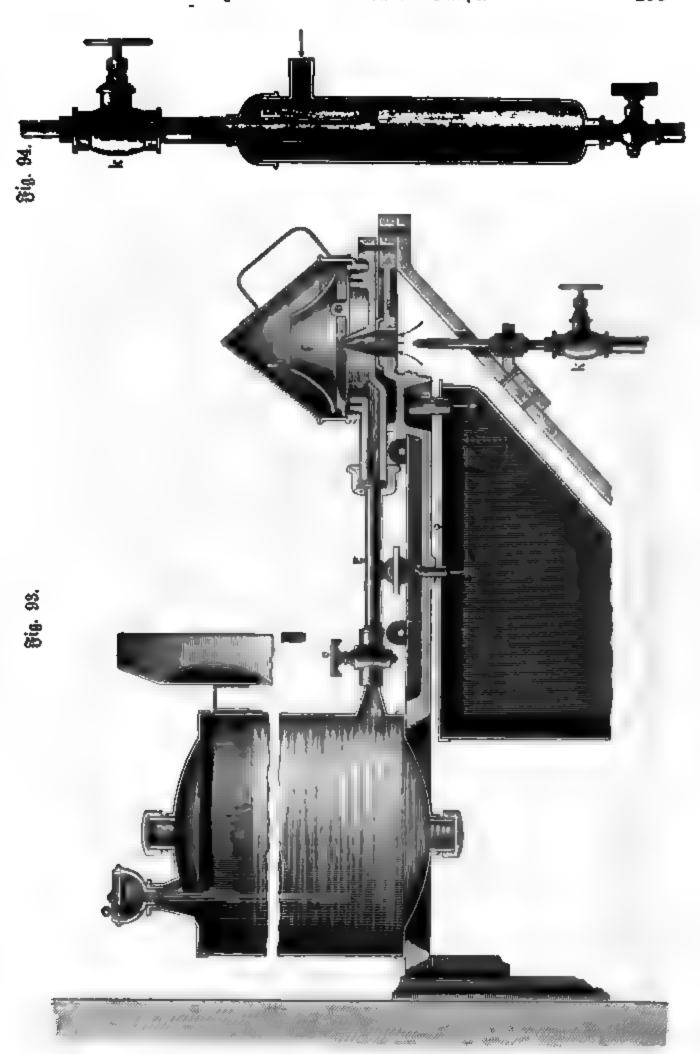
Dumoulin und Coutelle wollen Maschinenschmieröl darstellen, indem sie 100 kg Kreosotöl, 50 Liter Wasser, 1 kg Chlorkalk, 1 kg Soda und 0,5 kg Braunstein mischen, gut durcharbeiten, 24 Stunden absitzen lassen, das Klare vom Bodensatz und Wasser decantiren, durch Destilliren reinigen und je 100 kg des so gereinigten Deles mit 25 kg Harzöl mischen; durch diese Vermischung soll der "gummige" Theil der Dele entsernt und dieselben geruchlos gemacht werden. Man könne auch das Del destilliren, ehe man die Ingredientien zusetze.

Verwendung des Schweröls zur Beleuchtung.

Schon seit langer Zeit ist diese Verwendung hier und bort auf Hafendämmen, bei Eisenbahnarbeiten zc. geschehen, wo es auf den Rauch nicht ankam. Die Verbrennung in offenen Gefäßen (Theerbecken) ist jedoch eine höchst unvollstommene, rohe Beleuchtungsart. Das Versahren von Dumoulin und Coutelle (s. o.) sollte die Schweröle auch zur Beleuchtung, selbst in Wohnzimmern, taugslich machen 1), welches letztere freilich unglaublich erscheint.

Um einen guten Beleuchtungseffect zu erzielen, ist es durchaus nöthig, daß man einen Luftstrom einführt, welcher die Bildung des Rauches verhindert und den Ruß selbst zur Verbrennung bringt. Es liegt also hierbei alles an der Construction der Lampen. Für diesen Zweck hat sich sehr gut bewährt die Dampfstrahl schaft der nahme von Hartmann und Lucke in Mülheim am Rhein²), welche deshalb im Folgenden beschrieben und in den Fig. 93 und 94 abgebildet werden soll. Der Dampfstrahl sührt dabei der Lampe nicht nur den zum Brennen nöthigen Sauerstoff zu, sondern zersetzt auch die Kohlenstoffs verbindungen chemisch, wodurch die Rußbildung vermieden und eine intensive Leuchtkraft erzielt wird. Man kann diese Lampe natürlich auch auf alle anderen,

¹⁾ Wagner's Jahresber. 1860, S. 577. 2) D. R.:P. Nr. 9195, vom 9. Aug. 1879.



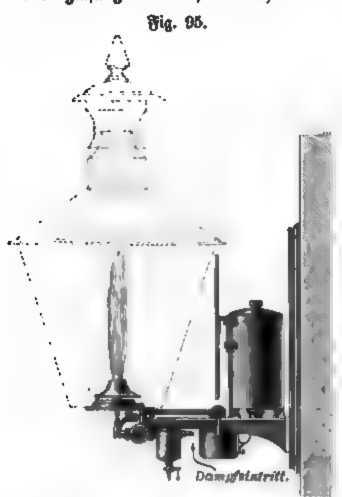
billigen kohlenstoffreichen Erds und Theeröle anwenden; sie bedarf keiner mechenischen Luftgebläse, sondern läßt sich überall, wo Dampf vorhanden ist, ohne Umstände aufstellen, eignet sich also namentlich zur Beleuchtung von großen Fabritstälen, Hofräumen u. dgl., dagegen nicht für Localitäten, wo man weniger intensive und mehr vertheilte Lichtwirkung braucht.

In dem mit Del gefüllten Behälter a hängt bas Luftzuführungeröhrchen b, welches am oberen Ende in einen Lufttrichter c munbet, der mit einem Schieber versehen ift, um den Butritt der Luft zum Behälter a reguliren zu konnen. Folge dessen muß das Del aus dem Behälter a nach dem Mariotte'schen Princip ganz gleichmäßig ausfließen. Das Del gelangt von a burch ben Sahn e und das Rohr g zu dem Teller d, auf welchem es angezündet und dann mit dem Trichter f überbeckt wird. Der Teller muß vollständig horizontal montirt sein. Da das Del nur schwer entzündlich ist, so übergießt man es mit ein wenig Petroleum. Hierauf läßt man nach und nach ben burch ben Dampftrodner k (Fig. 94) getrockneten Dampf ganz langsam durch die im Teller d angebrachte conische Deffnung zutreten. Brennt bas Del auf ber ganzen Tellerfläche bann gleichmäßig, was durch die Regulirung der Dampfzuströmung sehr bald erzielt wird, so bedarf die Lampe keiner Bedienung mehr. Fließt durch die unrichtige Stellung des Schiebers bei c dem Teller mehr Del zu, als zum Berbrennen nöthig ist, so steigt bas unverbrauchte Del über ben inneren Rand bes Tellers und geht in die ringförmige Fuge, von wo aus es durch das Röhrchen h in den Sammeltaften i gelangt. Bu Anfang ift ce fogar beffer, wenn man absichtlich überfließen läßt; später, wenn sich das Del erwärmt hat, läßt man so viel zufließen, daß das Innere des Brenners voll bleibt. Soll die Lampe ausgelöscht werden, so wird der Hahn e geschlossen, damit kein Del mehr auf den Teller fließen kann, bann ber Dampf burch bas Bentil k abgesperrt und bie Flamme mit dem trichterförmigen Deckel l zugedeckt, unter welchem sie sofort erstickt. Das auf dem Teller d und im Rohr g zurückgebliebene unverbrauchte Del wird dann durch Deffnen des Hahns m in den Sammelkasten i abgelassen. Der Hahn wird jest als Dreiweghahn construirt, so daß er das Del dem Brenner zuführt und bei veränderter Stellung die Entleerung des Brenners und Buflugrohres bewirkt.

Der unter dem Teller d eintretende Danupf wirkt mechanisch dadurch, daß er die zur Verbreunung nöthige Luft in die Flamme treibt und gleichzeitig auch das Ansaugen der Luft von außen her durch die Deffnungen des Trichters f bewirkt. Chemisch wirkt der Wasserdampf insosern, daß er in der Hitze und in Gegenwart von Kohlenwasserscheffen theilweise zerset wird, wodurch ein Gemisch von Gasen entsteht, welches beim Verbrennen außerordentlich intensives Licht erzeugt und keinen Kohlenstoff absondert. Von gewöhnlichen Lampen wird dies nicht erreicht, weil bei diesen bei hinreichender Luftzusuhr die Flamme wohl heißer, aber weniger leuchtend wird. Der Dampf muß möglichst trocken sein und für den Absluß des condensirten Wassers gesorgt werden.

Das Theeröl brennt also hier ohne Docht und Cylinder, am besten in sehr großen Gaslaternen mit Reslector. Eine Lampe giebt eine Leuchtkraft von 20 Gasssammen ober 180 Normalkerzen, bei einem stündlichen Verbrauch von etwa 1000 g Theerol. Der Delbehälter enthält eirea 30 Liter Theerol, um selbst für die längsten Rächte anszureichen. Buben und Reparaturen ber Lampen sind unnöthig.

Die neueste Form dieser Lampe ist durch Fig. 95 in 1/12 natürlicher Größe versinnlicht. Diese neuesten Lampen tosten incl. Berpackung 100 Mt., die Laterne mit Berglasung 80 Mt., das Theerol incl. Faß 12 Mt. ab Mülheim a. Rh.

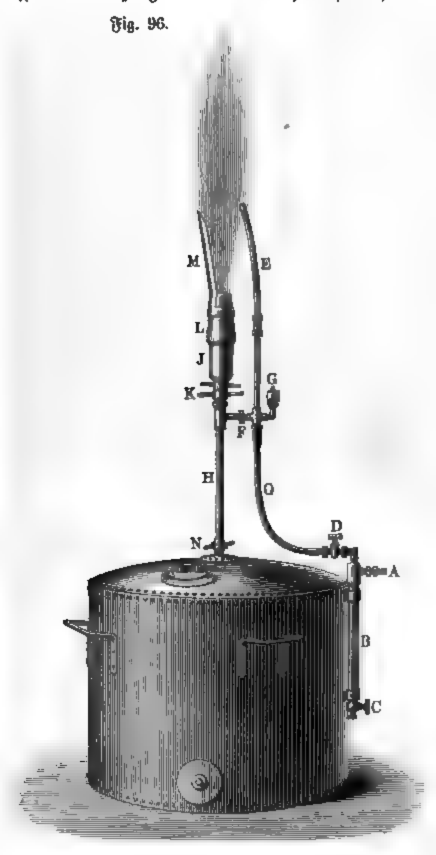


Diefe Beleuchtung ift alfo, wo bie Fracht bas Del nicht zu fehr verthenert, weit billiger als Gasbeleuchtung.

Ein anderer Apparat für denselben 3med ift ber von Lyle u. Bannan iu Glasgow unter bem Ramen "Lucigen" patentirte, Fig. 96 (a. f. G.). Er enthalt einen Delbehalter mit eigenthumlichem Brenner an ber Spige eines Rohres H, welches beliebig lang gemacht werden kann. In biefem Behalter wird burch einen Rautichutichlauch (um bas Lucigen transportabel ju maden) comprimirte Luft bei A eingeführt; B ift ein Bafferabfaugrohr, C ein Ausblafehahn. Sierdurch wird bas Del burch ein Steigerohr in die Bobe gepreßt, und indent die Luft gleichzeitig burch D, O und E entweicht, fo entsteht mit bem aus bem Bren-

ner J in die Berbrennungetammer L austretenben Del ein Stanbregen, den man anzündet. M ist ein Windschutblech, K und N Regulirungsschrauben, G ein Sicherheitsventil. Die Luft wird mit etwa 1 Atm. Ueberbrud in ben Accumulator gepreßt. Das Lucigen giebt ein Licht von ungefähr 2000 Rerzen-Die Flamme ift groß und bas Licht gut vertheilt, fo bag bie Augen bas durch nicht geblendet werden; bies foll ein großer Borgng vor bem cleftrifchen Licht sein, welches viel tiefere Schatten wirft. Das Lucigen soll weit billiger in ben Aufchaffunge - und Unterhaltungetoften fein, ale bas Gas - ober elettrifche Es tann entweder burch comprimirte Luft ober Dampf mit außerft wenig Rraftaufwand betrieben werden und bedarf teiner feinen Maschinerie. Das im Lucigen verwendete Del ift gewöhnliches Kreofotol, von dem stündlich etwa 41/2 Liter verbraucht werben. In Folge ber Anwendung von Drud giebt bas Lucigen beim Brennen einen ahnlichen Ton, wie wenn Dampf abgeblafen wirb. Dies wilrbe natürlich in einem gefchloffenen Gebäube fehr unangenehm fein, aber tommt im Freien faum in Betracht. Ranch entsteht taum, und tein unangenehmer Geruch. Das Lucigen brennt auch eben so gut bei ftartem Regen, braucht teine Laterne und hat keine Theile, die leicht zu beschäbigen waren.

Die Anwendung bes Schwerols zum Carburiren von Leuchtgas wirb fpater mit berjenigen von anderen Theerbestandtheilen besprochen werden (Cap. 11).



Mls antifeptifces Mittel wird bas fcwere Steintoblentheerol nur ausnahmsweife braucht; man wendet mit allem Rechte hierfür entweber ben rohen Theer ober aber bie Phenole besfelben in reinem abgefchiebenen Buftanbe an. Rach Dufart1) foll jeboch gerabe ber zwifchen 210 unb 300° fiebende Autheil bes Steintohlentheeroles, bon übericuffigem Raphtalin befreit, die Birtung haben, daß fcon wenige Taufendftel bavon, ju faulen Ercrementen gefett, in flirgefter Beit bie Faulnig verhindern und ben Beruch beseitigen. Dies Stimmt mit Boulton's Anftont (vgl. unten).

Berwendung des Schweröles zum Ims prägniren von Holz

Die Confervirung bes Holzes, insbesondere ber Eisenbahuschwellen, Telegraphenstangen, Pfähle für Hafenbauten u. f. f. ist eine Industrie von großer Bebeutung, welche mit ber jenigen ber Theerdestillation

1

in inniger Berbindung steht, insofern als ber größte Theil ber vom Theer abbestillirten Dele filt biesen Zwed verwendet wird, und als wir die erste Entwicklung ber Theerbestillation auf die Nachfrage nach solchen Delen zurnchführen können, welche durch die Ginführung von Bethell's Berfahren entstand (1838).

¹⁾ Compt. rend. 79, 229.

Die Geschichte ber Holzconservirung im Allgemeinen und diesenige des Kreosotirens im Besonderen sind in den verschiedenen Werken enthalten, welche auf diese Industrie näher eingehen, und auf welche ich in Bezug auf die techenischen Einzelheiten verweisen muß. Ich nenne hiervon: Ab. Mayer, Chemische Technologie des Holzes (Braunschweig 1872); Buresch, Der Schutz des Holzes (2. Aufl., Dresden 1880); Heinzerling, Die Conservirung des Holzes. Die solgenden Angaben sind großentheils einer in Deutschland wohl wenig gekannten Abhandlung von S. B. Boulton entnommen, welche viele eigene Studien und Ersahrungen enthält.

Theer und Bech sind von ben ältesten Zeiten an jum Anstreichen ober Beschmieren von Holz gebraucht worden; besondere Beispiele bes Schutes von Holz gegen Fäulniß werden erwähnt in Bezug auf die Bühne, auf welcher der Zeus der Phidias zu Olympia stand, und auf die hölzerne Bildsäule der Diana zu Ephesus (Boulton, S. 5). Die Conservirung ber ägpptischen Mumien kann man großentheils in dieselbe Rategorie stellen. Aber man muß einen großen Schritt in der Geschichte thun, ehe man zu einer weit verbreiteten Anwendung von fäulniswidrigen Mitteln für Holz kommt. Abgesehen von einigen vereinzelten Bersuchen mit verschiedenen Mitteln, welche im 18. Jahrhundert angestellt wurden, finden wir thatsächlich nichts in dieser Richtung bis zum Anfang des 19. Jahrhunderts geschehend, obwohl die Urkunden des englischen Patentanites schon von 1768 ab alle möglichen Antiseptica enthalten (Boulton, S. 8). Erft feit der Entstehung des Eisenbahnsnftems hat die antiseptische Behandlung des Holzes sich ausgebreitet. Jahre 1838 lagen dem Publicum schon alle bie vier Spsteme ber Holzconservirung vor, welche heute allein im Gebrauch sind, und warben um die Gunst der Ingenieure, nämlich: 1) Duecksilbersublimat, bekannt feit 1705, wiederum ein= geführt von 3. H. Ryan; 2) Rupfervitriol, befannt seit 1767, besonders eingeführt von Boucherie; 3) Chlorzint, bekannt feit 1815, wiederum patentirt von Sir William Burnett, und schließlich 4) schweres Theeröl, später Kreosotöl, eingeführt von Bethell.

Hier werben wir uns natürlich nur nit dem letzterwähnten Mittel befassen, welches übrigens die drei anderen an Wichtigkeit weit übertrifft und sie in Engsland ganz verdrängt hat. Pflanzentheere und Extracte davon wurden in England und Amerika schon 1756 gebraucht (Boulton, S. 10). Der erste, welcher die Producte der Destillation von Gastheer zur Imprägnirung von Holz anwendete, war der Deutsche Franz Moll (E. P. Nr. 6983, von 1836). Er schlug vor, im Ansang der Operation die Dele zu verwenden, welche leichter als Wasser sind und die er mit "Eupion" bezeichnete; später aber die schweren Dele, die er "Kreosot" nannte. Beide Namen sind aus Reichenbach's Untersuchung der aus Holztheer erhältlichen Producte entnommen, da man zu jener Zeit nicht den fundamentalen Unterschied in der Zusammensetzung von Holztheer und Steinkohlentheer kannte. Wirkliches Kreosot, wie das von Reichenbach so benaunte Product, kommt im Steinkohlentheer nicht vor; aber das in letzterem enthaltene

¹⁾ On the antiseptic treatment of timber, Proc. Inst. Civ. Eng. 1883—84, vol. 78, p. 4.

Phenol wurde lange Zeit mit Reichenbach's Rreofot verwechselt. Moll's Verfahren war augenscheinlich unpraktisch, so weit es die Anwendung von Leichtöl vorschrieb; aber es war nun der Anstoß zur Anwendung von Steinkohlentheerproducten in dieser Richtung gegeben, und schon 1838 folgte bessen praktische Einführung durch John Bethell. Die Worte "Kreofot" und "freofotiren", welche jetzt so allgemein in dieser Verbindung angewendet werden, stammen von Franz Moll; sie kommen noch nicht in Bethell's Patent vor, welches nicht weniger als achtzehn verschiedene Substanzen, Mischungen und Lösungen, öliger, bituminöser und von Metallsalzen, aufzählt. Unter biesen befindet sich eine Mischung von Steinkohlentheer mit einem Drittel bis der Balfte seiner Menge von aus dem Theer destillirtem Schweröl, und noch 1849 erwähnen Bethell's Licenzverträge die Beimischung von Gastheer. Um diese Zeit weigerten sich die Inspectoren häufig, den Gebrauch von Schweröl zuzulassen, welches nicht mit Theer verbidt war (Boulton, S. 14), da man nicht wußte, daß bas Bech in bem Processe nur hinderlich ist. Kurz nachher muß man dies erkannt haben; das Schweröl kam fur sich in Gebrauch, und ce schlich sich in die Ausschreibungsbedingungen der Widerspruch ein, daß das Holz nach Bethell's Patent imprägnirt werden folle, und daß das Rreofot von Steinkohlentheer frei fein muffe.

Der jetzt allgemein zur Imprägnirung von Holz, sowohl mit Kreosotöl als auch mit Chlorzink, angewendete Apparat wurde zuerst von Bréant, dem Director ber Pariser Münze, 1831 vorgeschlagen und zur Injection von Leinöl und Harz gebraucht. Das Princip des Breant'schen Verfahrens wurde von J. Bethell angenommen und von ihm und H. P. Burt sehr verbessert. Ihr vor mehr als 30 Jahren construirter Apparat ift allenthalben in seinen wesentlichen Zügen nachgeahmt worden, und ist in den oben erwähnten Büchern ausführlich beschrieben. Er besteht aus einem sehr starken horizontalen schmiedeeisernen Kessel von etwa 2 m Durchmesser, 10 bis 20 m lang und von 10 mm Blechstärke. wird auf niedrige Gisenwagen geschichtet, die man auf Schienen in den Cylinder hineinschiebt, dessen Borderseite bann burch einen Deckel verschlossen wird. wird die Luft ausgepumpt, bis das Manometer 1/6 ober 1/8 Atmosphärendruck anzeigt und der Ressel mit einem Behälter in Verbindung gesetzt, welcher auf 500 (bei welcher Temperatur es vollkommen flussig sein sollte) erwärmtes Rreosotöl enthält. Das Del stürzt sofort in bas Bacuum hinein und dringt tief in die Poren des Holzes, während sonst die in diesen enthaltene Luft sich dem Gindringen bes Dels beharrlich widersetzen würde. Wenn nicht mehr Del aufgesaugt wird, wird eine Druckpumpe in Thätigkeit gesetzt, welche mehr Del in den Cylinder einpreßt, bis ein Druck von 8 bis 10 Atmosphären erreicht ist. Dieser wird mehrere Stunden aufrecht erhalten und das Holz absorbirt dabei durchschnittlich etwa 150 Liter pro Cubikcentimeter.

Das Verfahren, Kreosotöl oder ähnliche Körper im Dampfzustande in das Holz zu inziciren, welches man mehrfach versucht hat (Lukin 1812, F. Moll 1836, Bethell 1864 u. s. w.) konnte unmöglich zum Ziele führen. Holz wird durch Erhitzen auf etwas über 120° schon geschwächt, und bei 150° ernstlich ansgegriffen, während der Siedepunkt der Kreosotöle von 200° bis 370° geht. Man

könnte daher ihre Tämpfe nur unter solchen Temperaturs und Druckverhältnissen in das Holz injiciren, daß der Werth des letteren vernichtet werden würde, und die Erfahrung hat dies bestätigt. Ebensowenig Erfolg hat die Anwendung eines Stromes von überhitztem Wasserdampf zur Verflüchtigung des Kreosotöls gehabt (Boulton, S. 30, 31 und weiter unten).

Eine Schwierigkeit in dem Areosotirungsversahren ist die Gegenwart von Feuchtigkeit in dem zu conservirenden Holze. Im frisch geschlagenen Zustande, oder so wie es aus den Holzteichen kommt, ist es nicht geeignet zum Arcosotiren und muß erst vier die sechs Monate an der Luft ausbewahrt werden. Man hat vieles versucht, um das Holz künstlich zu trocknen und damit die Nothwendigkeit des langen Ausbewahrens an der Luft zu umgehen, welches sehr umständlich und manchmal unmöglich ist, wenn man Pfähle u. dgl. aus großen Balken zum sofortigen Gebrauche bei Hasenarbeiten u. dgl. heranssägen muß; aber alle diese Versuche sind aufgegeben worden, da, wenn die Hitze wirklich hinreicht, um das Wasser auszutreiben, die Holzsaser jedesmal auch schon angegriffen wird.

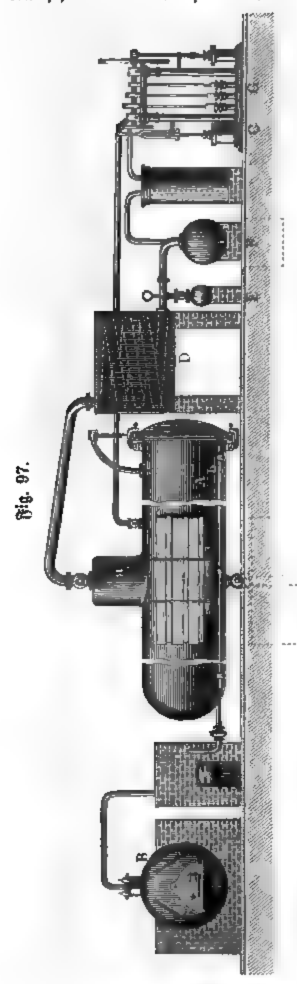
Vohl') machte einen Borschlag, ber, wenn er sich bewährte, diese Schwierigsteit umgehen würde, indem das Kreosot aus einer öligen in eine wässerige Flüssigsteit verwandelt würde, nämlich Zusat von genügend Aetnatron zum Kreosot, um es mischbar mit Wasser zu machen, Imprägnirung des Holzes mit dieser Flüssigsteit und schließlich "Fixirung" des Kreosots mit verdünnter Eisenvitriolslösung. Aber da dieses Verfahren augenscheinlich nie im Großen ausgeführt wurde, so brauchen wir nichts weiter darüber zu sagen.

Ein anderer Ausweg ist ber, bas Kreofotol in so heißem Zustande anzuwenden, daß das im Holz enthaltene Wasser während ber Operation verdampft. Ein auf diefes Princip gegrundetes, aber augenscheinlich in anderen Beziehungen unvollkommenes Berfahren ift von Belton erfunden worden und scheint nach einem Berichte von Ott2) im Jahre 1874 in Amerika viel ausgeübt worben zu sein. Es bestand barin, das Holz im frisch gefällten Zustande in eiserne Chlinder zu bringen, es mit Kreosotöl zu bedecken und bieses einige Zeit auf 1000 ober 110° zu erhitzen, bis das Wasser verdampft war, worauf frisches kaltes Del hineingelaffen murbe. Dieses zwingt bas schon im Chlinder enthaltene heiße Del, in die Poren des Holzes einzudringen, indem durch die Abfühlung eine Luft= verdlinnung entsteht. Der dazu bienende Apparat wird von Ott abgebildet und Es ist sehr zweifelhaft, ob man auf biesem Wege eine gründliche beschrieben. Imprägnirung erreicht; die sehr unvollkommene Luftverdunnung und die Abwesenheit von Drud am Schlusse machen dies unwahrscheinlich. Pelton's Berfahren scheint doch nicht fehr viel Erfolg gehabt zu haben, denn in einem Berichte eines Ausschusses ber Gefellschaft amerikanischer Ingenieure an die Jahresversammlung vom 25. Juni 18853) wird dasselbe gar nicht erwähnt, obwohl viele andere Verfahren bort beschrieben worben.

Der beregte Zweck wird jedoch vollkommen erreicht durch das von Boulton patentirte Verfahren (E. P. Nr. 1854, von 1879). Das Holz wird in den

¹⁾ Dingl. Journ. 117, 448. 2) Wagner's Jahresb. 1874, S. 959. 8) Gütigst mitgetheilt von Herrn S. B. Boulton.

gewöhnlichen Hochbrudapparat A (Fig. 97) eingebracht, welcher mit einem etwas hoben Dom a verfeben ift. Nachbem die Luft wie gewöhnlich ausgepumpt worben ift, wird das Arcofot durch bas Rohr b mit einer Temperatur von etwas



fiber 1000 eingeführt, aber man läßt es nicht bis gang oben bin fteigen, fo bag ber Dom a immer leer bleibt unb bas Arcofot nicht in bas Abzugerohr übergefaugt wird. Der Reffel B bient gur Erhitung bes Rreofots. Das Auspumpen ber Luft wirb mittelft ber Bumpen C fortgefest, bis alle Feuchtigkeit, bie in ben Boren bes Bolges enthalten war, durch bie Sige bes Rreofotols verbampft ift und im Buftanbe von Dampf burch die Luftpumpe abgefangt worben Da die Temperatur weit unter bem Siebepuntte bes Rreofote liegt, fo wird diefes nicht verbampft. Der Bafferbampf geht burch ben Dom a fort, conbenfirt fich beim Durchgange burch bas Schlangenrohr D und bas Baffer fammelt fich in ben Borlagen EF, wo man die übergegangene Menge meffen tann. Man fann bas Bolg gang nag einfligren; bas Baffer wirb bann burch Rreofot erfett, wovon ce bis 225 Liter pro Labung (circa 1500 kg) aufnimmt, ohne bag bas Boly je einer trodenen Dige ausgefest mare. Der Impragnirungsprocen fann bann mittelft ber Bumpen G in gewöhnlicher Beife gu Enbe geführt werben.

Boulton's Berfahren verurfacht nady feiner Angabe geringe Dehrtoften und einige Stunden mehr Beit gur Behandlung febr naffen Bolges, aber lange nicht fo viel Beit und Roften ale bie funftliche Trodnung bes Holges burch Barme. abgefehen von ber Befahr ber Berichlechterung im letteren Falle; beim Bergleiche mit ber Trodnung in ber Luft burch jechemonatliche Aufbewahrung muß man bie Binfen und ben Werth bes Raumes gegenüber ben Roften bes neuen Ber-

fahrens in Rechnung ziehen.

Ein von Blythe in Bordeaux patentirtes Verfahren (D. R.-P. Nr. 10423) besteht im Wesentlichen darin, überhitzten Dampf in Kreosotöl einzuleiten und die Mischung von Wasser- und Kreosotdampf auf das in einem geschlossenen Kessel enthaltene Holz wirken zu lassen. Dieses Verfahren ist in Frankreich vielsach ausgesührt worden, aber mit sehr schlechtem Erfolge 1). Eine Schwelle, welche nach dem gewöhnlich in Deutschland ausgeübten Versahren 18 kg Kreosotöl auf nehmen würde, nimmt bei Blythe's Versahren nur 11 kg auf.

Der in den verschiedenen großen Fabriken der Firma Julius Rütgers ausgeübte Proces ist folgender. Die Schwellen werden in Trodenöfen einer allmälig auf 130° steigenden Temperatur ausgesetzt und werden hierbei etwa vier Stunden erhalten, bis tein weiterer Wasserdampf abgegeben wird und die Schwellen gleichförmig erhitt sind. Sie werden bann noch beiß auf bemfelben Wagen in den Kreosotircylinder eingeführt, der bann luftbicht verschlossen wird. Nun wird innerhalb 30 Minuten eine Luftleere bis wenigstens auf 55 mm Quedsilberdruck hervorgebracht, und diese noch 30 Minuten anhalten gelassen. Hierauf setzt man den Cylinder mit dem Behälter in Berbindung, in dem sich bas erwärmte Kreosotöl befindet, und nachdem dieses eingetreten ist, bringt man es unter einen Druck von minbestens 634 Atmosphären, den man mindestens eine Stunde anhalten läßt. Buchene Schwellen muß man entweder im Trodenofen trodnen ober dämpfen, wenn sie noch ganz grun sind, ehe ber Saft angefangen hat zu gähren. Das Trodnen im Ofen ist schwierig, weil das Buchenholz Neigung zum Reißen hat; es ist daher vorzuziehen, das Holz zu dämpfen, bis die Temperatur selbst im Inneren über 100° ist und so ben Saft zugleich durch Auslaugen zu entfernen. Wenn die Imprägnirung durch mässerige Lösungen erfolgen soll, so sett man die gedämpften Schwellen sofort diesem Processe aus; aber bei Theerölen muß man bas Holz zuerst lufttroden werden lassen, was im Frühjahr oder Sommer zwei oder drei Monate in Anspruch nimmt. Gut vorbereitete und richtig imprägnirte Buchenschwellen leiden nicht mehr als die von irgend welcher anderen Holzart. Das Holz wird durch und durch imprägnirt; ce bleibt hart und zäh, und die Schienennägel halten ganz fest barin, wie es oft bei lange im Gebrauch gewesenen Schienen nachgewiesen worben ift. Zuweilen wendet man dort auch eine Mischung von Kreosotöl und Chlorzink an.

Chaligny und Guyot-Sionnest haben einen auf Eisenbahnwagen monstirten fahrbaren Holzimprägnirung sapparat construirt, welcher es gesstattet, diese Operation an jeder Eisenbahnstation auszusühren?). Aehnliche Apparate werden von der Firma Burt, Boulton und Hahwood in ihrem französischen Geschäfte vielsach augewendet.

Das Kreosotiren wird auch auf Segel, Schisstaue, Fischernetze n. dgl. ausgedehnt und schützt diese weit besser als das gewöhnliche Theeren. Man versieht die Gegenstände erst mit einer Art Gerbung, indem man sie mit verdünnter Leimlösung und dann mit einem Lohebad behandelt. Hierbei schlägt sich Leim-

¹⁾ Ugl. Claus, in Wagner : Fischer's Jahresb. 1883, S. 1202, wo viele intersessante Einzelheiten über die Ergebnisse verschiedener Methoden der Holzconservirung angeführt sind. 2) Armengaud's Publication industrielle 1884/85, 30, 295; Dingl. Journ. 260, 75.

substanz in der Pflanzenfaser nieder, welche dadurch befähigt wird, bei der jest folgenden Behandlung mit Kreosotöl dasselbe zu fixiren und auch dem Seewasser gegenüber festzuhalten.

Die Vortheile des "Kreosotirens" von Hölzern, wie man diese Operation of nennt, sind mehrfacher Art, chemisch und mechanisch. In chemischer Beziehung schrieb man früher gewöhnlich die Hauptwirkung des Steinkohlenkreosots ben "Säuren" desselben, d. h. den Phenolen, zu, welche allerdings das Eiweiß sofort coaguliren und mithin organisches Leben unmöglich machen. Dies, in Berbinbung mit ber jett ganz allgemeinen Annahme, daß Fäulniß- und Berwesungserscheinungen nur in Gegenwart von mikroskopischen Organismen (Bibrionen, Bacterien) auftreten, und beren Lebensproceß zur nothwendigen Bedingung hat, würde es allerdings schon an sich erklären, warum ein mit Phenolen getränktes Holz nicht verwesen kann, gesetzt, daß diese Phenole nicht wieder ausgewaschen Hiernach müßte also ber Werth des Imprägnirungsöles mit deffen Gehalt an Phenolen gleichlautend sein. Dieser Ansicht wird jett meift widersprochen, und wird angenommen, daß bie sogenannten "indifferenten Dele" einen hervorragenden Antheil an der conservirenden Rraft des Steinkohlentheerkreosots Jedenfalls spielen die letteren Dele eine Hauptrolle bei den physikalis schen Wirkungen bes Kreosots, welche allerdings eine sehr große Bedeutung Das Del verstopft nämlich durch die Art und Weise, wie es erft burch ein Vacuum, dann burch Hochdruck, in das Holz hineingepreßt worden ift, bessen Poren, und leimt gewissermaßen alle Theile besselben zusammen, so bas kein Wasser eindringen kann, welches ja eine unerläßliche Bedingung zur Entwickelung jener Organismen und zur Zerstörung bes Holzes durch Fäulniß ober Bermoderung ift. Auch größere Insecten und anderes Ungeziefer werben burch ben Geruch des freosotirten Holzes abgeschreckt. Es giebt viele unbezweifelte Falle, wonach treosotirtes Holz selbst den Angriffen des gefürchteten Bohrwurme, Teredo navalis, viele Iahre widerstanden hat; aber es kommen auch Fälle des Dis lingens vor, und zwar in demselben Wasser, wo sich die gut erhaltenen Pfähle befinden. Der Migerfolg kommt entweder bavon, daß der äußere, gut kreosotirte Theil des Holzes von den Zimmerleuten abgebrochen ober abgeschnitten worden ist, so daß der Wurm in das Innere des Holzes hineingelangen konnte, oder badurch, daß das Holz im feuchten Zustande ober unvollkommen kreosotirt wurde; ober durch Anwendung von zu dünnem, leichtem und flüchtigem Kreosot. für Berwendung im Seewasser bestimmte Holz sollte eine stärkere Rreosotirung erhalten, und beffer im runden, als im vieredigen Zustande verwendet werden, weil das Kreosot leichter vom Splintholz als vom Kernholz absorbirt wird, und das erstere mithin einen schützenden Ring gegen das Insect bildet (Privatmittheis lung von S. B. Boulton).

Rreosotirte Rebpfähle sollen die Phyllogera fernhalten (Polyt. Notizblatt 1886, S. 304); doch bedarf dies noch sehr der Bestätigung.

Längere Zeit ist es streitig gewesen, welche Rolle das Raphtalin im Kreosotöl spielt. Wir wissen, daß dasselbe in großer Menge im Schweröl vorstommt und beim Erkalten der ersten Portion desselben reichlich auskrystallisirt. Seine Menge wird noch dadurch vermehrt, daß auch die des Benzols und seiner

Homologen, sowie des Phenols beraubten Leichtöle, welche ungemein reich an Naphtalin sind, im Laufe ber Fabritation zu bem Schwerdl mit zugesetzt werben. Wie die Imprägnirungsanstalt das Kreosot überkommt, ist es häufig ganz breiig von austrystallisirtem Naphtalin. Bei dem Processe der Imprägnation wird das Del auf 50° erwärmt, wobei sich bas Naphtalin wieder auflöst und erst nach bem Erfalten bes imprägnirten Holzes wieder in beffen Innerem, mitten unter ben übrigen Bestandtheilen des Deles, dem coagulirten Eiweiß 2c., ausfrystallisirt. Man hat nun früher geglaubt, dies thue der Conservirung des Holzes Schaben, etwa dadurch, daß das Naphtalin, welches ja schon bei gewöhnlicher Temperatur langsam verdampft, wie es sein intensiver Geruch bezeugt, sich aus dem Holze verflüchtige und in demselben Poren zurucklasse, welche sich mit Feuchtigkeit vollsangen und Brutstätten mitrostopischer Fäulniforganismen werden können. Daher haben verschiedene Imprägnirungsanstalten den Naphtalingehalt des Kreosotöles auf ein Minimum beschränkt, welches dem Theerdestillateur große Unbequemlichkeit verursacht, namentlich früher, wo man so gut wie gar feinen anderen Abzug für das Naphtalin hatte. Selbst jest wird von diesem Rörper noch immer weit mehr (im rohen Zustande) producirt als consumirt.

Es scheint aber, als ob jene Furcht ber Imprägnirungsanstalten vor dem Naphtalin ganz unbegründet sei. Erstens ist das Naphtalin an sich unzweiselhaft ebenfalls ein Desinsectionsmittel, und wirkt hinderlich auf die Entwickelung niederer Organismen ein. Zweitens, wie aus einer Untersuchung von E. Meymott Tidy') hervorgeht, welche speciell für diesen Zweck angestellt wurde, ist der Berlust durch Berdampfung des Naphtalins nicht nur ein sehr geringer, sondern sindet auch fast ausschließlich in den ersten Tagen nach der Herausnahme des Holzes aus den Imprägnirungsapparaten statt. In den ersten 1 bis 2 Tagen verdampft allerdings etwas Naphtalin von der äußersten Oberstäche des Holzes, dann aber zeigt sich gar kein Sewichtsverlust mehr und das Innere bleibt ganz unverändert. Nach Tidy nützt das Naphtalin sowohl in chemischer als physikalischer Beziehung, thut keinessalls irgend welchen Schaden, und die Stipulation, daß das Kreosotiröl davon befreit sein solle, scheint eine ganz unnöthige.

Wie abweichend die Anforderungen verschiedener Imprägnirungsanstalten in Beziehung auf die Eigenschaften des Kreosotöles sind, geht am besten aus folgender Zusammenstellung hervor:

¹⁾ Enthalten in einem speciellen Gutachten, das dem Berfasser von Tidy selbst handschriftlich zur Disposition gestellt worden und auch im Folgenden wesentlich benutzt worden ist; man vergleiche auch seinen späteren Bericht von 1883.

000		Zilis (Edjibetoi.		
Specification bon	Letheby (früher in England viel angenommen)	Great Western Railway Company	Chemin de fer de l'Est (Franfreis)	Chemin de fer de l'Ouest (Franfrei d)	Chemin de fer de l'Etat Belges
Sonstige Erfordernisse			İ	Soll von "erster Cualität" sein	1
Flüssigfeit in der Wärme	ļ	 	Soll bei 35° C. vollständig flüssig sein	ı	Į
Verhalten beim Deftilliren	Soll bei 600° F. (= 315° E.) nicht unter 90 Proc. abs geben	Wie oben 1)	l	1	Ein Drittel soll bei 200 big 250°, 3wei Drittel Uber 250° destilliren
Gehalt an Theerjäuren (Phenolen)	5 Proc. rohe Car= Soll bei 600º F. bolfäure und andere (= 315º C.) nicht Theerfäuren unter 90 Proc. ab= geben	10 Proc. Säuren, davon 5 Proc. rohe Carbolfäure	8 Proc. d'acide phénique	5 Proc. d'acide phénique	l
Abfaß in der Kälte (Naphtalin)	Soll bei 4,50 fein Naphtalin abjetzen	Coll bei 4,50 höche stens 30 Proc. Ab- satz geben	1		Nicht über 30 Proc. Absaß; Temperatur nicht angegeben
Specifisches Gewicht	1,044 bis 1,055 bei 15,50, aber möglichst nahe an 1,050	1,045 bis 1,055 bei 15,50	1,030 bei 3 5º C.		

1) 3ft 1882 fallen gelaffen worden.

Folgende Tabelle 1) zeigt den allgemeinen Charafter der wichtigsten englischen Kreosotsorten. Die Proben A. bestanden ans dem ungetrennten Del, während bei den Proben B. (aus der Fabrik in Beckton) ein Theil des Grünöls und Naphtalins weggenommen war, weshalb sie etwas slüchtiger und reicher an Phenolen sind; diese schmolzen zwischen 33 und $36^{1}/2^{0}$, und trübten sich beim Abkühlen zwischen 31 und 28^{0} . Die Muster C. waren "Provinzialöle", alle bei 32^{0} ganz flüssig, manche schon bei $15^{1}/2^{0}$. Das Muster mit 72 Proc. Destillat und 13,5 Theersäuren stammte von einer speciellen Behandlung. Die hier analysirten Provinzialöle waren übrigens entschieden reicher an Theersäuren als es der Durchschnitt ist.

	Specif. Gew. bei 320	Destillat bis 315° Proc.	Theersäuren Proc. des Destillats
A. Schwere Londoner Dele: Maximum	1,075	79	8,0
Minimum	1,048	60	3,0
Durchschnitt von 20 Proben	1,0588	71,5	5,6
B. Oele von Bection: Maximum		91	10,2
Minimum	l – i	78	8,2
Durchschnitt von 20 Proben		82,8	9,15
C. Englische Provinzöle: Maximum	1,056	90	24,0
Minimunt	1,024	72	13,5
Durchschnitt von 18 Proben	1,0335	81,8	18,6

Die Londoner und überhaupt die aus Theer von Newcastler Kohle gemachten Schweröle sind meist am reichsten an Naphtalin und hoch siedenden Substanzen und ärmer an Theersäuren. Die "Provinzöle" aus Mittelengland sind leichster, dünner, flüchtiger, ärmer an Naphtalin und reicher an Theersäuren. Die schottischen, großentheils von Canneltohle stammenden Dele sind noch dünner und slüchtiger, und zuweilen leichter als Wasser.

Der gegenwärtige Stand der wichtigen Frage, welches die beste Beschaffensheit von Steinkohlentheeröl zu Kreosotirungszwecken ist, wird sehr klar durch die nun folgenden Auseinandersetzungen beleuchtet, welche ich Herrn Boulton (Mitsbesitzer der größten Imprägniranstalt der Welt) verdanke.

"So lange die Ansicht der Wissenschaft über die Ursache der Fäulniß nicht festgestellt war, nußte die Auswahl der zu ihrer künstlichen Verhütung dienenden Stoffe nothwendiger Weise mehr oder minder durch Tasten geschehen. Liebig's Theorie der Fremacausis war wissenschaftlicher als viele der früheren Versuche,

¹⁾ Aus Allen's Commercial Organic analysis, 2. Aufl., II, 555.

die Aufgabe zu lösen, aber sie widersprach der Ansicht, daß Gährung und Fäulnis oder Berwesung thierischer und pflanzlicher Materie durch lebende Wesen versacht würden. Er glaubte, daß die Zersetzungsvorgänge durch die Anwendung verschiedener Stoffe verhütet werden könnten. Aber seine Theorie giebt keine Erklärung der Wirkungsart jener Gegenmittel und mithin keinen sicheren Führer sihre Auswahl."

"Zu Liebig's Theorie gesellte sich auf diesem ober jenem Wege der herrschende Glaube, daß die Fäulniß thierischer ober pflanzlicher Gewebe durch die Coagulirung des in ihnen enthaltenen Eiweißes anhaltend verhindert werden könnte."

"Aber die Frage wurde in ein ganz anderes Licht durch das Auftommen der neuen Fermenttheorie gerlickt. Nach dieser, wie sie durch Pasteur klar hingestellt worden ist, treten die Erscheinungen des organischen Zerfalls nicht auf ohne die Gegenwart lebender (mikrostopischer) Keime, und sind diese Lebewesen die wirklichen Träger der Zersezungsprocesse. Außerdem sind die verschiedenen Arten der Gährung, die wir kennen, mit Bestimmtheit auf die Wirkung desstimmter Lebewesen zurückgesührt worden, von denen jedes erkannt, fortgepstanzt und zur Hervorbringung seiner speciellen Art von Gährung benutzt werden kann, also sür Essig, Bier, Wein u. s. f. Andere Lebewesen, welche bei lebenden Thieren Krankheitserscheinungen hervorrusen, sind entdeckt worden und ihre Fortpstanzungsund Angrissenethoden sind der Gegenstand von überaus interessanten Nachsopsschungen geworden."

"Endlich haben wir also jest bestimmte und vertrauenswerthe Anzeichen sitt das Wesen der Substanzen, welche zur Berzögerung oder Ausstebung organischen Zerfalls angewendet werden sollten. Diese Gegenmittel müssen fäulniswidrig (antiseptisch) sein, d. h. sie müssen entweder die seindlichen Lebewesen tödten können oder aber die zu schützenden Körper mit einer solchen Hülle umgeben, daß die Entwickelung jener Zerstörungsträger verhütet wird. Man kann sie nach diesen beiden Eigenschaften als "keimtödtende" und "keimausschließende" benennen."

"Was ist inzwischen aus der Eiweiß = Coagulirungstheorie geworden? In Wirklichkeit verhindert die vollkommenste Gerinnung durch hite nicht die Zersetzung des Eiweißes. Ein hartgesottenes Ei wird, wenn es dem Wetter ausgesetzt ift, in kurzer Zeit eine faulende Masse sein. Die Versuche von Boillat in Nendi's Laboratorium in Bern zeigen, daß auch dann, wenn Giweiß durch bie träftigsten Antiseptica coagulirt worden ist, der Schutz gegen Fäulniß nicht bleibend Albuminate, die mit Lösungen von Chlorzink, Rupfervitriol, Sublimat und Carbolfäure gebildet worden waren, wurden darauf mit Wasser gewaschen und bei gewöhnlicher Temperatur ber Luft ausgesetzt. Alle Albuminate entwickelten babei Mikroorganismen in Zeiträumen, welche von 2 bis 45 Tagen schwankten und alle faulten in 6 bis 60 Tagen, was zeigt, daß an sich in Wasser lösliche ober an der Luft flüchtige Antiseptica durch die Wirkung des Wassers ober ber Luft aus ihren Albuminaten entfernt werden. Am längsten hielt die Wirkung vor bei Sublimat, am fürzesten bei Carbolfaure, welche aus ihrem Albuminat burch Wasser vollkommen ausgewaschen wurde; das damit behandelte Eiweiß begann nach 48 Stunden sich zu zerseten."

"Diese Resultate, welche in vollkommener Uebereinstimmung mit einer Masse von durch vielzährige praktische Erfahrung angehäuften Thatsachen stehen, wersen weiteres Licht auf die Wahl von fäulnißverhindernden Mitteln. Wo man sosortige und nicht permanente Wirkungen für Wundbehandlung, für die Desinssection von Krankenzimmern und für hygienische Zwecke im Allgemeinen braucht, ist die Löslichkeit und die Flüchtigkeit der säulnißwidrigen Mittel oft eher ein Vortheil. Aber sür das der Luft und der Feuchtigkeit ausgesetzte Holz muß man augenscheinlich kein Vertrauen auf die Coagulationstheorie setzen."

"Aus diesem Grunde sind verschiedene Holzconservirungsversahren, welche auf der Anwendung von Metallsalzen beruhen und Dank ihrem Erfolge nach kurzer Probezeit bedeutende Beliebtheit erlangt hatten, nach längerer Erfahrung in den Hintergrund getreten. Aus demselben Grunde sind ölige oder bituminöse Antiseptica bei der Berwendung für Holz anhaltender erfolgreich befunden worden, da sie der Feuchtigkeit widerstehen und die Poren des Holzes mit solchen Substanzen aussüllen, welche der Entwickelung zerstörender Organismen seindslich sind."

"Hierbei wiederum haben verschiedene Dele, wie Petroleum u. a., keinen Ersfolg gehabt, in Folge ihrer Flüchtigkeit. Mit Bezug auf die Kreosotöle, welche von allen sür die Conservirung von Holz angewendeten Mitteln den größten Ersfolg aufzuweisen haben, werden wir sinden, daß die in den obigen Bemerkungen zusammengefaßten Erfahrungen besonders auf die verschiedenen Körper anwends bar sind, welche in den Steinkohlentheerdestillaten vorkommen, und Schlüsse auf ihren relativen Werth zu ziehen gestatten."

"Vom Jahre 1838 bis 1860 hatten die Kreosotöle großen praktischen Erfolg, ohne daß man irgend erhebliche chemische Untersuchungen mit ihnen angestellt hätte, und bis 1865 war es nicht üblich, irgend welche Form der Analyse bei Kreosotausschreibungen vorzuschreiben. Aber als ber Werth der Carbolsäure erkannt zu werben anfing, mar es kein Bunder, baß sie eine Zeit lang als ber wichtigste Factor für den Erfolg der Kreosotöle betrachtet wurde, um so mehr als die schwereren Theile dieser Dele nur wenig studirt worden waren und für die Holzconservirung als "unthätig" (inert) gehalten wurden. Aber spätere und gründlichere Untersuchungen einer großen Anzahl von Chemikern ersten Ranges haben diese Ausichten geändert. Dan weiß, daß Carbolfaure an der Luft sich schnell verflüchtigt und in Wasser löslich ift. Ihre antiseptische Wirkung ist schnell, aber ihre Verbindungen mit pflanzlicher und thierischer Materie sind nicht beständig, so daß beim Aussetzen an die Luft ihr schützender Ginfluß bald aufhört. Man hat gefunden (s. o.), daß sie durch Wasser aus dem durch sie coagulirten Eiweiß ausgezogen wird, worauf das Giweiß in Fäulniß übergeht. Roch hat gefunden, daß ihre Auflösung in Delen gar keine antiseptische Wirkung zeigt."

"Carbolfäure ist in den leichteren und flüchtigeren Theilen des Kreosotöls enthalten, also in den früheren Destillaten aus den Theerblasen. Andererseits hat man nun den Werth der schwereren, später kommenden Destillate erkannt. Diese sind natürlich schwerer slüchtig; sie sind der Wirkung des Wassers unzusänglich und enthalten eine Zahl von werthvollen fäulniswidrigen Stoffen, wie Acridin, Eryptidin 2c. Sie enthalten auch Theersäuren oder Homologe derselben,

welche weniger flüchtig und weniger wasserlöslich als Carbolfäure und Kresplsfäure sind."

"Was das Naphtalin betrifft, das in vielen Arten von Kreosotöl in großer Menge vorkommt, so weiß man jett, daß es ein äußerst werthvolles Antisepticum ist, zwar im ersten Augenblicke weniger energisch als Carbolsäure, aber viel weniger flüchtig. Da es bei gewöhnlicher Temperatur sest ist, so hat man zuweilen geglandt, daß es dem Eindringen des Dels in das Holz hinderlich sei. Aber da jett alle richtig geseiteten Imprägnirungen mit Kreosot bei mindestens 50° stattssinden, so wird das Naphtalin hierbei vollkommen verslüssigt und kann aussteichteste vollständig injicirt werden. Die nachträgliche Erstarrung in den Poren des Holzes wirkt dahin, das Ausschwitzen der flüssigen Theile des Dels und das Eindringen von Wasser und Mikroorganismen zu verhindern."

"Praktische Versuche mit Werkholz und eine langjährige Ersahrung besstätigen die eben erwähnten Ergebnisse chemischer Untersuchungen vollkommen. Einige der wichtigsten Antiseptica haben sich nicht als die dauerhaftesten Holzsconservirungsmittel erwiesen. Sublimat z. B. giebt lange nicht so bleibende Resultate als die schweren Theeröle, und nützt durchaus nichts bei der Anwendung von Holz unter Wasser. Mit Bezug auf die Kreosotöle selbst hat die Ersahrung Folgendes ergeben:

- 1) Carbolfäure wird aus den Kreosotölen durch öfteres Waschen mit Wasser entfernt.
- 2) Wenn Holz mit Kreosotölen, die Carbolsäure enthalten, imprägnirt wird, so verschwindet die letztere stets, gewöhnlich innerhalb eines Jahres.
- 3) Zahlreiche Posten von Kreosotöl wurden der leichteren Theile, welche alle Carbolsäure enthalten, beraubt und die carbolsäurefreien schweren Dele zurückgelassen. Hobelspäne wurden mit beiden Arten von Del getrennt imprägnirt und während mehrerer Jahre fäulnißbefördernden Einflüssen ausgesetzt. Die mit den schwersten Delen behandelten Späne wurden stets vollkommen gesund bestunden, während die mit den leichtesten, also carbolsäurereichsten, Delen behandelzten faulten.
- 4) Zahlreiche Proben von treosotirtem Holz, welche vollkommen gesund befunden worden waren, nachdem sie 16 bis 32 Jahre lang als Bahnschwellen, Zaunpfähle u. dgl. Dienst geleistet hatten, wurden zu verschiedenen Zeiten von verschiedenen Chemikern sorgfältig analysirt. In allen Källen wurde keine Carsbolsaure, oder doch nur unendlich kleine, praktisch unbedeutende Spuren davon gefunden. Aber in dem gesund gebliebenen Holze sindet man stets die schwereren und weniger slüchtigen Theile des Dels, wovon das meiste nicht unter 300° destillirt. In vielen Proben fand sich Acridin und Eryptidin vor, und in den meisten Naphtalin; zuweilen in bedeutender Menge."

"Fast alles, was soeben von Carbolsäure ausgesagt worden ist, sindet auch auf Kresplsäure Anwendung, ansgenommen, daß letztere etwas weniger flüchtig als erstere ist."

"Mithin deuten die chemische Untersuchung und die praktische Erfahrung in gleicher Weise darauf hin, daß man Antiseptica je nach den besonderen Umständen, unter denen sie angewendet werden sollen, auswählen solle. Man imprägnirt

Werkholz, damit dieses, wenn es der Luft und dem Wasser ausgesetzt ist, sich viele Jahre conserviren solle. Folglich dürfen augenscheinlich die für diesen Special= zweck gewählten Antiseptica weder bei gewöhnlicher Temperatur leicht flüchtig, noch in Wasser löslich sein."

Boulton's Ansichten stimmen im Wesentlichen liberein mit denen, welche in dem folgenden (aussührlich wiedergegebenen) Bericht von Dr. C. M. Tidy über die beste für Kreosotirung geeignete Art von Kreosotöl (an die Direction der Gas Light & Coke Company, August 1883) enthalten sind.

Die Vortheile des Kreosotirungsprocesses sind, nach ihrer Wichtigkeit geordnet, die drei folgenden:

- 1) Physikalische Wirkung. Die Ansstillung der Poren bewirkt eine sehr vermehrte Festigkeit, indem die ganze Masse des Holzes in einen mehr oder minder massiven Block verwandelt wird. Außerdem ist diese physikalische Wirskung dadurch von Wichtigkeit, daß die Fenchtigkeit später abgehalten wird.
- 2) Physiologische Wirkung. Der Geruch bes Kreosots verhindert, daß mitrostopische Organismen, welche auf das Holz zerstörend einwirken, sich darin entwickeln. Diese toxische Wirkung muß eine analoge sein, wie die der soust zur Conservirung von Holz angewendeten Metallsalze; das Kreosotöl ist diesen aber dadurch überlegen, daß es einen starken Geruch besitzt, welcher den meisten niederen Thieren widerwärtig ist. Es ist übrigens zu bedenken, daß alle Bestandtheile des Steinkohlentheers, nicht nur die Phenole, diesen theerigen Geruch besitzen.
- 3) Chemische Wirkung. Die Theersäuren (Phenole) sind nicht nur Antiseptica, sondern besitzen auch das Vermögen, Eiweiß zu coaguliren. Diese Wirkung spielt nach Tidn eine wichtige Rolle in der Conservirung des Holzes.

Es kommt unn barauf an, 1) auf welchen Bestandtheilen der Werth des Kreosotöle hauptsächlich beruht; 2) ob im Kreosotöl Stoffe vorkommen, die nicht nur unnütz sind, sondern auch die Wirkung der nützlichen Bestandtheile verringern. Die erste Frage ist speciell wichtig in England, wo man zwei Classen von Rreosot unterscheidet: Londoner Rreosot, zu dem auch das übrige in Gudengland gewonnene, aus Rewcastler Kohle erzengte Kreofot gehört; daffelbe enthält viel Raphtalin und weniger als 10 Proc. Phenole, außerdem fehr viel von den schwereren, bei 300° C. noch nicht siedenden Delen; und das Proving= Rreofot, von geringerem specifischen Gewichte, flussiger, mit weniger Naphtalin und weniger hochsiedenden Delen, aber mit mehr Theerfauren (Phenolen) als das Londoner. Da es nun eine wichtige Frage ist, welches von diesen beiden Kreosoten sich besser zum Imprägniren eignet, so war der relative Werth der hochsiedenden Dele, des Raphtalins und der Theersäuren für diesen Zweck zu Die Theersauren coaguliren zunächst das Eiweiß des Bellfaftes, untersuchen. welches sich mit dem Raphtalin mischt und mit diesem und den Schwerölen zusammen in den Poren des Holzes einen festen Brei bildet, wie es auch die mikrostopische Untersuchung zeigt. Der Erfolg bes Processes wird hierburch jedenfalls gefördert: aber schon 2 bis 3 Proc. Theersauren im Kreosotöl würden zur Coagulirung bes Eiweißes mehr als genligen. Was barilber hinausgeht, ist vielleicht

nicht unnut, aber es ift eine bemerkenswerthe, von Tiby immer und immer wieder constatirte Thatsache, daß in seit längerer Zeit, sage einem Jahre, treosotirtem Holz wenig ober keine Theersäuren nachzuweisen sind, was mit den Untersuchungen von Greville Williams übereinstimmt. Tidy, welcher früher den Hauptwerth auf die Theersäuren legte, hat sich daher zu der Ansicht bekehrt, daß ihr Werth weit überschätzt worden ist, und daß nicht mehr Carbolsäure im Rreosot vorhanden zu sein brancht, als zur Coagulirung des Eiweißes hinreicht. Dagegen hält Tiby die Rolle des Raphtalins für eine bochst wichtige, weil es, obwohl als Antisepticum den Theersauren nachstehend, die Poren bes Holzes ausfüllen hilft. Man hat zwar eingeworfen, daß das Naphtalin sich in der Tropenhiße Indiens verflüchtigen muffe. Aber directe Bersuche zeigten, daß ber Gewichtsverlust bei einer Temperatur von 65,5° nur in den ersten 24 Stunden ziemlich erheblich, am zweiten Tage gering und von da ab fast Null war. Beim wiederholten Abhobeln der äußeren Schichten wiederholten sich diese Borgange stets in berselben Weise, was beweist, daß die Verfluchtigung bes Naphtalins nur gang an ber Oberfläche vor sich geht, während in den tieferen Schichten bas Naphtalin durch die innige Vermischung mit dem coagulirten Albumin fixirt Für die Annahme, daß das Raphtalin eine gnte Wirkung ausübt, spricht auch der Umstand, daß in den ersten 12 Jahren der Einführung des Kreosotirens in Indien nur das schwere Londoner Kreosot gebraucht wurde, und daß die das mals imprägnirten Schwellen sich sehr gut gehalten haben, während liber die später mit dunnerem Proving-Rreosot behandelten Schwellen Rlagen eingelaufen Ganz besonderen Werth aber glaubt Tidy auf die schwersten im Rreofot vorhandenen, d. h. die über 300° bestillirenden Dele legen zu muffen, welche antiseptische Wirkung haben und sich sehr schwer verflüchtigen. Auf Obiges hat er nun eine Vorschrift für die Beschaffenheit von Rreofot gegründet, welche er im Jahre 1885 noch weiter verbessert hat und die wir nun mittheilen, als maßgebend für die Londoner Fabriten.

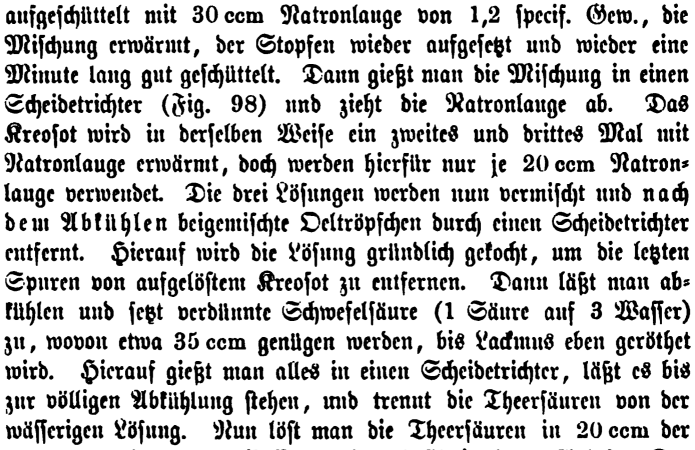
Tidy's Vorschriften für Kreosot (1885).

- 1) Das Kreosot soll bei einer Temperatur von 38° vollkommen flussig sein und beim Abkühlen kein Absatz entstehen, ehe das Thermometer 35° anzeigt.
- 2) Es soll mindestens 25 Proc. Bestandtheile enthalten, welche bei 316° nicht überdestilliren.
- 3) Rach dem unten zu beschreibenden Analysirverfahren soll es insgesammt 8 Proc. Theersäuren enthalten.
- 4) Es soll keine Beimischung von Anochenöl, Schieferöl oder anderen nicht aus Steinkohlentheer stammenden Stoffen enthalten, und die ersten 25 Proc., welche bei der Destillation übergehen, sollen ein größeres specifisches Gewicht als das Wasser haben.

Tidn's Berfahren zur Bestimmung der Theersauren.

100 ccm des gut gemischten Kreosots werden bei 316° destillirt, bis nichts mehr übergeht. Das Destillat wird in einer Flasche mit gutem Glasstopfen gut

Fig. 98.



Ratronlange von 1,2 und 10 ccm Wasser, kocht und filtrirt durch Asbest. Der Asbestpfropf wird mit nicht über 5 ccm siedendem Wasser nachgewaschen, und die Lösung in einem graduirten 100 ccm Ehlinder völlig abkühlen gelassen. Sie wird dann mit verdünnter Schweselsäure (1:3) eben angesäuert, wozu 10 ccm genügen werden. Nun läßt man wieder zwei Stunden zur völligen Abkühlung stehen und liest die Procente von Theersäuren ab.

Berfahren zur Bestimmung der Menge des Destillate.

Man operirt in einer Retorte mit eingesetztem Thermometer und mit directer Erhitzung durch einen Bunsen=Brenner. Die Hitze wird allmälig auf 316° gesteigert und bei dieser Temperatur erhalten, bis nichts mehr übergeht. Die Testillation der 100 com sollte nicht über eine halbe Stunde dauern.

Dbiges hat Tidy auch gegenüber den Ausstellungen Boelder's in allen Stücken aufrecht erhalten, und giebt im Folgenden noch Gründe für einige Einzelsheiten in obigen Vorschriften. Er hat eine Vorschrift über das specifische Gewicht des Kreosots ausgelassen, weil man dieses bei einer solchen Substanz bei norsmaler Temperatur weder mit dem Pyknometer noch mit dem Aräometer bestimmen kann (siehe jedoch unten Abel's Vorschrift). Die Klausel 2) hat er eingeführt, weil er gerade die hochsiedenden Dele für sehr wichtig hält. Für die Bestimmung der Theersäuren müsse man ganz ins Einzelne gehende Vorschriften

geben, weil schon kleine Unterschiede in der Stärke der Lösungen und der Manipulation bedeutenden Einfluß auf das Ergebniß haben. Sine Trennung der Carbolfäure von den anderen Theersäuren hat er aufgegeben, weil er nach vielsachen Versuchen kein brauchbares Verfahren hierfür finden konnte, und im Uebrigen glaubt, daß alle Theersäuren gleiche desinsicirende Kraft besitzen.

Zum Beschluß wollen wir auch noch die von einer anderen englischen Autorität, Sir F. Abel, am 2. Januar 1884 aufgestellten und zum Theil der in Geltung stehenden Vorschriften über Kreosotöl auführen:

"Die Kreosotirflitssigfeit soll aus dem schweren, bei der Destillation von Steinkohlentheer erhaltenen Del bestehen, und zwar aus bem Theile bes Destillates, welches zwischen 1760 und 4050 C. übergeht. Sie foll keine Beimischung von anderweitigen Oclen oder anderen Substanzen enthalten; ebenso nicht unter 20 und nicht über 30 Proc. Bestandtheile, welche bei einer Temperatur von 316° noch nicht übergehen. Sie barf bei ber unten zu beschreibenden Probe nicht unter 9 Vol.=Proc. Theersäuren ergeben. Sie muß bei einer Temperatur von 38° volltommen fluffig sein und darf bei der Abklihlung tein Zeichen von irgend welchen Absatz bis zu 321/20 geben. Ihr specifisches Gewicht bei einer Temperatur von 321/20 soll nicht unter 1,035 und nicht über 1,065 sein, verglichen mit Wasser von 15,5°. — Folgendes ist Abel's Vorfchrift zur analytischen Untersuchung: Das Del wird nöthigenfalls so weit erwärmt, bis es vollständig flüssig ift. Man entnimmt dann 100 ccm und destillirt es in einer Glasretorte, bis die Tempe ratur von 3160 erreicht ist. Das Thermometer ung in der Retorte so angebracht sein, daß zu Anfang sein Befäß völlig in dem Dele eingetaucht ift, aber den Boden der Retorte nicht berührt. Das Destillat wird in einer 200 com-Flasche mit Glasstopfen aufgefangen. Man mischt es mit 20 ccm Natronlange von 1,21 specif. Gew. und schuttelt es von Zeit zu Zeit, mindestens drei Stunden Hierauf gießt man die Mischung in eine Glashahnburette, in welche man vorher einige Tropfen Natronlauge gegossen hatte, um die Verengerung über dem Hahn anzufüllen. Die Bürette läßt man nun 12 Stunden an einem hinlänglich warmen Orte stehen, um ihren Inhalt ganz flüssig zu erhalten. Man wird bann finden, daß die Lauge mit den Theersäuren sich von den anderen Theilen des Rreosotöls abgeschieden hat, und zwar im unteren Theile der Blirette; sie wird jett in einen 100 com fassenden Glaskolben abgelassen, welcher einen langen, in Cubifcentimeter eingetheilten Hals besitzt, der die später abgeschiedenen Theerfäuren fassen kann. Die nicht von der Natronlange angegriffene Flüssigkeit wird aus der Bürette in die erste Flasche zurückgeschüttet, 10 ccm frische Natronlauge zugesetzt und die Mischung wiederum wie vorher behandelt. Die Lauge von dieser zweiten Behandlung wird zu der ersten, in dem langhalsigen Kolben enthaltenen gesett. Run sett man allmälig verdünnte Schwefelsäure (1 Säure + 3 Wasser) zu, bis eine ganz schwach saure Reaction eintritt, wobei der Kolben fühl gehalten wird. Dann gießt man so viel Quechsilber in den Rolben, daß alle abgeschiedenen Theerfäuren in seinen eingetheilten Hals hinaufgetrieben werden, und liest bort ihr Volumen ab. — Wenn das Kreosotöl ungewöhnlich dickflussig ist, so wird man es vielleicht einer vorläufigen Destillation unterwerfen muffen, die man wie

oben beschrieben aussührt, aber ohne Thermonieter, indem man fortfährt zu destilliren, bis nichts niehr übergeht.

Wie man sieht, stimmen Abel's Borschriften mit denen von Tidy im Wesentlichen überein. Ich halte die letztere für besser, weil sie das Wegkochen der stets vorhandenen Kohlenwasserstoffe aus der alkalischen Lösung der Phenole in sich begreift. Praktisch wird kein großer Unterschied sein, weil Tidy nur 8 Proc., Abel aber 9 Proc. "Theersäuren" verlangt, in welchen letzteren dann eben sene Verunreinigung noch enthalten ist. Die frühere Forderung Abel's, eine Trennung der Carbolsäure von der Kresylsäure durch fractionirte Destillation vorzunehmen, welches Versahren ich in meinem Werke von 1882 (S. 195) als "völlig unzuverlässig" bezeichnet und daher fortzulassen empsohlen hatte, ist in seiner neueren Vorschrift fortgefallen.

In den Fabriken beguügt man sich meist mit einfacheren Proben. Das specifische Gewicht wird bei 32° mit dem Aräometer, oder auch bei 15° mit dem Pyknometer bestimmt, indem man letzteres mit dem erwärmten Dele füllt und nach der Abkühlung auf 15° den Stopfen fest eindrückt.

Den Verslüssigungs= und Erstarrungspunkt bestimmt man im Probirröhrchen mit eingesenktem Thermometer, am besten im Wasserbade. Das Destillat bis 315° bestimmt man in kleinen Retorten mit nackter Gassslamme, wobei das Thermometer fast auf den Boden reicht, und die Destillation etwa ½ Stunde dauert. Die Theorfäuren bestimmt man im Destillat durch zweimalige Behandlung mit Natronlange von 1,21 in der Wärme, sonst wie oben.

Wollte man die basischen Bestandtheile bestimmen, so mußte man nach S. 138 verfahren.

Versendung bes Schweröle.

Hierzu verwendet man in kleinem Maßstabe hölzerne Fässer, welche freilich dem Lecken sehr unterworfen sind, wenn sie nicht mit Leimlösung ausgeschwenkt waren. In größerem Maßstabe dienen dazu genau dieselben Einrichtungen, wie für den Theer selbst, nämlich für den Eisenbahnverkehr Plateauwagen mit chlindersförmigen oder rechteckigen, aus Kesselblech genieteten Behältern, welche etwa 8 bis 9 Tonnen fassen, für den Fluß- und Canalbetrieb Boote, deren größter Theil zu einem Reservoir hergerichtet ist.

Neuntes Capitel.

Carbolsäure und Naphtalin.

Carbolfäure (Phenol).

Schon in meiner "Destillation des Steinkohlentheers" von 1867 (S. 72) ist es bemerkt, daß man zwecknäßig nicht das ganze Leichtöl auf Carbolsäure behandle, sondern nur die letzte Portion desselben, etwa vom specis. Gew. 0,980 oder 0,990 bis 1,000. Seitdem ist nicht nur die Nachstrage nach Carbolsäure immer mehr gestiegen, sondern ist auch eine solche nach Naphtalin in erheblicherem Waße entstanden. Es richten daher wohl alle besseren Fabriken ihre Destillation so ein, daß sie eine Fraction bekommen, welche zwischen den hauptsächlich auf leichte Kohlenwasserstoffe zu verwerthenden und den Schwerölen mitten inne steht und besonders reich an Phenolen und Naphtalin ist. Wir haben freisich S. 201 und 206 sf. gesehen, daß man hierbei nicht überall nach denselben Principien versährt, und die hier in Rede kommende Fraction der Theeröle wird daher in verschiedenen Fabriken recht abweichende Zusammensetzung haben. Das macht aber keinen Unterschied in der Art und Weise, wie man dieselbe behandeln muß, um sie bestens zu verwerthen, und wir wenden uns nun zu einer Beschreibung ihrer Berarbeitung.

Das Princip derselben ist einfach dieses: daß man das Del mit Natronslange behandelt, welche die Phenole (Theersäuren) auslöst; diese Lösung wird durch Mineralsäuren zersetzt und auf Carbolsäure verarbeitet; das von der alkalischen Lauge getrennte Del aber wird noch einmal destillirt und liesert neben anderen Producten auch Naphtalin. Ie nachdem man die Fraction früher oder später begonnen hat, wird dabei noch auf Benzolhomologe Rücksicht zu nehmen sein oder nicht. Die wie oben gewonnene rohe Carbolsäure wird theils in diesem Zustande zur Desinsection 2c. gebraucht, theils an Fabriken abgegeben, welche dieselbe auf reines krystallisirtes Phenol und Nebenproducte verarbeiten.

Folgendes ist das ursprüngliche Versahren zur Darstellung von reinem Phenol von Laurent¹), welches in seinen Grundzligen noch heute angewendet wird. Man behandelt den bei 150 bis 200° überdestillirenden Theil des Steinstohlentheeröls mit einer in der Wärme gesättigten Lösung von Aextali oder Aexnatron, setzt noch pulverförmiges Aextali oder Aexnatron zu und rührt heftig

¹⁾ Ann. Chim. Phys. [3] 3, 95.

um. [Gerabe in diesem Punkte, b. h. dem Zusat von festem Alkali, verfährt man jest ganz abweichend; vermuthlich kam damals (1831) im Theer lange nicht so viel Naphtalin vor, weil man die (eisernen) Gasretorten lange nicht so hoch wie jest die thönernen erhiste; auch arbeitete Laurent mit einer verhältnißmäßig niedrigen, also naphtalinärmeren Fraction.] Das Del gesteht zu einem krystallinischen Brei; man decantirt den slüssigen Theil und löst den sesten in
warmem Wasser auf. Es bilden sich dann zwei Schichten, eine leichte, ölige, die
man entsernt, und eine schwere, wässerige, die man mit Schweselsaure oder Salzsänre sättigt. Auf der sauren Flüssigteit schwimmt dann ein Del, das man zuerst
mit geschnolzenem Chlorcalcium digerirt, und dann fractionirter Destillation
unterwirft. Wan erhält so leicht eine weiße, ölige Substanz, welche beim langsamen Erkalten schöne Krystalle giebt.

Man hat Laurent's Verfahren badurch billiger zu machen gesucht, daß man statt des Kalis oder Natrons Kaltmilch anwendet, das Ganze zum Kochen bringt und sehr start umrührt. Beim Absiten kommen dann die neutralen Dele an die Oberstäche und werden durch Decantation entsernt; der kalkige Niederschlag wird durch Salzsäure zersetzt und giebt das Phenol. — In dieser einsachen und billigen Form giebt das Versahren aber keine brauchbaren Resultate und man ist allgemein zur Vehandlung des Carbolöls mit Natronlange zurückgekehrt, die man nur bedeutend schwächer als Laurent nimmt. Aber unter allen Umständen ist die Darstellung von ganz reiner (krystallisierter) Carbolsäure keineswegs einsach und leicht. Sie soll zuerst von Sell in Offenbach in einigermaßen größerem Maßkabe gemacht worden sein, kam aber jedenfalls erst durch die Bemühungen von Crace Calvert und Charles Lowe in Manchester in wirklich sabrikmäßiger Weise dargestellt in den Handel. Zett wird sie auch in deutschen Fabriken in ebenso guter Qualität wie von den englischen dargestellt.

Die Erfahrung hat gezeigt, daß die eigentliche Carbolsäure (C6 II6O) aus dem eigentlichen Schweröle, d. h. den über 240° destillirenden Fractionen, nicht gut zu gewinnen ist. Zwar enthalten dieselben stets Theersäuren, aber sast nur die höheren Homologe, und diese sind ja auch nach allgemeiner Annahme von großer Wichtigkeit für die conservirende Wirkung des Schweröles bei der Holzsimprägnirung (vermuthlich wegen ihrer Schwerlöslichteit mehr als Carbolsäure und Kresplsäure), so daß man sie gar nicht entfernen sollte. Wir werden daher das Schweröl sür diesen Zweck gar nicht mehr berücksichtigen. Wenn man das gegen auf der anderen Seite nicht angefangen hat, das Destillat schon ziemlich früh, mindestens von 170° an, als "Wittelöl" aufzusangen, so wird man bei der im nächsten Capitel zu beschreibenden Verarbeitung der früher kommenden Leichtöle erhebliche Mengen von stark phenols und naphtalinhaltigen Rückständen

¹⁾ Interessant ist eine freundliche Mittheilung von Herrn Brönner in Franksfurt a. M., wonach derselbe schon bald nach 1846 sogenanntes wasserhelles Kreosot sabritmäßig darstellte, welches ihm häusig zur Disposition gestellt wurde, weil dasselbe im Winter zu einer krystallinischen Masse (von Carbolsäure) erstarrte! Dies geschah natürlich in Folge der Berwechselung mit dem wirklichen Kreosot aus Buchenholztheer (S. 121), welches freilich nie in fester Form auftritt.

bekommen, welche man zu dem "Carbolöl" setzt und dieses badurch dem "Mitteld" der anderen Fabrik an Qualität ungefähr gleich macht.

Als Beispiele für die Zusammensetzung eines Mittelöles seien folgende angeführt 1):

								1.	11.
Destillirend	bei	1000	•	• •	•	•	•	0	0
"	71	100	bis	180^{0}	•	•	•	14,1	9,2
n	71	180	33	$200^{\rm o}$	•	•		41,5	35,2
37	77	200	71	250°	•	•	•	38,7 ·	19,2

Watson Smith giebt folgende Resultate für die "Leichtöle" (in der That Mittelöle) aus dem auf Seite 232 erwähnten Theer aus Wigan-Cannel-Kohle:

				•	Nr. 1	(1,000)	Nr. II (1,1019)		
Destillirend	unter	170^{o}	•	•	10	Proc.	— Proc.		
, 71	?1	180°	•	•	5	n	_		
n	77	190^{0}	•	•	12	n	5 _n		
n	ינ	2 00°	•	•	22	n	24 ,		
					49	Proc.	29 Broc.		

Es wird wohl empfohlen, ein solches Del vor der Behandlung mit Natronlauge noch einmal zu destilliren, das zwischen 170 bis 210° Siedende als rohes Arcosotöl aufzusangen und den Rückstand zum Schweröl lausen zu lassen. Hierbei wilrde man aber erheblich an Phenolen verlieren²), und es ist vielmehr anzurathen, das ganze Mittelöl mit Natronlauge zu behandeln. Selbst durch Destillation in einer Blase mit Dephlegmator (s. n.) gelingt es keinenfalls, mehr als einen Theil des Naphtalins schon aus dem rohen Dele abzuscheiden, und es ist daher vorzuziehen, die erste Trennungsarbeit der alkalischen Behandlung zuzuweisen. Jedenfalls wird man aber gut thun, das Del vorher längerer Ruhe zu überlassen, damit so viel Naphtalin wie möglich schon vorher auskrystallisiren kann, was man natürlich entsernt.

Nach E. Waller 3) verfährt man in Amerika so, daß man das "Leichtöl" bei Temperaturen von weniger als 177 bis 200° abbestillirt, durch das Destillat Dampf leitet, so lange derselbe noch etwas Del mitnimmt, das übergehende Del als "refined coal-tar naphta" auf Benzol und Toluol verarbeitet und den Rückstand, "naphta tailings", als Ausgangsmaterial für Phenol benutt. — Wenn diese kurzen Augaben wirklich das in Amerika gebräuchliche Verarbeitungsversahren des Leichtöles (incl. Vorlauf) wiedergeben, so kann man demselben nicht den Preis der größten Zweckmäßigkeit zuerkennen.

Man kann zunächst ermitteln, wie viel Natronlauge das zu behandelnde Del beansprucht. Da es sich hier nicht um eine genaue analytische Bestimmung (welche später beschrieben werden wird), sondern nur um die Ermittelung der Minimalmenge handelt, welche zur Erschöpfung des Deles erforderlich ist, so genügt eine rohe Prüfung in folgender Art. Wan setzt die Natronlauge aus

¹⁾ Nach Muspratt=Stohmann, 3. Aufl., 6, 1179. 2) Watson Smith hat mir dies bestätigt. 3) Chem. News 43, 150.

einer Bürette zu 50 com des Deles, welches sich in einem in 100 com getheilten Mischenlinder besindet, in kleinen Portionen zu, wobei man inzwischen immer tüchtig umschüttelt und die Flüssigkeiten durch etwas Ruhe sich trennen läßt. Wan sindet dann eine dunkelbraune Lösung von carbolsaurem Natron und darunter oder darüber, je nach der Natur des verwendeten Deles, ungelöstes Del. Tas Volumen des letzteren wird angemerkt, und wenn es sich nach dem nächsten Zusate nicht mehr verringert zeigt, so weiß man, daß man schon das vorige Mal genug Natronlauge zugegeben hatte. Hierans berechnet man dann, wie viel Lauge man im Großen zur Erschöpfung der vorliegenden Portion Del zu verswenden hat.

Aus dem, was früher (S. 126) über das Verhalten des Phenols und Kresols zu Alkalien gesagt worden ist, ersehen wir erstens, daß das Phenol selbst (Carbolsaure) leichter löslich ist, als seine Homologen, also auch einer schwächeren Lauge bedarf; zweitens, daß ein großer Ueberschuß von Natronlauge das Phenol, ein etwas kleinerer das Kresol wieder ausscheiden kann, daß man also in dieser Beziehung sich vorzusehen hat. Immerhin ist der Spielraum noch ein so großer, daß man es in der Regel unterlassen kann, das Del jedesmal in der eben beschriebenen Weise vorher zu prüfen, weil man im regulären Fabrikbetriebe auf keine sehr auffallende Verschiedenheiten im Gehalte an Phenolen stoßen wird. Wo man aber mit Delen unbekannter Herkunft zu thun hat, wird man jene Probe immerhin anstellen müssen.

Nach Behrens!) beruht ein werthvolles "Geheimniß" in Bezug auf die Fabrikation der krykallisirten Carbolsäure darauf, daß man das Del nur mit einem solchen Quantum verdünnter Natronlauge behandelt, welches ungenligend ist, um alle Säuren zu lösen; es werde denn die Carbolsäure, als stärkste, zuerst aufgenommen. Wenn überhaupt, wurde diese Neaction wohl kaum bei der ersten Behandlung des Mittelöls (Carbolöls) vorgenommen, gerade weil man dabei ganz im Dunkeln über die nöthige Menge der Natronlauge ist, vermuthlich erst bei der späteren Verarbeitung der rohen Carbolsäure. Diesenigen Theerdestillasteure, welche nur rohe Carbolsäure darstellen, also die große Mehrzahl, haben ein Interesse daran, die Phenole möglichst vollständig zu extrahiren, und werden daher obiges Versahren nicht anwenden.

Die specielle Vorschrift von E. Lowe²) (dem ersten Fabrikanten von reiner krystallisirter Carbolsäure) zur Behandlung auf Phenol ist folgende: Von einer Füllung der Theerblase mit 20 Tonnen Theer werden die ersten 200 Gall. (= 900 Liter) als Leichtbenzol abgeschieden, die nächsten 600 Gall. (= 2700 Liter) aber, welche 1,0 bis 1,005 specis. Gew. haben sollen, mit Ratronlange behandelt. Auf jede 200 Gall. (= 900 Liter) nimmt man 30 Gall. (= 135 Liter) Natronlange von 1,34 specis. Gew., welche vorher auf 150 Gall. (= 675 Liter) verdünnt worden sind (hierdurch muß eine Natronlange von 1,068 oder eine Groc. NaOH entstehen) und rührt das Del zwei Stunden mit der Lange zus sammen. Dann läßt man vier Stunden klären, zieht die alkalische Flüssigkeit

¹⁾ Dingl. Journ. 208, 363. 2) Aus Allen's Commercial organic analysis, p. 305.

ab und neutralisirt sie mit Schwefelsäure. Die rohe Carbolsäure sammelt sich oben an, wird abgeschöpft, in besonderen Behältern einige Tage abruhen gelassen und ist dann zur Versendung fertig. Das Aesnatron muß frei von salpetersauren Salzen sein.

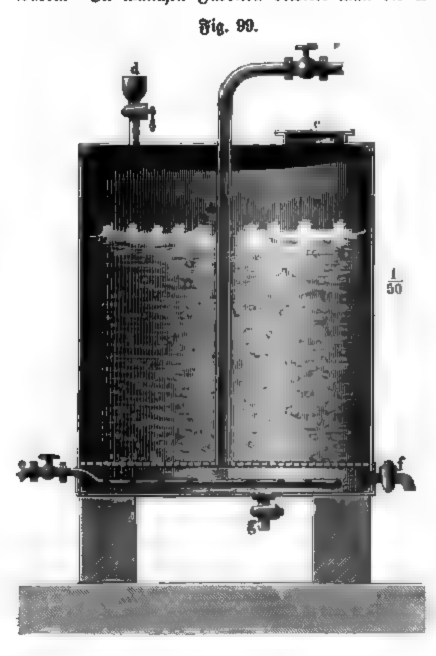
Bei Lowe's Borschrift wird, wie man sieht, ziemlich ftark verdunnte Natronlange angewendet. Man muß in Bezug auf die Stärke ber Natronlange Folgendes festhalten: Je unreiner die Dele, besto schwächer sollte die Natronlange fein, wenn man gutes Phenol erhalten will. Bei Rohbenzol (bas jederzeit auch schon Phenole enthält) kann man ungescheut stärkere Lauge anwenden und bekommt boch baraus zwar wenig, aber besseres Phenol als aus bem Mittelöl. Manche Fabriken fangen deshalb die Waschung des Rohbenzols nicht wie früher mit Schwefelfaure, sondern mit Natronlauge von etwa 1,200 specif. Gew. an. Bei Mittelöl dagegen würde eine so starke Lauge schon viel Rohlenwasserstoffe, namentlich auch Naphtalin, auflösen, welche die Reinigung ber Carbolfaure ungemein erschweren und leicht ihre Krystallisation ganz verhindern konnen; and lösen sich darin Dele, welche die Tendenz haben, an der Luft nachzudunkeln und so das Phenol verderben. Hier muß man also schwache Lauge anwenden, und mag dafür die oben gegebene Vorschrift von Lowe wohl als zuverlässig angesehen werden, da ihm als Fabrifanten von reiner Carbolfäure nur daran gelegen sein konnte, ein möglichst gutes Rohproduct zu bekommen. Nach Batson Smith nimmt man Natronlange von 18 bis 19° Tw. (1,090 bis 1,095 specif. Gem.) und zwar 33 Vol. = Proc. davon für Schweröl (b. i. den in England bavon als Carbolöl abgezogenen Theil, vgl. S. 206) und 40 Bol. - Proc. für Leichtst (Mittelöl).

In einer großen englischen Fabrik wird, wie ich an Ort und Stelle gesehen habe, Carbolsäure aus allen leichten Destillaten bis zum Kreosotöl (natürlich ohm dieses einzuschließen) in solgender Weise ausgezogen. Der Borlauf wird mit einer etwas starten Natronlauge, von 1,15 specif. Gew., in großem leberschuß behandelt, und zwar vor dem Waschen mit Schweselsäure. Die so erhaltene Lange, welche etwas Carbolsäure und daneben sehr viel überschüssiges Natron enthält, wird mit etwas schwächerer Natronlauge gemengt, so daß das specif. Gew. auf 1,125 kommt, und diese Mischung jest angewendet, um das Carbolst bei 65 bis 77° C. zu behandeln. Die nun erhaltene Lauge von carbolsaurem Ratron wird von dem obenauf schwimmenden Naphtalin befreit, welches auch die vom Aexnatron aus dem Vorlauf aufgenommenen Verunreinigungen auslöst, welche sonst bie aus Vorlauf allein gewonnene Carbolsäure schädlich beeinflussen. Es wird also hierbei an Quantität und Qualität gewonnen.

Von einem sübdeutschen großen Fabrikanten wird mir mitgetheilt, daß er zur Extraction der rohen Carbolsäure (mit etwa 50 Proc. krystallisirbarer Säure) Natronlauge von 30° Bé. (= 1,263) anwende, dann die Natronverbindung aus dampfe und mit Säure zersetze. Auf die Verwendung von schwächerer Lauge und auf fractionirte Extraction (vgl. S. 319) lege er nach seinen Erfahrungen keinen Werth, um so mehr auf die fractionirte Destillation der rohen Dele.

Wo nur rohe Carbolfäure gemacht wird und von dem Käufer keine besonberen Bedingungen gestellt werden, nimmt man manchmal stärkere Natronlauge, bis 35° Bé. (= 1,32); aber das damit gewonnene Product wird schwer zu raffiniren fein.

Die Bermischung des Carbolols mit Ratronlange muß nathrlich sehr gründlich geschehen, und mit Anwendung von gelinder Erwärmung auf 40 bis 50° durch eine Dampfichlange oder einen Dampfmantel vor sich gehen. Man bedient sich hietzu jeht wohl in allen größeren Fabriken maschineller Einrichtungen, wie sie in der Paraffinindustrie schon fruher allgemein gebräuchlich woren. In manchen Fabriken bewirft man die Wischung daburch, daß man



beibe Fluffigteiten aufammen aus einem unteren nach einem oberen Behalter und immer wieber gurlid pumpt. An anberen Orten wendet man liegende Cylin. ber mit bie Warme ichlecht leitenber Umfleibung an, in welchen fich ein Rührwert mit horizontaler Are bewegt. Horizoutale Rührwerke has ben ben Hachtheil, baf fie in Stopfbüchfen burch bie Seitenwäube bes Gefages hindurchgeben muffen, aber dafür bringen fle ein fraftigeres Unirlihren als bie ftebenben Rührwerte ber-Bon biefen ift eine der besten Formen die eines auf . und niebergebenben, von vielen Löchern burdy brochenen Stempele, wie fie Subner 1) conftruirt hat. Räheres über mechanische Difdmafdfinen finbet fich im elften Capitel bei ber demifden Reinigung bes

Benzols. Wieder an anderen Orten wird das Umrithren durch Einblasen eines Luftstromes bewirkt, welcher durch ein Röhrenfreuz mit vielen Oeffnungen ober ein Siebblech in viele feine Strahlen zertheilt wird. Dieses Princip ist einmal darum zu empfehlen, weil dabei keine arbeitenden Maschinentheile in der Flüssigteit sorhanden sind, und kann beshalb gleich gut für Alkalien und für Säuren angewendet werden; zweitens barum, weil ohnehin die meisten Fabriken jett das Pumpen der Dele durch Luftbruck bewerkstelligen und daher ohnehin

¹⁾ Dingl. Journ. 146, 421.

Bunge, Cteinfehlentheer u. Mittmenial.

eine Luftcompressionspumpe (kleine Gebläsemaschine) vorhanden ist, welche erst das Pumpen, dann wieder das Rühren besorgen kann. Fig. 99 (a. v. S.) verdeutlicht diese Einrichtung etwas näher. a ist ein Siebboden, welcher zur Vertheilung der durch das 25 mm weite Luftrohr b eingeblasenen Luft dient, c Mannloch, a Hahntrichter zum Einsüllen der Dele und Laugen, e Dampsschlange, f Ablashahn etwas über dem Boden, g eben solcher im Boden selbst. Man stellt den Lufthahn so, daß kein Versprizen, sondern nur ein gutes Auswallen stattsindet 1).

Nach Watson Smith mischt man Del und Lauge 1 bis $1^{1/2}$ Stunden durch; man probirt dann, ob dies genügt, indem man in einem 200 ccm fassenden Odeßchlinder 140 ccm der alkalischen Lauge mit 14 ccm starker Schwefelsäure vermischt und stehen läßt; es sollten sich dann 10 bis 12 Proc. rohe Carbolsäure oben ansammeln. Wenn dies nicht der Fall ist, muß man länger mischen.

Das Mischgefäß ist für diesen Zweck stete von Gisen (Resselblech), aus welchem Metalle man zweckmäßig auch die Dampfschlangen, Luftröhren 2c. macht, ba es von der Lauge weniger als irgend ein anderes Metall angegriffen wird. Bei Anwendung eines Luftstromes barf man bas Gefäß nur etwa zu zwei Dritteln füllen, wegen des starken Aufwallens. Es wird meistens mit einem bolgernen ober eisernen Deckel bebeckt, um die Berflüchtigung der leichtesten Dele möglichst zu beschränken. Je nach dem Umfange der Fabrikation wird man das Absiten der Lauge, wozu jedenfalls mehrere Stunden erforderlich sind, in bemselben Gefäße vornehmen oder wird den Inhalt desselben in ein besonderes, am besten tiefer aufgestelltes Befäß ablassen, um das Mischgefäß von Neuem brauchen zu fönnen. Jedenfalls muß das zum Absiten bestimmte Gefäß zwei (eiserne) Bahne besitzen; den einen, a, im Boden selbst, den anderen, b, etwas über dem Boden in der Seite. Die nicht angegriffenen Dele lagern sich stets über der Natronlange, welche ihr Bolum bei dieser Operation manchmal verdoppelt und sich intensiv schwarzbraun färbt. Man läßt zuerst durch den Bodenhahn a die alkalische Lauge ablanfen und schließt den Hahn, sobald auch nur eine Spur von Del mitkommt. Dann öffnet man den oberen Hahn b und tann nun durch diesen sicher gang alkalifreies Del abziehen, während zwischen beiben Hähnen noch eine Schicht von beiden Flüssigkeiten zurückbleibt, die man am einfachsten bis zur nächsten Füllung bes Gefäßes darin zurückläßt. Man kann auch recht gut dem Gefäß einen conisch zugespitten Boben geben, und unter dem im tiefften Bunkte befindlichen Sahn ein weites Glasrohr anbringen, wo man dann die Trennung der Fluffigkeiten wie bei einem Laboratoriums=Scheibetrichter vornehmen fann. Man tann ben Punkt, wo die alkalische Schicht in die darüber liegende ölige (von roher Naphta) übergehen will, mit Sicherheit durch das trübe, milchige Ansehen erkennen, welches die Flussigkeit annimmt.

Es ist durchaus nöthig, die alkalische Lauge so rein als möglich von der auszgeschiedenen Rohnaphta zu trennen, weil schon eine geringe Beimeugung der letzteren (namentlich das darin besindliche Naphtalin) später die Krystallisation der Carbolsäure verhindert. Man muß also gut absetzen lassen, und beim Abziehen vorsichtig sein.

¹⁾ Die Anwendung von comprimirter Luft zum Transportiren und Mischen von Flüssigkeiten ist näher besprochen von Ramdohr, Dingl, Journ. 216, 158.

Das von der Lauge abgezogene Del (Rohnaphta), welches meist noch ein wenig der höheren Benzolhomologen, daneben aber fehr viel Naphtalin und endlich noch andere "indifferente" Körper enthält (ferner auch einige der Berunreinigungen des Vorlaufs, wenn man die Natronlauge vorher für Behandlung besselben angewendet hatte, S. 320), wird, wenn man nicht auf Naphtalin arbeiten will, einfach zu dem im nächsten Capitel zu behandelnden Leichtöl laufen gelassen und mit diesem zusammen aufgearbeitet. Es können sogar Umstände vortommen, wo sich bies gar nicht lohnt, und wo man das Del gleich zum Schweröl gehen läßt; dies hängt natürlich von der ursprünglichen Beschaffenheit des behandelten Mittelöles ab, wird aber seltener vorkommen. Wo man auf Naphtalin arbeitet, bildet gerade dieses Del das beste Ausgangsmaterial dafür, wie wir es weiter unten beschreiben werben. Nach R. E. Schulze 1) enthalten diese Dele etwa 50 Proc. durch Schwefelsäure ober Salzsäure verharzbare Dele, 15 Proc. Trimethylbenzole, 15 bis 20 Proc. Tetramethylbenzole, 15 bis 20 Proc. Naphtalin und ein bei 200 schmelzendes Paraffin.

Die Lauge von Phenolnatrium zc., ber man jedenfalls die beim Waschen von Rohbenzol, Leichtöl zc. erhaltene zusett, kommt nun meist direct zur Zersetzung mit Gaure. In manchen Fällen folgt aber erft noch eine besondere Behandlung zur Abscheidung von Berunreinigungen. So soll man z. B. nach Bincent2) die Lange mit bem 5 = bis 6 fachen Bolum heißen Wassers versetzen, um die aufgelösten Kohlenwasserstoffe auszuscheiben. Bu weit wird man barin nicht gehen können (vgl. S. 126), und es wird der Erfolg überhaupt davon abhängen, ob man von vornherein concentrirte oder schon verdinnte Lange angewendet hatte. (Rach Bincent's Beschreibung wendet man zuerst concentrirte Lauge an.) Schnitler3) empfichlt als außerordentlich wirksam die Erhitzung der trüben, schwarzen Flisssigkeit in einer Aupferblase über starkem Feuer, was man so lange fortsett (bei 15 kg etwa 10 Stunden), bis das aus Wasser, Raphtalin, Delen und Phenol bestehende Destillat milchig wird; das Thermometer zeigte dabei im Dampfe 170°. Die Hauptmenge des Phenols bleibt bei bem Ratron zurud, als eine beim Erfalten feste Masse. Die Masse wurde in der Blase selbst in Wasser gelöst und etwa auf das Dreifache des ursprünglichen Volumens verdünnt. Rach einigen Tagen hatte fich ein Schlamm abgesetzt, von welchem die klare Lösung getrenut wurde. Dieselbe wurde mit verdünnter Schwefelfäure versetzt und das abgeschiedene Phenol dann aus einer Glasretorte Rach Beseitigung des zuerst übergehenden Wassers wurde ein farbdestillirt. loses, flussiges Phenol von Honiggeruch (?) erhalten, welches durch ein Körnchen Chlorcalcium oder frystallisirtes Phenol in wenigen Minuten erstarrte. zuletzt llebergehende zeigte etwas nicht flüssige Theile und war schwach gelb Die Krystalle blieben nach dem Absaugen mit der Bunsen'schen gefärbt. Bumpe und Pressen zwischen Papier in einem verschlossenen Glase bei mäßigem Tageslichte Monate lang weiß; im offenen Glase erhielten sie bald einen violett= röthlichen Schein und löften sich schließlich zu einer gelbrothen Flussigkeit. Färbung wurde offenbar durch Staubtheilchen ber Luft hervorgerufen (? f. n.).

ŧ

¹⁾ Berichte 1887, S. 409. 2) Payen, Précis de chimie industrielle, 6. Ausl., II, 961. 3) Dingl. Journ. 214, 86.

Im Großen empfiehlt Schnitzler eine schmiedeeiserne Blase mit Zim:, Blei- oder Kupferrohr anzuwenden und ein zweites Abzugsrohr mit Bentil tiese unten anzubringen, zum Gebrauche im späteren Stadium der Destillation. Richt genügend erhitztes Phenolnatrium liesert ein gelbes, unangenehm riechendes Phenol; das Wesentlichste ist eben die völlige Entsernung der die Färdung bedingenden Verunreinigungen durch Verjagen resp. Unlöslichmachen oder Vertohlen. Ein Versuch mit Phenolcalcium (überschüssigen Kalt enthaltend, der vielleicht schädlich war) gelang nicht, da die Masse schwammig wurde, die Hiecht leitete und theerige Bestandtheile sowie Naphtalin zurückhielt.

Ein anderes Reinigungeverfahren ist in Muspratt = Stohmann's Chemie 1) beschrieben. Man soll die Kreosotlauge (die rohe Phenolnatriumlösung) in große, oben offene Bottiche von Holz laufen laffen, auf beren Boben ein mit Löchern versehenes eisernes Dampfrohr liegt. Nach mäßiger Erwärmung ber Lauge setzt man so viel frisch gelöschten Kalkbrei hinzu, bis die gesammte Flussigkeit ganz undurchsichtig weiß erscheint. Dabei wird mit einer hölzernen Arude durchgearbeitet und die Erwärnung 12 Stunden lang fortgesett. Schon noch einigen Stunden Erwärmung überzieht sich die Oberfläche der Rreosotlauge mit einer Hant, welche sich nach und nach in einen dichten, rothen, blasigen Schaum verwandelt. Derfelbe besteht aus bem noch in der Lauge zurückgebliebenen Naphtalin, untermischt mit Kalk. Dieser Schaum wird mittelft eines burch löcherten hölzernen Löffels sorgfältig entfernt; dies tann man auch zum Schlufe nach Abkühlung der Lauge thun. Es fann auf diese Weise alles Naphtalin bis auf eine ganz geringe Spur entfernt werden; nur ist die Höhe der Temperatu hierbei von außerordentlicher Wichtigkeit. Dieselbe barf nicht zu hoch gehalten werden, so daß die Flüssigkeit nicht in starke Wallung geräth. Vielleicht bilde hierbei der Ralk mit Raphtalin eine unlösliche Berbindung; vielleicht ift abn seine Wirkung eine rein nichanische, insofern bas Naphtalin aus ber burch einströmenben Wasserbampf sich verdunnenden Kreosotlauge sich an der Oberfläche unlöslich ausscheidet. Jedenfalls muffen die Bottiche unbedeckt bleiben und fich in einem ungeheizten Ramme befinden. Nach vollständiger Entfernung des Naphtalins und Klärung der Kreosotlange wird dieselbe sorgfältig von etwa auf dem Boben befindlichen Kalke abgezogen und zur Zersetzung mit Schwefelfäure abgelaffen.

Das Wesentliche aller obigen Vorschriften ist die Entsernung der von der Natronlange mit aufgelösten oder in seinste Suspension gebrachten Kohlenwassersstoffe, von denen schon eine änßerst geringe Beimischung der späteren Krystallissation des Phenols sehr hinderlich ist. Hierzu genügt es nach Dr. Häusserst mann (Privat = Mitth.), die Lange von Phenolnatrium in einer Eisenblase mit Kühlschlange mit einem Dampsstrome so lange zu behandeln, dis eine Probe det Destillats vollkommen klar und hell, ohne milchiges Anssehen, ist.

Es folgt jest die Zersetzung der phenolhaltigen Lauge mit Säure. (meist Schwefelsäure, seltener Salzsäure) und Abscheidung der rohen Carbolssäure. Man wird diese Operation wohl fast regelmäßig in einem mit Blei aus

^{1) 3.} Aufl., 6, 1181.

gelegten Gefäße vornehmen, welches mit einem Waschapparate versehen sein tann; boch geht in diesem Falle auch das Mischen mit Handtrucken leicht und einfach von statten. Gisengefäße werben zu schnell angegriffen. bebeckt man dieses Gefäß, um etwa entweichende schäbliche Gase in ein Feuer abführen und verbrennen zu können. Bur Zersetzung nimmt man meist Schwefel-Die dabei entstehende Glaubersalzlösung ist wohl nirgends als solche zu verwerthen, und das herauskrystallisirende Glaubersalz ist auch sehr wenig werth. Man wird bei Anwendung verdünnter Natronlauge und 60 grädiger Schwefelfäure sehr wenig von selbst austrystallisirt bekommen, sondern muß dazu erst noch eindampfen. Stärkste (66 grädige) Schwefelsäure zu nehmen, wie es manche Fabriken thun, hat gar keinen Zwed, schabet vielmehr burch die Bilbung von Sulfophenolen, welche sich später bei der Destillation zersetzen und schweflige Säure in das Phenol hineinbringen. Beim Zusate ber Säuren nuß man jedenfalls vorsichtig verfahren, um eine zu starke Erwärmung zu vermeiben, und hört damit auf, wenn entschieden saure Reaction eingetreten ift. Die Arbeiter unterscheiben dies an der Farbenänderung, ohne Lackmuspapier anwenden zu muffen. Nach Watson Smith braucht man auf 1000 Ball. Leichtöl (mit 400 Ball. Natronlange von 1,090 behandelt) etwa 221/2 Gall. Schwefelfäure von 1,74 specif. Gew.

Man hat mehrsach versucht, statt reiner Schwefelsäure die bei der Neinigung der leichten Theeröle (f. Cap. 11) abfallende Säure zu verwenden, nachdem diesselbe durch Berdunnen mit Wasser der meisten aufgelösten theerigen Bestandtheile beraubt worden ist. Dieselbe ist aber immer noch sehr unvein, und man ist desshalb allgemein davon abgesommen, sie zur Zersetung des Phenolnatriums zu verwenden, da die Berunreinigung des Phenols nicht durch die verhältnismäßig unbedeutende Ersparniß für die Säure aufgewogen wird. Allerdings hatte man dabei auch im Sinne, die so lästige Reinigungssäure los zu werden, aber sann dies doch jedenfalls nie ganz thun. Der Borschlag von E. Kopp, mit der Anwendung dieser Säure zur Zersetung des Phenolnatriums noch deren Bersarbeitung auf die darin aufgelösten Alkaloide zu verbinden, hat wenig Aussicht auf Berwirklichung, wenn man neben der äußerst complicirten Mischung der Alkaloide und deren geringer Menge die Berschlechterung der Carbolsäure bedenkt.

Nach W. Smith verschmäht man in Lancashire sogar die frische Schweselssäure aus Phyrit und wendet fast nur Säure aus Rohschwesel an (wohl aus uns begründetem Vorurtheile). Nach demselben habe man es vergeblich versucht, die Schweselsäure durch die billigere (und wegen der Nichtausscheidung von Glauberssalz viel bequemere) Salzsäure zu ersetzen. Es bilde sich dann nämlich etwas Salmiat (?) und Chloride von Amiden, welche bei dem späteren Raffinirungssprocesse sich zersetzen und auf das Eisen der Destillationsblase wirken; es werde dann durch übergehendes Eisenchlorid die Carbolsäure ganz dunkel und schmutzig. Ammoniatsulfat habe diese Wirkung nicht. — Hier scheint doch entweder ein Vorurtheil oder (sehr wahrscheinlich) unrichtige Manipulation der Lancashirer Fabrikanten vorzuliegen, denn einige der besten deutschen Fabriken zersetzen ihr Phenolnatrium mit Salzsäure, auch solche, welche selbst die schönste krystallisürte Carbolsäure machen.

Nach dem Vorschlage von Lowe und Gill¹) soll man zur Zersetzung der alkalischen Phenollösungen schweslige Säure anwenden. Die wässerige Lösung der Bisulsite soll zur Arnstallisation abgedampst oder wieder sür schweslige Säure verwendet werden. Es scheint sehr möglich, daß sich dieses Verfahren gut bewährt; die schweslige Säure könnte man sehr billig bei der Aufarbeitung der Reinigungssäure erhalten (vgl. Cap. 11).

Man kann zur Zersetzung des Phenolnatriums statt der starken Säuren auch Roblenfäure anwenden. Nach Mills?) scheint dies in Schottland schon seit einigen Jahren zu geschehen; in Deutschland ist es schon seit vielen Jahren von 3. Brönner3) ausgeführt worden. Wenn es wirklich möglich ift, die Bersetzung ohne zu großen Kohlensäureverlust vollständig zu machen, so ist ber Bortheil ein fehr bedeutender gegenüber der Anwendung von ftarten Säuren. Erftens verliert man nicht, wie bei Anwendung starker Säuren, die Soba, sondern gewinnt sie ja als kohlensaures Natron wieder, und könnte dieses nach dem Raustisiren stets von Neuem benuten. Zweitens wurde man nicht, wie bisher, ziemlich viel Phenol mit den Laugen von Glauberfalz oder Rochfalz verlieren, welches barin entweder aufgelöst oder in feinsten Tröpfchen suspendirt ift; benn da die Laugen ja wieder kaustisch gemacht und von Neuem gebraucht werden, so wird auch das Phenol in denfelben wieder gewonnen werden. Drittens würde man von vornherein alles Answaschen des Phenols ersparen, und würde in diesem boch keine Mineralsäuren haben, welche vermuthlich es gerade sind, bie auch schon in Spuren zur Bildung von Rosolfäure Veranlassung geben (S. 130) Freilich sett dies voraus, und dadurch die Röthung des Phenols veranlassen. daß die Rohlenfäure selbst völlig frei von stärkeren Säuren sei, mas die in gewöhnlicher Weise dargestellte wohl selten ist; selbst die durch Berbrennung von Rots ober im Raltofen erzeugte enthält stets schweflige Säure. Ich würde baher vorschlagen, solche Kohlensäure gründlich mit Wasser zu waschen, oder die Rohlenfäure lieber durch Einwirkung von überhittem Wasserdampf auf Ralkstein in Eisenchlindern darzustellen. Um nicht zu viel davon zu gebrauchen, sollte man sie nicht nur durch einen Siebboden zc. möglichst in der Flussigkeit vertheilen, sondern sollte auch mehrere Zersetzungsgefäße anwenden, in denen sie methodisch ausgenutt wird, so daß das frische Bas (welches bei Ralkofenkohlensäure etwa 25 bis 30 Volumprocente CO2 enthält) stets mit schon großentheils zersetter und das fast erschöpfte Gas mit frischer Lauge in Berührung tommt, nach bem Princip der Sodalaugerei. Es ist in dieser Weise 3. B. technisch gelungen, Lösungen von Schwefelnatrium durch Rohlensäure ohne Ueberschuß der letteren völlig zu zersetzen 4). Uebrigens hätte man vor diesen und vielen anderen Fällen den großen Vortheil voraus, daß man nicht besonders erzeugte, möglichst sauerstofffreie Rohlenfäure zu verwenden braucht, sondern beliebige Rauchgase verwenden

¹⁾ E. P. Nr. 1456, 1880. 2) Destructive Destillation, p. 17. Clist hat am 5. März 1880 ein englisches Patent (Nr. 967) darauf genommen, welches natürlich als solches teinen Werth hat, da die Sache nicht neu ist; ebenso Wischin (E. P. Nr. 3750, 1880). 3) Privat = Mittheilung. 4) Näheres in meinem Handbuche der Sodaindustrie, Bd. II, S. 309.

kann, wenn dieselben nur gut gewaschen sind; Sanerstoff wird hier nicht nur nicht schädlich, sondern sogar nützlich wirken (f. unten).

I. Hardman (E. P. Nr. 7079, 1885) läßt die alkalische Phenollösung in einem Koksthurme herablaufen, in dem unreine Kohlensäure aufsteigt. Als letztere benutzt er die bei der Fabrikation von schwefelsaurem Aumoniak entwickelten Gase, nachdem diese von Schwefelwasserstoff durch Behandlung mit Eisenoryd befreit worden sind. Er nimmt auch die oben (schon 1882) gemachte Anregung auf, die erhaltene Natriumcarbonatlösung wieder kaustisch zu machen, und dadurch die 2 oder 3 Proc. Carbolsäure zu gewinnen, welche soust mit der Glaubersalzlauge verloren gehen.

Einige in meinem Laboratorium angestellte Versuche 1) zeigten, daß die Abscheidung des Phenols aus seinen Salzen durch Kohlensäure eine vollständige war. Andererseits darf nicht verschwiegen werden, daß nach von mir erhaltenen Privatmittheilungen die Anwendung von Kohlensäure im großen Waßstabe nicht erfolgzreich gewesen wäre. Dieser Punkt ist aber sicher noch nicht entschieden, und es ist mir bekannt, daß das Kohlensäureversahren im Großen wieder probirt werden soll.

Schwefelwasserstoff ist ebenfalls zur Zersetzung des carbolsauren Natrons empfohlen worden, von Jane, Elland und Steuart (E. P. Nr. 2469, 1883), die aber ihr Patent ohne Einreichung der endgiltigen Beschreibung verfallen ließen.

Nach Abscheidung der rohen Carbolfäure nuß man, wenn man irgend concentrirtere Lauge und zur Zersetzung derselben Schwefelsäure angewendet hatte, die sich unter der Carbolfäure ablagernde Glaubersalzlösung noch warm abziehen, damit sie nicht in dem Fällungsgesäße selbst krystallisirt. Salzsäure gewährt den Vortheil, daß diese Gesahr nicht leicht eintritt, und man daher länger warten kann, wodurch weniger Phenol mit der Salzlange verloren geht. Das Abziehen bewerkstelligt man durch einen Vodenhahn, den man schließt, sobald Carbolfäure mitkommt, woranf man diese ganz rein ans einem etwas höheren Hahne ablassen





tann (vgl. S. 322). Besser läßt man aber die Carbolsäure mindestens noch 24 Stunden für sich abruhen, um die Theilchen von
darin suspendirter Salzlange noch besser am Boden abzuscheiden;
hierzu hat man im Bedürfnißfall ein besonderes Klärgesäß. Je länger man der Salzlange Zeit geben kann, sich abzuscheiden,
desto besser für die Qualität der Carbolsäure.

In vielen Fällen kommt die rohe Carbolsaure jetzt ohne Weiteres zur Verwendung (vgl. S. 319 Lowe's Vorschrift); in anderen Fällen wäscht man sie ein oder zwei Mal mit Wasser, nm ihr die Mineralsauren zu entziehen, was aber doch nie völlig gelingt. Da das Waschwasser ganz erhebliche Mengen von Carbolsaure aussöft, so darf man dasselbe keinesfalls wegwerfen, sondern muß es zum Auslösen der kanstischen Soda benutzen.

Das Waschwasser sammelt sich über der Carbolsäure, und wird am besten durch ein Umlegerohr, Fig. 100, abgezogen, das sich allmälig niederlegen läßt und viel bequemer als ein Hebel wirkt.

¹⁾ Chem. Zeitg. 1883, S. 29.

Zuweilen wird die rohe Carbolsaure schon von dem ersten Fabrikanten de stillirt, um sie den Anforderungen des Fabrikanten von reiner Carbolsaure (vgl. weiter unten Lowe's Vorschrift) anzupassen. Dann fängt man die Fraction zwischen 175 bis 205° oder auch 210° auf und verwendet diese als "rohe Carbolsaure". Die untere Fraction kommt zum Leichtöl, der Blasenrückfand zum Schweröl.

Rohe Carbolsäure sollte ein specifisches Gewicht von 1,050 bis 1,065 bei 15,5° C. haben. Bei Gegenwart leichter Theeröle ist ihr specifisches Gewicht oft nur 1,040 bis 1,045. Sie enthält Phenol, die verschiedenen isomeren Kresole, Phlorol, Aplenol, neutrale Theeröle, Naphtalin, empyreumatische Substanzen von unbekannter Natur und Wasser. Die Methoden zur Prüfung ihres Gehalts werden weiter unten beschrieben werden.

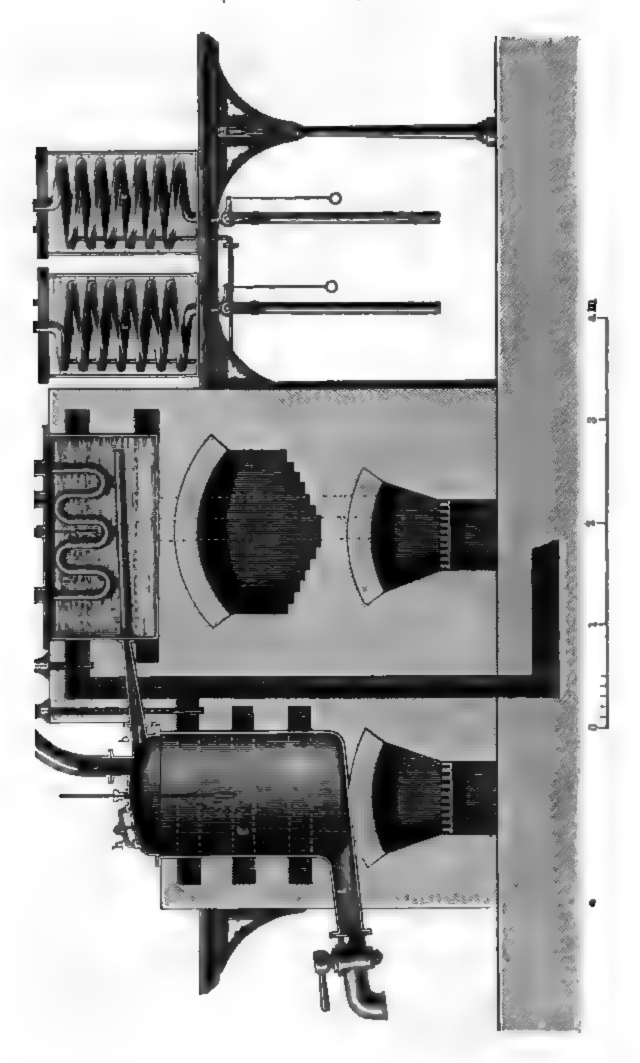
Die Darstellung von reiner trystallisirter Carbolsäure1).

Auf S. 317 ist schon bemerkt worden, daß diese Fabrikation eine schwierige ist, deren Einzelnheiten noch theilweise geheim gehalten werden. Im Folgenden ist zusammengestellt, was mir darüber aus der Literatur und sonst bekannt geworden ist, mit den Resultaten einiger eigenen Bersuche.

Die rohe Carbolsaure, wie sie von den Theerdestillateuren geliefert wird, enthält Kresole, Wasser, Naphtalin, harzige Bestandtheile u. s. w. Am leichtesten läßt sich davon das Wasser entfernen; nämlich schon durch eine Destillation, bei welcher das Wasser fast ganz etwa bei 100° übergeht, worauf der Siedepunkt schnell steigt, so daß um 180° nur wasserseies Phenol kommt. Noch sicherer kann man gehen, wenn man das durch einmalige Destillation von dem meisten Wasser befreite Rohproduct mit geschmolzenem Chlorcalcium digerirt, natürlich aber nicht über dasselbe destillirt, sondern davon klar abzieht, da bei dem Siedepunkte der Carbolsaure das Chlorcalcium schon wieder Wasser abgiebt. Bickerdike?) empsiehlt, über 1 bis 2 Proc. entwässerten Kupservitriol zu destilliren, den man (wie das Chlorcalcium) ja immer wieder regeneriren kann. Genan dieselben Dienste leisten aber auch einige (circa zwei) Procent concentrirte Schweselzsaure (s. u.).

Die Destillation des Rohphenols erfolgt gewöhnlich in nicht zu großen (700 bis 1000 Liter fassenden) gußeisernen oder schmiedeeisernen Blasen von ziemlich geringer Höhe, damit die gebildeten Dämpfe sich rasch entsernen können. Die Heizung erfolgt wohl meist durch ein directes Feuer, mit Schutzgewölbe gegen die Stichsslamme; man könnte auch ein Delbad anwenden. Auch überhitzter Dampf (in Bleischlangen) kann angewendet werden. Andere empfehlen kupferne Blasen, welche sich allerdings namentlich dann besser eignen, wenn man das Phenol mit chromsaurem Kali und Schweselsäure oder mit letzterer allein bestillirt (s. u.). Die Blasen sind jedenfalls mit einem Thermometer versehen, bessen Duccksilbergefäß in der Höhe des Abzugsrohres liegt und bessen Scala

¹⁾ Eigenschaften derselben S. 121. 2) Chem. News 16, 188.



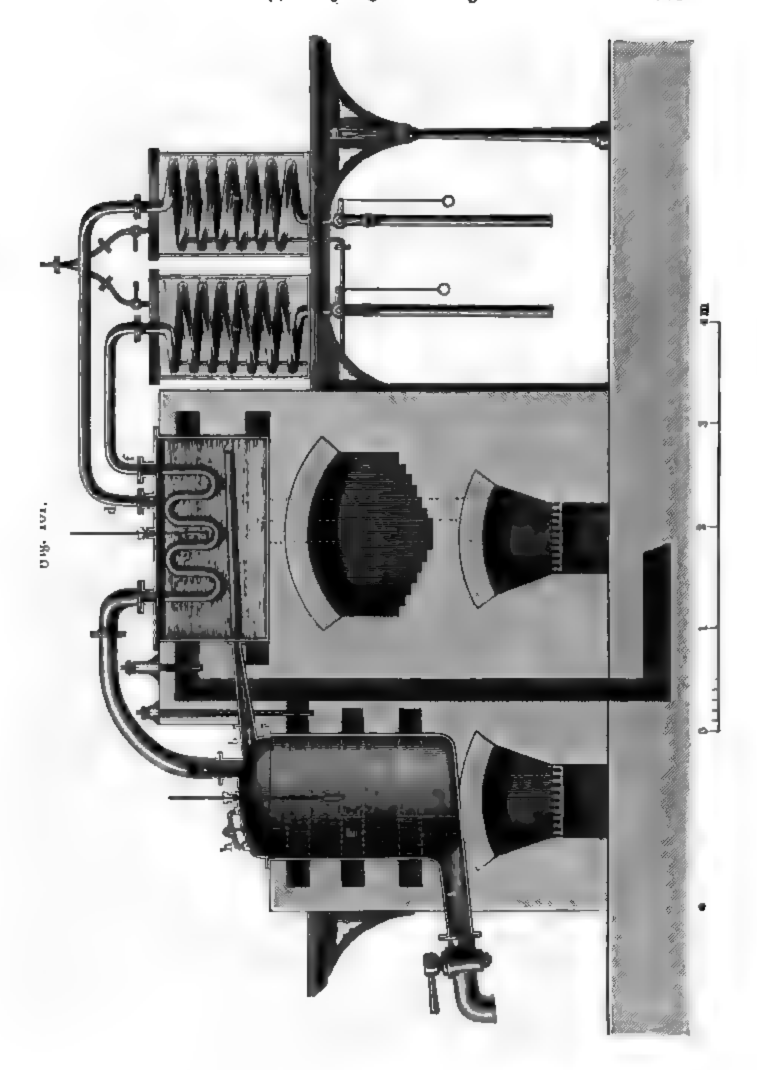
Weise durchstühren. Wir werden im Cap. 11 sehen, wie es von Coupier mb Anderen für die Benzolhomologen angewendet wird, beschreiben aber hier nm den Apparat, welchen Girard für die Trennung von Anilin und Toluidin vorgeschlagen hat, und welcher sich auch zu unserem Zwecke eignen muß, da die in Frage kommenden Siedepunkte fast dieselben wie in jenem Falle sind. In Fig. 101 bedeutet g einen Kessel mit Ablaßrohr t, Mannloch h, Thermometer, Dampfabzugsrohr a und einem Rohre d zum Biederzusließen der im Separator k condensirten Flüssigkeit. Dieser Separator, aus Bleiröhren bestehend, liegt in einem mit reinem Phenol oder mit Del oder Parassin gefüllten Troge i, welchen man durch ein besonderes Feuer erhisen kann und welcher oben mit einem Teckel bedeckt ist, in dem ein Thermometer und ein Rohr d eingesest ist, das bei Anwendung von Phenol zu der Kühlschlange r' oder bei der von Del oder Parassin in ein Kamin sührt. Der Separator selbst steht durch ein Rohr f mit einer anderen Kühlschlange r in Verbindung.

Wenn man nun den Kessel g heizt, so kommen die Dämpfe nach k hinüber und erhitzen zunächst den Inhalt von i dis zum Siedepunkt des Phenols. Man beschleunigt dies, wenn man gleich von Anfang an i dis nahe an diesen Punkt erhitzt. Der in i entwickelte Phenoldamps wird im Kühlrohr r' condensirt. Die durch die Windungen von k hindurchstreichenden Dämpse separiren sich hier in slüssiges Condensat (wesentlich Kresol), das sich unten in e ansammelt und nach g zurücksließt, und Dämpse von reinem Phenol, welches in r condensirt wird. Wenn alles Phenol hinüber ist, so kann man, wenn man will, auch das Kresol noch rein, d. h. frei von schweren slüchtigen Bestandtheilen, erhalten, muß dann aber in i jedensalls mit Del oder Parassin arbeiten und dieses auf 201° erhitzen.

Der Girard'sche Apparat könnte jedensalls schon dadurch verbessert werden, daß man das Verbindungsrohr b nach unten umbiegt, um hydraulischen Verschluß zu bekommen, so daß die Dämpse nicht sofort nach den hinteren Theilen von ktommen können. Er wird außerdem keinessalls so vollkommen wie die besten neueren Colonnenapparate wirken, die im 11. Capitel beim Benzol beschrieben werden, die man (nach Privatmittheilung von Herrn Dr. Häussermann) mit einigen Wodisicationen ganz gut für Phenol benutzen könnte.

Es scheint, als ob im Rohphenol Dele vorkämen, welche durch Sauerstoff verändert werden und in braune oder rothe Brandharze übergehen. Abgesehen davon ist, wie schon mehrfach betont (S. 123, 130), Gelegenheit zur Bildung von Rosolfäure oder verwandten Körpern gegeben, wozu gleichfalls Lust (Sauerstoff) nothwendig ist. Hiermit stimmt auch eine Beobachtung von Hager¹), wonach ein sonst weißes Phenol durch Spuren von Ammoniak roth wird; letzteres giebt eben mit Rosolsäure ein rothes Salz. Man wird also die färbende Substanz aus dem fertigen Phenol aushalten können, wenn man gleich von vornherein so viel Sauerstoff zusührt, daß die Oxydationswirkung erschöpft ist, ehe das Reinphenol zur Destillation kommt. Hierauf beruht u. A. das Verfahren von Hiller²), welcher gleichzeitig noch eine fractionirte Fällung (entsprechend der von Behrens erwähnten fractionirten Sättigung) der rohen Carbolsäure

¹⁾ Pharmac. Centralhalle 1880, S. 77. — 2) Dingl. Journ. 179, 461.



vor der Destillation einschiebt. Die alkalische Kreosotlauge enthält neben Carbolfäure einige andere orydirbare, sie braun färbende Körper, daneben aber, besondere in ziemlich concentrirter Lösung, eine nicht unbedeutende Menge Naphtalin und andere Substanzen, die für sich in Wasser unlöslich sind. Man verdünnt nun mit Wasser so lange, bis ein weiterer Zusatz keine Ausscheidung von Naphtalin mehr verursacht 1), sett die dunkelbraune Flüssigkeit unter häufigem Umrühren in flachen Gefäßen mehrere Tage der Luft aus, filtrirt dieselbe, bestimmt den Gehalt an Säuren (Bhenolen) in berfelben und ermittelt baraus die für die Ausfällung der ganzen Menge erforderliche Schwefelsäure. Setzt man nun circa 1/6 bis 1/8 der berechneten Sauremenge unter startem Umrühren zu, so fällt zunächst die durch die Einwirkung der Luft veränderte harzige Substanz aus, gemengt mit mehr ober weniger der Phenole. Ein zweiter Säurezusatz fällt hauptsächlich Kresol, und nach einigen Versuchen gelingt es gewöhnlich, die Menge der Saure fo zu treffen, daß durch die dritte und lette Ausfällung fast reines Phenol erhalten wird, das schon nach einmaligem Destilliren trystallisirt. Bur Entfernung des Wassers läßt man über das beinahe zum Sieden erhitte Phenol einen Strom trodener Luft gehen. Es ist gewöhnlich von einer unangenehm riechenden Gubstanz begleitet, welche nach Müller eine Schwefelverbindung der Phenole ift und durch Zusatz von wenig Bleioryd vor der Destillation entfernt werden kann. Solche Schwefelverbindungen sind jedenfalls schon im Theer fertig gebildet, können aber durch unvorsichtige Ausfällung mit starter Schwefelsäure, wie auf S. 325 angegeben, noch nachträglich in das Phenol gelangen.

Das Aussetzen der Lauge an der Luft in flachen Schichten unter Umrühren, wie es Müller empfiehlt, würde jedenfalls für den Fabrikbetrieb durch Einsblasen eines sein vertheilten Luftstromes, oder durch Herablausen in einem Koksthurme u. dgl. ersetzt werden müssen. Nach Muspratt=Stohmann's Chemie (3. Ausl., 6, 1182) erreicht man denselben Zweck, die Oxydation der Brandharze, einfacher durch Zusatz von ein wenig (1/5 bis 1/3 Proc.) doppeltchromsaurem Kalizu der rohen Carbolsäure und der zur Zersetzung desselben nöthigen Schweselsäure in der Destillirblase und anfangs mäßiges Erwärmen. Destilliren die Theerssäuren noch nicht ungefärbt über, so muß man mehr chromsaures Kali anwenden.

Man hat empfohlen 2), die rohe (50 proc.) Carbolfäure mit 1 Proc. Kaliumbichromat und der entsprechenden Menge concentrirter Schwefelsäure in einer flachen Pfanne zu behandeln, wobei man zuerst die Säure, dann die Bichromatlösung einlausen läßt, und die Mischung mehrere Stunden bei Luftzutritt an einem dem directen Sonnenlicht ausgesetzten Ort umzurühren. Dann läßt man absetzen, zieht das Oel ab und destillirt, unterwirft die zwischen 170 und 198° übergehende Fraction von Neuem der Behandlung mit Bichromat und destillirt schließlich in einer Blase mit Rectificationscolonne.

Nach des Verfassers Versuchen kann man selbst im Kleinen in der That aus einer Carbolfäure, welche trotz Entwässerung mit Chlorcalcium und richtiger

¹⁾ Dieser Punkt ist nicht leicht zu tressen; es ist jedenfalls vorzuziehen, wie oben stets betont, von vornherein eine verdünnte Natronlauge anzuwenden. 2) Wagner: Fischer's Jahresb. 1885, S. 465.

Fractionirung nicht zum Arhstallisiren gebracht werden konnte, durch Destillation über ein wenig chromsaures Kali und etwas mehr Schwefelsäure, als zur Zerssetzung derselben nöthig ist, ein weißes, gut krystallisirendes Product erhalten, welches einen um mehrere Grade höheren Schmelzpunkt (circa 35°) zeigte, als eine sonst genau ebenso behandelte, aber nur mit 2 Proc. concentrirter Schwefelssäure, ohne Kaliumbichromat, destillirte Probe. Im Großen hätte man natürlich einen noch höheren Schwelzpunkt erhalten können.

Durch die beschriebenen Methoden kann man zwar krystallisirtes Phenol erhalten, aber es wird taum gelingen, gang reine Carbolfaure zu gewinnen; gewiß nicht folche, welche weiß bleibt. Der Destillation in metallenen Apparaten folgt baher jedenfalls eine Rectification des frystallisirten Phenols aus Glasretorten ober aus einer Rupferretorte mit porcellanenem ober silbernem Belm und mit thönerner oder silberner Rühlschlange. Unedle Metalle miissen bei dieser letten Destillation unbedingt vermieden werden, weil ichon die geringsten Spuren von Rupfer, Gifen, Blei zc. färbend wirken. Man fängt dann das Condensat in Glasflaschen auf und gießt es in die zum Berfandt bestimmten Blechbuchsen, welche bis auf eine kleine Deffnung verschlossen sind, durch die der Fulltrichter hineinragt. Nach einigen Tagen Stehens erfolgt die Krystallisation von selbst, ober durch einen Stoß. Man läßt dann die Mutterlauge durch Umkehren der Buchse abtropfen, fullt von Neuem reine Carbolfaure ein, welche nun sehr schnell trnstallisiren wird, läßt die Mutterlauge wieder ablaufen und sett dieses fort, bis die ganze Buchse mit fester Carbolfaure gefullt ist, worauf man die Deff= nung zulöthet.

Auch bei dieser Rectification wird es nicht immer gelingen, eine Carbolsäure zu erzeugen, welche am Lichte und bei Gegenwart von Luft nicht roth würde; vielleicht wird sie sogar gleich mißfarbig ausfallen, und man sollte die letzte Rectification erst vornehmen, nachdem man sich überzeugt hat, daß das dazu bestimmte Phenol beim Stehen sich nicht färbt. Wenn es dieses thut, so muß es auf eine der oben beschriebenen Arten nochmals gereinigt werden.

Nach Chell') enthält die englische trystallisirte rohe Carbolfaure Stoffe, welche, au sich flüchtig und farblos, unter der Einwirkung von Licht, weniger von Barme und Luft, in rothe und gelbbraune, nicht flüchtige, Berbindungen über-Die rothfärbende Berbindung geht vorwiegend mit den ersten Antheilen an Carbolfaure bei ber Destillation, die gelbfärbende mit den letten Destillationsproducten über. Die Farbstoff liefernden Berbindungen gehen bei theilweiser Arnstallisation nicht in die Carbolfäurekrystalle hinein, abgesehen von einigen mechanisch umschlossenen Bartien, sondern concentriren sich in den Mutterlaugen. Sie sind wenig löslich in taltem Baffer, werden bagegen von (am besten mit Schwefelfäure ober Phosphorfäure) angefäuertem Wasser ausgezogen; in Benzin Orydationsmittel verändern bei directer Einwirkung während sind sie unlöslich. der Destillation die den rothen Farbstoff liefernde Berbindung, weniger die den gelben Farbstoff liefernde. Drybationsmittel in mässeriger Lösung bei Gegenwart freier Schwefelfaure verändern die Farbstoff liefernden Berbindungen. Die

¹⁾ Repert. f. anal. Chemie 1884, S. 17.

Oxydationsproducte sind scheinbar leichter löslich in Wasser als die ursprünglichen Substanzen, sind aber gar nicht oder nur sehr wenig flüchtig. Ein Metallzgehalt konnte in allen aus Glas destillirten Proben, die sich zum Theil sehr start färbten, nicht nachgewiesen werden. — Die durch Destillation aus einem Colonnenzapparat gereinigte Rohsäure wird am besten durch wiederholte Krystallisation und nachfolgende Rectification der Krystalle gereinigt. Kann man die farbstossplatigen Mutterlaugen nicht wieder in den Betried zurücknehmen oder preiswerth als "100 procentige slüssige Carbolsäure" verwerthen, so wird man sie am besten nochmals mit Oxydationsmitteln und verdünnter Schweselsäure behandeln. Für minder wichtige Fälle genügt es, dem Retorteninhalt etwas Mennige mit ein wenig Natriumbicarbonat, oder etwas sein gepulvertes Bariumsuperoxyd vor der Destillation zuzusezen.

Nach Bersuchen von Mylins 1) wird die Röthung von Carbolsäure nicht durch Zinkoryd oder Eisenoryd, sondern durch eine Spur Ammoniak oder Kaliumscarbonat hervorgerufen (vgl. Hager, S. 330). Der Zusatz von Salzsäure bis zur deutlichen Lacknusreaction verhindert das Rothwerden der Carbolsäure selbst in Flaschen, in denen sie sich früher geröthet hatte. Diese Erklärung paßt jedoch nicht auf alle Fälle, denn es giebt Carbolsäure, welche in allen Fällen roth wird.

S. Demant²) verslüssigt roth gewordene Carbolsäure im Wasserbad, verssetzt 89 Thle. derselben mit 11 Thln. Weingeist und läßt gefrieren. Wenn der größte Theil der Flüssigkeit zum Erstarren gekommen ist, läßt man die Mutters lauge gut abtropfen und erhält so die Carbolsäure wieder weiß.

Die folgenden aussührlichen und zuverlässigen Mittheilungen über die Fabrikation der reinen Carbolsäure, wie sie in Lancashire ausgeführt wird, verdanke ich Herrn Watson Smith.

Die rohe Carbolfäure aus den Theerdestillationen wird in niedrigen, cylindrifchen, schmiedeeisernen Blasen, von 0,825 m Durchmesser und 0,675 m Höhe, mit einem 0,150 m weiten helm und Thermometer, bestillirt. Die Rühlschlange muß von Zink sein; Blei, Kupfer und Zinn haben sich nicht bewährt. macht drei verschiedene Fractionen: 1. Wasser mit etwas Del, 2. trystallisirbare Dele, 3. nicht krystallisirbare Dele, kresol= und naphtalinhaltig (vgl. Lowe's Vorschrift S. 199). Die zweite Fraction sollte bei gutem Dele krystallisiren. Man vermischt sie gründlich mit zwei (bei schlechterem Dele mit bis vier) Gewichtsprocenten stärkster Schwefelfäure. Man sollte nie nicht als nöthig Schwefelfäure anwenden, feinesfalls über 4 Bew. Proc., und nur einmal dantit behandeln; soust frystallisirt das Del später nicht. Hierbei wird das Rohphenol dunkler, roth und merklich warm. Die Mischung wird ohne Aufent= halt (dies ift fehr zu beachten!) fofort in die Blase gegoffen und destillirt. Destillation fängt oft schon zwischen 150 und 160° an, und das Destillat krystallisirt manchmal von Anfang an. Vor 175° kommt nicht viel herüber, und dies wird besser abgesondert. Zwischen 175 und 1850 kommt das Meiste herüber; der Blaseninhalt beginnt dann schon zu verkohlen, und man hält inne. Man läßt nun das Destillat einige Stunden zur Abfühlung und Krystallisation

¹⁾ Pharm. Centr. Halle. 1887, S. 72. 2) Chem. Zeitg. 1887, Repert., S. 78.

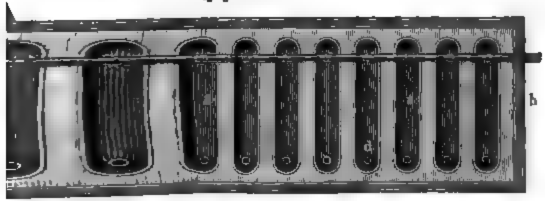
Reinigung der Carboljaure.
Reinigendes Zweigrohr angebracht, während das absteigende, zum eine Soförmige Krlimmung einen Reinigung ver successendes Breigendes Zweigendes Abschließeit bestimmte Rohr durch eine Soformige Krlimmung einen aus bin 15 Der aufsteigende Zweig führt die uncondensirten neser der ganzen Blasenreihe weglaufendes in eine thönerne die biefelt bestimmte Rohr durch eine soneig führt die unconvengente bei biefelt Der aufsteigende Zweig führt die unconvengente bei fies ein beites, über der ganzen Blasenreihe weglaufendes wie fies in weites, über der ganzen Blasenreihe weglaufendes wie Gase durch der biefem beites, über der ganzen Blasenreihe weglaufennen Brass alles eine Keine Kuhlschlange und dann in eine thönerne Prable anges eine kleine Kuhlschlange und Gole ange Golftungeson Gluffige sammelt. Bon hier werden die Gase von g. Do, At und durch ein Wasser oder Kalkmilch enthaltendes der Golftungen Gase gehen Gescheitevorrichtung im Glage, Stuffige sammelt. Bon gu.

Glage, de Und durch ein Basser oder Kaltmilch enthauen.

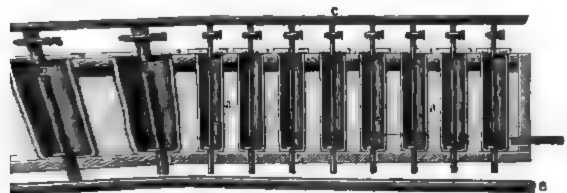
Glage, Gebrefelwasserstoff, getrieben; die übrigen Gase gehen dient zugleich als Sicherheitsvorrichtung im Schwefelwasserstoff, getrieben; die ubrigen Garaftung im der Gase.

103 versinnlichte Einrichtung der Krystallisirvorlagen
ben Geruch nach Carbolsanre. Es ist eine





&ig. 103,



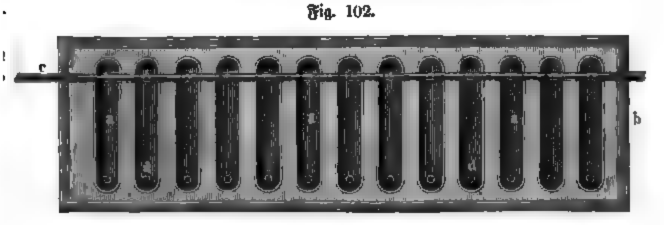
Befägen aa, welche mit Zwischenraumen von dimalen ent holzennen Trog b aufgestellt find; letterer ift mit Galgman um die Gefäße herum eireuliren lassen kann. Der Mes ist bebedt, und der Dedel nur zum Durchlaß der Bor-Louis mit Holzbedeln verschlossen sind. Das Destillat fließt in welche je eine Zweigröhre mit Hahn film inden weicht de eine Zweigröhre mit Hahn für jedes einzelne Krystallisterc. wem fo mit aufgelegtem Dedel füllt. Ihre Fillung wird regulirt sie man fo, welche in den Boden isdas Geren. sie mund den welche in den Boben jedes Gefäßes eingeschraubt finb dansein e am Boden milnden, der in den Behälter für fluffige pen Die um die Pfanne herum krhstallistrende Sotzlange wird durch pri abgetühlt, um die Erstarrung zu beschlennigen und zu vervoll-Benn fie beenbigt ift, entfernt man die Dedel, fowie auch die id, worauf die Mutterlange nach e abläuft.

birect gefeuerte Gisenblasen von 700 bis 2300 Liter Inhalt. Die Robfame wird aus den Versandtfässern in einen, am besten im Boden versentten, geschloffenen Behälter gefüllt, aus dem sie in die Blase gepumpt wird. Die erste Deftil: lation wird bis zur Trodniß fortgesett; ber Rucktand ist ein leichter, schwammiger Rots, der nach dem Ertalten der Blase mit Gisenstangen aufgebrochen und herans geschafft wird, um als Brennmaterial zu dienen. Gegen Ende biefer erften Destillation entweichen übelricchende permanente Bafe. Wenn bei späteren Destillationen eine bei höherer Temperatur erstarrende Gäure übergeht, so fann sie leicht schon in der Rühlschlange fest werben, und daher wird bas Helmrohr mit einem verschließbaren Stuten versehen, durch den man im Rothfalle beißes Wasser zum Reinigen ber Schlange eingießen tann. Die übergehenden Producte werden in vielen kleinen Fractionen aufgesammelt, wobei als Borlagen meift verzinkte Gisengefäße dienen, die während des Fillens offen bleiben und nachher bedeckt werden. In den ersten Fractionen ist mehr Carbolfäure, in ben letten mehr Kresplfäure. Beim Abkühlen dieser Vorlagen trystallisirt die Carbolfaure aus, mährend die Kresplfäure mit etwas aufgelöster Carbolfäure fluffig bleibt. Man läßt die Mutterlauge durch eine Deffnung am Boden des Gefäßes ablaufen und bestillirt sie nochmale, um die Carbolfäure baraus zu erhalten. Die durch Abtropfen oder Centrifugiren von Mutterlange befreiten Carbolfauretroftalle werden nochmals destillirt, das Desillat wie oben in kleinen Borlagen aufgefangen, die man abfilhlen läßt und die Gefäße über einem Troge zum Abtropfen der Kresylsäure umgestilrzt. Durch die erste Destillation und Krystallifation erhält man in Lowe's Fabrik eine bei 29,50 schmelzende Carbolfaure; durch die zweite ein bei 350 schmelzendes Product. Diese Producte werden nun in einer mit Dampfmacht versehenen Pfanne geschmolzen und mit Wasser vermischt; das flussige Hydrat der Kresylsäure wird in gewöhnlicher Beise abgeschie den und das feste krystallinische Carbolfäurchydrat der fractionirten Destillation unterworfen, wodurch der Schmelzpunkt der trockenen Carbolfäure auf 42,2° Alle diese sind "technische" Säuren, die für medicinische Zwecke noch weiter raffinirt werden muffen, um die letten Spuren von neutralen Roblenwasserstoffen, übelriechenden Schwefelverbindungen, Theerbasen u. f. w. zu ent= In Calvert & Co.'s Fabrik werden die technischen Sauren raffinirt durch passende Behandlung zur Entfernung der Basen und neutralen Kohlenwasserstoffe, und durch Behandlung mit Bleiacetat zur Entfernung der Schwefelverbindungen. Hierauf destillirt man die Säure in Glasretorten vermittelst eines Sandbades; jede Retorte faßt 18 kg, wovon 4/5 abdestillirt werden. stand in der Retorte ist eine schwärzliche, sprupose Substanz, welche unvollkommen krnstallisirt und einer weiteren Behandlung zur Gewinnung der in ihr enthaltenen Carbolfäure unterworfen wird. Die fluffige Kresylfäure, welche von den fruheren Operationen herstammt, wird in ähnlicher Weise durch Destillation mit Bleis acetat raffinirt, aber in diesem Falle mittelst einer Gisenblase, in der die Destillation bis zur Kotsbildung getrieben wird.

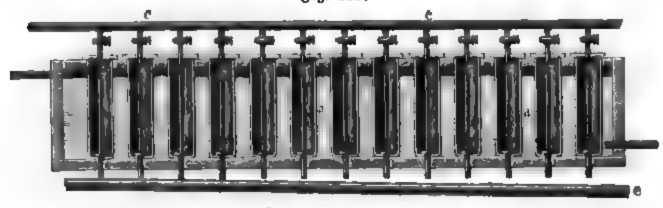
Um die Belästigung durch die entweichenden übelriechenden Gase zu vers meiden, die sich oft auf 100 m Entfernung fühlbar macht, ist in Lowe's Fabrik folgende Einrichtung getroffen. Da, wo das Schlangenrohr aus dem Kühlbottich

austritt, ist ein aufsteigendes Zweigrohr angebracht, während das absteigende, zum Ablausen der Flüssigkeit bestimmte Rohr durch eine Seförmige Krimmung einen hydraulischen Abschluß bildet. Der aufsteigende Zweig sührt die uncondensirten Gase zunächst in ein 15 cm weites, über der ganzen Blasenreihe weglausendes Hauptrohr, aus diesem in eine kleine Kühlschlange und dann in eine thönerne Flasche, in der sich alles Flüssige sammelt. Bon hier werden die Gase durch einen Dampsstrahl angesaugt und durch ein Wasser oder Kaltmilch enthaltendes Faß, zur Zurückhaltung von Schweselwasserstoff, getrieben; die übrigen Gase gehen in eine Feuerung. Das Waschsaß dient zugleich als Sicherheitsvorrichtung im Falle des Zurücsschlagens der Gase.

Die in Fig. 102 und 103 versinnlichte Einrichtung der Arnstallistroorlagen vermeidet eine Beläftigung durch ben Geruch nach Carbolfaure. Es ist eine



Big. 108.



Reihe von tiefen, schmalen Gesäßen aa, welche mit Zwischenräumen von wenigen Zoll in einem hölzernen Trog b aufgestellt sind; letterer ist mit Salz-lauge gesüllt, welche man um die Gesäße herum eirculiren lassen kann. Der obere Theil des Troges ist bedeckt, und der Deckel nur zum Durchlaß der Borslagen geöffnet, welche mit Holzbeckeln verschlossen sind. Das Destillat fließt in einer Röhre c, welche je eine Zweigröhre mit Hahn für jedes einzelne Arnstallistegesäß hat, die man so mit aufgelegtem Deckel sällt. Ihre Fülfung wird regulirt durch lleberlaufsröhren a, welche in den Boden jedes Gesäßes eingeschraubt sind und in einen Ablauf e am Boden münden, der in den Behälter sür stlässige Säure sührt. Die um die Psanne herum krystallistrende Salzlauge wird durch eine Eismaschine abgesühlt, um die Erstarrung zu beschleunigen und zu vervollständigen. Benn sie beendigt ist, entsernt man die Deckel, sowie auch die Röhren ad, worauf die Mutterlauge nach e abläuft.

Die nicht krystallistrenden, hochstedenden Phenole werden meist als "flüssige Carbolfäure" oder "Aresylsäure" verkauft. Letztere kann man durch Rectisication im reinen Zustande erhalten. Hierbei bemerkte Köhler¹) einmal, nachdem etwa zwei Drittel als ein schwach gefärbtes Del übergegangen waren, daß das Thermometer plöglich von 205 auf 300° stieg; dicke weiße Dämpse kamen massenhaft aus dem Kühler heraus und das Destillat bekam Butterconsistenz. Das Ausziehen des Feuers setzte diesen Erscheinungen kein Ende. Beim Deffnen der Blase fand sie sich halb gesüllt mit einer schwammigen Kohle. Nachdem das butterartige Destillat durch Natronlauge von Phenolen befreit war, glich es ganz dem gewöhnlichen Rohanthracen der Theersabriken, und ergab 35 Proc. Reinanthracen. Dieser Unsall, welcher nur einmal vorkam, wurde vermuthlich durch locale leberhitzung der Blase verursacht, und beweist, daß Anthracen aus den Phenolen des Steinkohlentheers, deren Siedepunkt weit unter dem seinigen liegt, gebildet werden kann (vgl. K. E. Schulze's Theorie, S. 100).

Ausbringen an reinen Producten aus Roh=Carbolfaure.

Folgende Tabelle ist zusammengestellt aus Angaben in Muspratts Stohmann's Chemie, 3. Aufl., 6, 1184:

Herkunft des Theers	Natur des Rohöles, das mit Natronlauge behandelt und mit Schwefelfäure zerfest wurde	Reines Product von ISC big 203° Siedes punkt	gervon krystallisirte S Carbolsäure	E Flüssige Carbols u.
Süddeutschland	Leichtöl	34,7	13,1	21,6
,	Schweröl	44,8	-	44,8
Sachsen	Leichtöl	33,1	13,9	19,2
Sachsen, Rheinland und Wien	ş	30,4	6,0	24,4
Diverse	Leichtöl	43,7	29,8	13,9
Süddeutschland und Sachsen	"	41	28	13

Der beträchtliche Abgang beim Raffiniren von Rohfreosot (der rohen Carbolsäure) erklärt sich aus dem Gehalte an Brandharzen, neutralen beisgemengten Kohlenwasserstoffen (namentlich Naphtalin), über 2030 siedenden Theersäuren und Arbeitsverlust.

Nach Wurt 2) ist in verschiedenen Theeren folgende Menge von Phenol enthalten (wobei wohl nicht nur wirkliches Phenol, C₆H₆O, sondern alle "Theerssäuren" gemeint sind):

¹⁾ Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1885, S. 859. 2) Dict. de Chimie, II, 820.

Theer	von	Wigan Cannel Coal.	•	•	•	14	Proc.
"	77	Staffordshire Steinkohle		•	•	9	77
n	7 1	Newcastler Steinkohle	•	•	•	5	77
n	37	Boghead	•	•	•	5	71
		gemissen Torfarten		1 !	i his	20	

Nach Häussermann 1) liefern deutsche Theere durchschnittlich 5 bis 6 Proc. Phenol. Dies bedeutet wohl auch alle Phenole zusammen; von reiner Carbolsäure dürfte man kaum jemals mehr als 2 Proc. vom Theer bekommen.

Watson Smith theilt mir folgende Analysen (nach Lowe's Methode, S. 340) von roher Carbolfäure aus Theer von Manchester und Blackburn, beide von Wigan = Cannelkohle stammend, mit:

	Bladburn	Manchester	Manchester
Wasser (Volumprocent)	120	130	15 ⁰
Erstes (wegzuwerfendes) Del bis 1850 siedend	11	11	10
Carbolsäure unter 1900 übergehend	48	45	45
" 195 bis 1960 übergehend	131/2	171/2	171/2
Erstarrungspunft dieser 61½ bis 62½ Proc	15	18	163/4

Nach demselben bekommt man aus je 1000 Gall. Leichtöl ober Carbolöl von Manchestertheer etwa 50 Gall. rohe Carbolfäure.

Das Ausbringen von Phenolen aus Steinkohlentheer ist auch in den alls gemeinen Angaben S. 230, und das aus Hochofens und Kokstheer zc. S. 69 erwähnt worden.

Analyse der Carbolsäure.

Carbolfäure kommt im Handel in verschiedenen Quantitäten vor, als rohe Carbolfäure (oft mit einer Bezeichnung von deren Procentgehalt), als krystallisitte Carbolfäure von verschiedenem Grade der Reinheit und als slüssige Carbolfäure. Lettere enthält meist die höheren Homologe: Kresole (Kresylsäure), Phlorol 2c.; aber zuweilen wird für medicinische Zwecke "verflüssigte Carbolsäure" (Acidum carbolicum liquefactum) verkauft, welche aus 90 Thln. reinem Phenol und 10 Thln. Wasser oder Alkohol besteht.

Untersuchung von roher Carbolfäure.

Die Eigenschaften der rohen Carbolsäure sind S. 328 erwähnt worden. Man kann ihren Gehalt an Phenolen annähernd bestimmen, wenn man sie in einer graduirten Röhre nach und nach mit dem doppelten Volum 9 procentiger

¹⁾ Ind. d. Theerfarbstoffe, S. 17.

Natronlauge versetzt und gut schüttelt. [Hager1) empfiehlt weingeistige Ralilauge; nach Allen ift das hier beschriebene Berfahren besser.] Das Bolum ber neutralen Dele kann dann abgelesen werden; sie sind manchmal leichter, manch mal schwerer als die mässerige Schicht. Es ist, wie Hager zuerst vorschlug, zwedmäßig, dann noch ein dem der roben Carbolfäure gleiches Bolumen Ligroin zuzuseten, wodurch die Abscheidung der mässerigen von der öligen Schicht schärfer wird; natikrlich rechnet man das Ligroin von den Theerölen ab. Von irgend welcher Genauigkeit kann bei allen ähnlichen Proben schon barum nicht die Rebe sein, weil die Natronlauge (besonders etwas concentrirte) auch indifferente Dele und Naphtalin etwas auflöst. Zur Controle der Ablesung der Neutralöle kann man wie folgt verfahren. Man sättigt in einem eingetheilten Rohr eine abgemessene Menge der alkalischen Flüssigkeit mit Salzsäure und liest bas Bolum der abgeschiedenen Phenole ab. Bedurts2) nimmt an, dag die Phenole etwa ebensoviel Wasser auflösen, als das Wasser Phenole aufnimmt und zieht sogar für robe Carbolfaure diefe Brobe ber von Roppeschaar (f. u.) vor.

Folgendes Verfahren zur annähernden Analyse von roher Carbolfäure rührt von C. Lowe her und wird von den englischen Fabriken stets zu deren Werthbestimmung benutt. Das specifische Gewicht der Säure soll zwischen 1,055 und 1,070 betragen. Man bestillirt 1000 Grains (fage 200 ccm) bes Musters aus einer Retorte ohne besonderes Kühlrohr und fängt das Destillat in graduirten Röhren auf. Zuerst kommt Wasser, dann ein Del. Wenn von diesem (abgesehen vom Wasser) 100 Grains (20 ccm) übergegangen sind, wechselt man die Vorlage, liest bas Volum bes Wassers ab und notirt, ob bas Del auf dem Wasser schwimmt ober umgekehrt. Im ersteren Falle ist es leichtes Theeröl; im zweiten (wünschbareren) Falle kann man es als eine Mischung von Wasser und Carbolfäure mit 50 Proc. der letteren ansehen. Die nachste Fraction des Destillates fängt man auf, bis ihr Volum 625 Grains (fage 125 ccm) ausmacht; in ber Retorte bleiben dann nur noch Krefol und noch höhere Homologe deffelben. Diese 125 ccm, welche bis 1980 übergeben sollten, enthalten frystallisirbare Carbolfaure und Kresol in verschiedenen Berhältnissen. Um dies approximativ festzustellen, bestimmt man den Erstarrungspunkt, welcher zwischen 15,5 und 240 C.-liegen sollte und stellt nun eine Mischung von reinem Phenol und Krefol in solchen Berhältnissen bar, daß sie ben gleichen Erstarrungspunkt besitt. Man kann auch gleich eine Serie Musterproben anfertigen und mit diesen vergleichen. Erstarrungspunkt ist leichter festzustellen, wenn man ein Ernställchen Carbolfaure hineinwirft; ober man läßt das Muster erstarren und bestimmt seinen Schmelzpunkt. Sollte durch ein Uebermaß von Kresplfäure das Erstarren ganz verhindert werden, so muß man noch einmal fractioniren, wobei man nur bis 190° geht.

Die auf S. 127 erwähnten, von mir und Zschokke gemachten Bestimmungen über die Schmelzpunkte der Mischungen von reinem Phenol und reinem Parakresol sind leider hier nicht direct zu verwenden, da die "Kresplsäure" alle drei isomere Kresole enthält. Deshalb kann auch Lowe's Methode nur eine ungefähre Annäherung ergeben.

¹⁾ Wagner's Jahresb. 1872, S. 675. 2) Arch. d. Pharm. 1886, 24, 572.

Hierher gehören auch die im vorigen Capitel (S. 313 und 314) erswähnten Methoden von Tidy und Abel zur Bestimmung der Theersäuren im Kreosotöl.

Rach freundlicher Mittheilung von Dr. E. Weyl in Mannheim benutzt man zur Feststellung des Gehaltes an Phenolen in ölhaltiger, roher Säure, wie sie zu Imprägnirungs- und Desinfectionszwecken benutzt wird, meist eine Natronslange von 30 bis 33° B. (= 1,263 bis 1,297). Stärkere Lauge zieht zugleich solche Körper aus, deren Natronverbindung in dem Laugengemisch unlöslich ist und sich als schwere Schicht zwischen dem ausgezogenen Del und der Carbolsäures Natronlauge ausscheidet. Diese (nicht näher untersuchten) Körper gehören zu den schwersten Bestandtheilen des Theeröles.

Watson Smith macht mir hierüber noch folgende Angaben. Kresol hält weniger Hydratwasser als Phenol zuruck; daher giebt eine bessere, wenig kresolshaltige, rohe Carbolsäure mehr Wasser ab, als eine schlechtere; bei ersterer kommen bis 16 Proc. Wasser vor.

D. Bach 1) bestimmt Wasser und Phenol in derselben Probe von rober Carbolfäure. 50 ccm derselben werden in einer Retorte destillirt, bis sich in dem Kühlrohre feste Kohlenwasserstoffe zu verdichten anfangen. Das Destillat wird in einer weiten Bürette aufgenommen, welche 100 com in 1/5 eingetheilt hält, und an deren unterem Ende ein Glashahn angeschmolzen ist. In diese hat man vorher etwa 25 ccm gesättigte Rochsalzlösung gegeben und das Volum genau abgelesen. Wenn die Carbolfaure frei von Wasser ist, so scheidet sich das destillirte Del gang klar von der Salzlösung; aber wenn es mafferig ist, so bildet das Del mit dem Wasser und der Salzlösung eine Art Emulsion; durch Schütteln trennen sich jedoch beide Schichten bald klar von einander. Der Zuwachs des Volums der Salzlösung giebt indirect die in dem Rohphenol enthaltene Wassermenge an. Che man das Phenol bestimmt, entfernt man die Salzlösung durch den Glashahn, füllt die Bürette bis zum Nullpunkt mit Ratronlauge vom specif. Gew. 1,26, verforkt sie, schüttelt gut um und läßt absetzen. Burette gang rein und namentlich frei von Fett war, so wird sich bas Del nach einer halben Stunde vollständig abgeschieden haben, und sein Stand tann nun abgelesen werden. Der Unterschied von dem früher abgelesenen Volum giebt fofort den Betrag von Phenolen an.

Toth?) schüttelt 20 ccm rohe Carbolsäure mit 20 ccm Kalilange vom specif. Gew. 1,25 bis 1,30, läßt eine halbe Stunde stehen und verdünut mit Wasser auf 250 ccm, worauf die theerigen Bestandtheile der rohen Säure sich abscheiden und durch Filtration entfernt werden. Der Rückstand wird mit laus warmem Wasser gewaschen, die die alkalische Reaction aufgehört hat; das Filtrat und alle Waschwässer werden gesammelt und auf 3 Liter verdünut. Von dieser Lösung werden 50 ccm herausgenommen und hierzu 150 ccm von Koppesschung chaar's Bromlösung (s. n.) und 5 ccm concentrirte Salzsäure gesetzt. Die Mischung wird 20 Minuten lang hin und wieder aufgeschüttelt, 10 ccm Iodstaliumlösung zugesetzt und nach höchstens 5 Minuten langem Stehen Stärkes

¹⁾ Chem. Zeitg. 1882, S. 989: 2) Fresenius' Zeitschr. 25, 160.

lösung zugesetzt und das freie Jod, wie unten zu beschreiben, mit Natriumthisssulfat titrirt.

Den Procentgehalt von Wasser im Phenol kann man nach Bulpins!) annähernd durch Zusat von Olivenöl bestimmen. Wassersreie oder sehr wenig Wasser enthaltende Carbolsäure läßt sich mit seinem vielsachen Bolum davon mischen, ohne trüb zu werden. Je mehr Wasser sie enthält, desto weniger Oel nimmt sie ohne Trübung auf. 4 Vol. rohe Carbolsäure, welche nicht über 10 Proc. Wasser enthält, giebt eine klare Mischung, wenn sie mit 4 Thln. Olivenöl gut aufgeschüttelt wird; ein fünstes Bolum Oel verursacht starte Trübung.

Casthelaz²) giebt folgende Notizen über die Untersuchung von roher und unreiner (flüssiger) Carbolsäure:

"Rohe Carbolfäure" ist eine schwarzbraune ober schwarze Flüssigkeit, welche Phenole, Kresol, verseifbare Dele, nicht verseifbare Dele, Naphtalin, Wasser und Schwefelammonium enthält. Der Procentgehalt an frystallisirbarem Phenol wird nach Lowe's Methode (S. 340) bestimmt; "rohe 60 procentige Carbolfäure" bedeutet eine Säure, in der Lowe's Methode 60 Proc. wirkliches Phenol anzeigt. — "Flussige Carbolfäure" (nicht zu verwechseln mit verflussigter reiner Saure) von 100 - 95 - 50 Proc. bedeutet einen Artikel, welcher den genannten Procentgehalt an Kresol enthält, denn diese Säuren enthalten nur Spuren von krystallisirbarem Phenol. Sie haben einen mehr ober minder unangenehmen Geruch, herrührend von Schwefelwasserstoff, Schwefelammonium oder organischen Diese Schwefelverbindungen entdeckt man leicht durch Schitteln mit Wasser und Zusatz von basischem Bleiacetat, welches einen mehr oder weniger reichlichen Niederschlag von Schwefelblei hervorbringen wird. Die Schwesele verbindungen können durch Schütteln mit einer Lösung von Natriumbisulfit entfernt werden, welches dabei in Thiosulfat übergeht (Casthelaz's Patent, 1881). Die Tiefe der Farbe des rohen Phenols hängt von der Art des Waschens der rohen Carbolfäure vor dem Umbestilliren ab. Je mehr Basen darin geblieben sind, desto dunkler wird die Säure mit der Zeit. — Die flussigen Carbolfäuren von 95 und 90 Proc. enthalten 5 ober 10 Proc. Wasser; "50 procentige flussige Carbolfaure" ist ein Kunstproduct, welches nur in Zeiten der Noth auf dem Markte erscheint. Es sollte 50 Proc. Kresplfäure und verseifbare Dele, 40 Proc. schwere und leichte nicht verseifbare Dele und 10 Proc. Wasser enthalten; aber es sind in letter Zeit aus englischen und deutschen Fabriken Producte in den Handel gekommen, welche nicht einmal 30 Proc. verseifbare Dele enthalten.

Statt der gewöhnlichen Probe mit Natronlauge empfiehlt Casthelaz folgende Proben:

- 1) Man schüttle 50 ccm der flüssigen Carbolsäure mit 50 ccm Wasser. Das Bolum der Carbolsäure sollte fast gleich bleiben; wenn nicht, so enthält sie Alkohol, Glycerin, carbolsaures Natron 2c.
- 2) Man schüttle 50 ccm der flüssigen Carbolfäure mit 50 ccm Schwefelssäure, verdünnt mit 50 Proc. Wasser. Eine etwa eintretende kleine Volums

¹⁾ Wagner = Fischer's Jahresb. 1884, S. 494. 2) Bull. Soc. Chim. 42, 574.

verringerung der Carbolsäure entspricht ihrem Wassergehalt. Wenn die Volums verringerung bedeutend ist, so ist wahrscheinlich carbolsaures Natron vorhanden und die unlösliche obere Schicht zeigt die Menge der Kresylsäure und anderer verseisbarer Producte an.

- 3) Man mischt 100 ccm slüssige Carbolsäure mit 100 ccm Natronlange von 1,38, und verdünnt mit Wasser auf 1 Liter. Hierdurch werden die unversseisbaren Producte abgeschieden; das Naphtalin schwimmt im festen Zustande obenauf und kann gesammelt und gewogen werden.
- 4) 100 com werden in einer tubulirten Retorte destillirt, wobei das Thermosmeter bis 1 cm vom Boden reicht. Man notirt 1) das vom Kresol herüberstommende Wasser, 2) das ölige, zwischen 182 und 190° destillirende, wesentlich aus Phenol bestehende Product, 3) den Procentgehalt der zwischen 190 und 205° übergeht Kresol, 4) das in der Retorte Zurückleibende.

Die Probe der Deutschen Pharmakopoe auf "90 procentige rohe Carsbolsäure" ist wie folgt: Man schüttle 9 Vol. Natronlange von 1,079 bis 1,08 sehr gründlich mit 1 Vol. der rohen Carbolsäure und lasse vollkommen absetzen; der unlösliche Theil, welcher oben ausschwimmt und slüssig oder halbslüssig ist, sollte nicht 10 Vol.=Proc. übersteigen. Das wird aus der alkalischen Lösung durch Zusat von Salzsäure wieder ausgeschieden, und sollte bei einer guten, nicht zu viel Kresol enthaltenden Waare in höchstens 30 Thln. Wasser löslich sein.

Hager probirt Rohphenol von nicht unter 85 Proc., indem er 10 ccm mit 20 ccm Glycerin schüttelt, vorsichtig erwärmt, wieder schüttelt und 6 bis 10 Stunden absetzen läßt. Die untere, hellere Schicht ist eine Lösung der Phenole in Glycerin; die obere, dunklere besteht aus den Verunreinigungen.

In England wird in neuester Zeit die rohe Carbolfäure zuweilen durch Zussatz ber phenolartigen Substanzen aus dem Hohofentheer verfälscht (vgl. Nachtrag). Diese Körper stehen in chemischer Beziehung den Steinkohlentheer-Phenolen weit weniger nahe, als den complicirteren Phenolen des Holz- und Braunkohlentheers. Vielleicht ist ihre antiseptische Eigenschaft ebenso gut entwickelt, als die der Steinskohlentheer-Phenole, aber keinesfalls ist es erlaubt, sie diesen ohne Benachrichtigung des Käusers zuzusetzen.

Analyse der reinen Carbolsaure.

Die Eigenschaften des chemisch reinen Phenols sind S. 121 beschrieben worden. Gewöhnliche technisch "reine" Carbolsäure kann Spuren von Mineralssubstanzen, wie Natriums, Calciums, Kupsers, Bleiverbindungen, aber immer nur in äußerst geringen Mengen enthalten. Defter sind kleine Mengen in höher siedenden Phenolen von Substanzen, welche die Entwickelung einer rothen oder gelblichsbraunen Farbe verursachen, nur im Wasser vorhanden. Krystallisirtes Phenol kann die 5 Proc. Wasser enthalten; erst wenn es 7 Proc. Wasser und darüber enthält, bleibt Carbolsäure bei gewöhnlicher Temperatur stillssig. Ein Wassergehalt erniedrigt den Schmelzpunkt der Phenole; er vermehrt auch seine Löslichkeit in Wasser (vielleicht lassen sich die von allen anderen Beobachtern abs

weichenden Angaben Allen's über die Löslichkeit des Phenols, S. 122, auf die sem Wege erklären). Man kann schon 1 Proc. Wasser erkennen, wenn man das Phenol mit dem gleichen Bolum Chlorosorm oder Aether schüttelt, wodurch sich in diesem Falle eine milchige Flüssigkeit bildet. Die Menge des Wassers läßt sich annähernd abschätzen durch die Volumvermehrung einer concentrirten Kochsalzsober Chlorcalciumlösung (S. 341). Sine genane quantitative Bestimmung des Wassers kann man vornehmen, indem man das Phenol mit dem fünfsachen Gewichte sein geschlemmten Bleioryds schüttelt und bei 70 bis 80° bis zur Gewichtsconstanz trocknet.

Die höher siedenden Phenole erniedrigen den Schmelzpunkt der Carbolfaure Dies wird sehr klar durch die Bersuche von mir und Bichotte (S. 127) erwiesen, wonach eine solche Schmelzpunkterniedrigung eintritt, selbst wenn das zweite Phenol Parafresol ist, welches erst bei 32,5° schmilzt. technische Carbolfäure noch größere Mengen von Metatresol enthält, welches bis weit unterhalb der gewöhnlichen Temperatur flussig ist, so muß die Schmelzpunktverniedrigung noch weit bedeutender als bei jenen Versuchen sein. röthliche ober bräunliche Flüssigkeit, in der nicht absolut reines Phenol aufbewahrt wird, enthält meist diese höheren Phenole. Wenn man von dieser freien Carbolfäure, felbst bei einem Gehalte von mehreren Procent Baffer; einige Zeit in einer offenen Schale erhitzt und über concentrirten Schwefel in einem Exsiccator erkalten läßt, so erstarrt sie zu einer weißen krystallinischen Masse von etwa 40e Schmelzpunkt, wenn sie aber ein wenig Rresol enthält, so ift ber Rucktand bram und hat einen viel niedrigeren Schmelzpunkt, ist sogar zuweilen flussig. vermuthlich gerade diese Substanzen, welche durch einen Drydationsproces die Röthung des Phenols hervorbringen (S. 333). Sie werden auch angezeigt, wenn man Phenol mit seinem dreifachen Bolum reiner, concentrirter Schwefelfäure schüttelt, der sie eine gelbe, braune oder rothe Farbe mittheilen; auch das durch, daß sich mit Glycerin eine trübe Mischung bildet, und daß mit Brom ein Product entsteht, welches sich von reinem Tribromphenol dadurch unterscheidet, daß es nicht rein krystallinisch ist, daß es gefärbt ist und unter 90° schmilzt. Man vergleiche auch Allen's Tabelle über die Verschiedenheit des Berhaltens von Carbol= und Kresplfäure, S. 126.

Krystallisirte Carbolsäure sollte keinesfalls Schwefelverbindungen enthalten, welche ihr einen ekelhaften Geruch mittheilen und die man durch basisches Bleisacetat (S. 342), oder durch Kochen einer alkalischen Lösung mit Bleihydroxyd entdecken kann.

Berflüssigte reine Carbolsäure, d. h. reines Phenol, welches durch Zusatz von 10 Proc. Wasser, Alkohol oder Glycerin absichtlich slüssig gemacht worden ist, läßt sich von jener "flüssigen Carbolsäure", welche wesentlich aus Kresolen besteht (S. 342), unterscheiden durch ihren Siedepunkt, welcher bei oder unter 100° anfängt und schnell auf 185 bis 193° ansteigt, während der zuletzt genannte Artikel bei 185 bis 200° siedet; dann durch ihre Löslichkeit in Wasser (die verslüssigte reine Säure braucht höchstens 18 Thle. Wasser zu völliger Lösung, während Kresplsäure selbst von 50 Thln. Wasser nicht vollkommen auf-

gelöst wird); durch die verschiedenen Eigenschaften der Bromniederschläge und alle die anderen S. 126 und 127 angeführten Unterscheidungsreactionen.

Ihr Procentgehalt an reinem Phenol wird durch eine der unten zu besschreibenden Methoden bestimmt.

Schlickum¹) gründet eine Methode dafür auf die Volumvermehrung, welche das Schütteln mit dem gleichen Wasservolum auf verslüssigte Carbolsäure hervorsbringt. Diese Methode ist genau, verlangt aber sehr genaue Messung, da ein Unterschied von 1 ccm schon 8 bis 10 Proc. Wasser entspricht.

Vulpius schlug eine ähnliche Methode vor, welche von Salzer?) weiter ausgebildet worden ist. Er macht auch darauf aufmerksam, daß wasserfreies Phenol eine klare Mischung mit Schwefelkohlenstoff giebt, wässeriges Phenol aber eine milchige Flüssigkeit, welche um so mehr Säure zur Aufklärung erfordert, je mehr Wasser das Phenol enthält (S. 342).

Kleine Mengen von Kresol werden durch diese Methoden nicht angezeigt; vgl. Bedurts (Arch. Pharm. [3] 24, 580).

Die genaue quantitative Bestimmung des Phenols geschieht stets durch Zusatz von Brom als Tribromphenol, eine von Landolt 1871 entdeckte Reaction.

Tribromphenol. Es erscheint in weißen, sternsörmig gruppirten Nädelschen von eigenthümlichem Geruch, schmelzend bei 95°, unlöslich in Wasser, Säuren und etwas verdünntem Alfohol, löslich in Alfalien, Aether und absolutem Alfohol. Wan braucht daher das Phenol oder dessen Lösung in Wasser oder wässerigem Alfohol nur anzusäuern und mit Vromwasser zu versetzen, die die Flüssigkeit eine bleibende gelbe Farbe angenommen hat. Es ist am besten, wenn man erwärmt, die der Niederschlag zu einem Dele schmilzt und dann wieder absühlen läßt; dann erstarrt das Product zu einem Kuchen, welchen man leichter abwaschen, trocknen und wiegen kaun. Wenn viel Kresol vorhanden war (das gleichsalls ein unlösliches, aber slüssiges Tribromderivat giebt), so ist der Niederschlag eine klebrige Nasse. Man kann daher Phenol auf diesem Wege nicht von Kresol trennen. 100 Thle. C6H2Br3(OH) entsprechen 28,4 Thln. C6H5(OH); die Wenge Brom, welche 1,000 Phenol anzeigt, witrde 1,106 Kresol anzeigen.

Als gewichtsanalytische Methode ist diese Reaction nicht genau, denn Weinreb³) hat gezeigt, daß der Niederschlag nicht C₆ H₃ Br₃ O, sondern C₆ H₂ Br₃, OBr ist; aber beim Titriren macht das vierte Bromatom Iod aus Jodfalium frei, so daß Koppeschaar's volumetrische Methode doch genau ist. Beckurts⁴) bestätigt dies.

Die gewichtsanalytische Methode wird auch dadurch erschwert, daß Tribronsphenol bei 100° ziemlich slüchtig ist. Aber die Bildung dieser Verbindung kann zu einer genauen volumetrischen Bestimmung benutzt werden, welche zuerst von Koppeschaar⁵) vorgeschlagen worden ist. Wir beschreiben hier seine Methode,

¹⁾ Pharmac. Zeitg. 1884, S. 794. 2) Ebendas. 1886, Nr. 1. 3) Monatshefte für Chemie, 1885, S. 506. 4) Arch. Pharm. 1886, 24, 561. 5) Zeitschr. f. analyt. Chemie 1876, S. 233.

welche noch immer die am meisten angewendete ist. Die erforderlichen Flussig- keiten sind:

- 1) Eine Lösung von Natriumthiosulfat, welche genau einer 5 g Jod im Liter enthaltenden Jodlösung entspricht;
- 2) Stärkelösung;
- 3) Bromwasser von solcher Concentration, daß 50 ccm nach der Zersetzung mit Jodkalium 18 bis 20 ccm der Thiosulfatlösung erfordern;
- 4) Eine Lösung von Jodfalium, welche 125 g KJ im Liter enthält.

Man löst 4 g der zu pritfenden Carbolfäure in Wasser und verdünnt auf 1 Liter. 25 ccm von dieser lösung pipettirt man in einen mit Glasstopfen versehenen Halbliterkolben, füllt ihn geschwind bis zur Marke mit Bromwaffer, schließt ihn und schüttelt einige Zeit. Ghe man das Bromwasser zugiebt, pipettirt man 50 ccm desselben in ein kleines, 5 ccm der Jodfaliumlösung enthaltendes Becherglas. Nach einer halben Stunde entleert man den Inhalt des Halblitertolbens in ein großes Becherglas, welches schon 5 ccm der Jodkaliumlösung enthält und spült den Kolben zweimal in dasselbe Becherglas aus. Dann titrirt man die Fluffigkeiten sowohl in dem kleinen als in dem großen Becherglas, indem man gegen das Ende der Operation etwas Stärkelösung zuset und abliest, wenn die blaue Farbe nach ein paar Minuten nicht mehr wiederkehrt. — Wir haben also 25 ccm der Phenollösung angewendet, entsprechend 0,1 g des Phenols; dazu haben wir 475 ccm Bromwasser gesetzt, und wir haben 50 ccm des letzteren mit einer Thiosulfatlösung von angeführter Stärke titrirt. Wenn wir die Zahl der für die 50 ccm Bromwasser erforderten Cubikcentimeter Thiosulfat mit a, und die für den Ueberschuß von Brom in den 25 ccm der Lösung verbrauchten Cubitcentimeter Thiosulfatlösung mit b bezeichnen, so giebt die Formel

$$(9.5 \ a - b) \ 0.61753$$

direct den Procentgehalt an Phenol in der Probe an.

Koppeschaar erwähnt auch, daß man statt Bromwasser eine Mischung von 5 Wol. Bromnatrium und 1 Mol. Natriumbromat anwenden könne. Man erhält diese Mischung, wenn man zur Natronlauge einen Ueberschuß von Brom setzt und zur Trockniß eindampft. Das entstehende Salzgemenge wird wieder aufgelöst und giebt beim Zusatz von Salzsäure sein ganzes Brom im freien Zusstande ab:

$$5 \text{ NaBr} + \text{NaBrO}_3 + 6 \text{HCl} = 6 \text{ NaCl} + 6 \text{Br} + 3 \text{H}_2 \text{O}.$$

Es ist aber nicht nöthig, die ursprüngliche Mischung zur Trockniß zu vers dampfen; es genügt, die Lösung des Broms in Aetnatron einige Zeit lang zu kochen.

Allen 1) hat gezeigt, daß eine gekochte Lösung dieser Art ihren Titer lange Zeit behält. Er hatte selbst früher 2) vorgeschlagen, diese Lösung statt Brom-wasser anzuwenden und ihren Titer durch Rechnung zu ermitteln, indem man eine Normalnatronlösung zur Darstellung des Gemisches anwende; aber diese

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1884, p. 64. 2) Commercial Organic Analysis, 1879, vol. I, p. 307.

sehr indirecte Methode führt ein Element der Ungewißheit ein und ist weniger sicher als Koppeschaar's Originalmethode, die auch von Waller vorgezogen wird 1).

Es scheint am sichersten, das Bromwasser mit reinem Phenol selbst zu titriren. Dies ist von Diacosa²) vorgeschlagen worden, und wird auch von Allen in seinen jüngsten Vorschriften zur Bestimmung des Phenols in Carbolseise angewendet (s. unten). Diacosa läßt die wässerige Phenolösung in Bromswasser einlausen und bestimmt den Endpunkt, indem er einen Tropsen der klaren Lösung auf Jodsaliumstärkepapier sett. Dies war zuerst von Degener³) vorgeschlagen worden. Chandelon⁴) braucht deuselben Indicator, aber wendet bromirte Natronlauge statt Bromwasser an. Diese directen Proben sind ganzungenau, in Folge der Bildung von Tribromphenolbromid (S. 345).

Beckurts (a. a. D.) empfiehlt Folgendes als die sicherste Mcthode. Die angewendeten Lösungen sind:

- 1) Eine Hundertstel-Normalösung von Bromkalium = 5,939 g KBr im Liter.
 - 2) Eine 1/500 Normallösung von Kaliumbromat = 1,6666 g K Br O3 im Liter.
 - 3) Eine Lösung von 125 g KJ im Liter.
- 4) Eine 1 1 0 Normallösung von Natriumthiosulfat = 12.4 g Na $_2$ S $_2$ O $_3$, $5H_2$ O im Liter, welche 0,008 g Br oder 0,00156 g Phenol pro Cubikentimeter entspricht.

Man giebt in eine mit gutem Glasstopfen versehene Flasche 25 bis 30 com Phenollösung (1:1000), sett je 50 com der Lösungen von Bromkalium und Kaliumbromat, dann 5 com concentrirte Schwefelsäure zu und schüttelt kräftig. Nach 10 bis 15 Minuten sett man 10 com der Jokkaliumlösung zu und titrirt das ausgeschiedene Jod mit der Thiosulfatlösung. — Dieses Berfahren ist genau, wenn man Lösungen von reiner Carbolsäure oder Mischungen, aus denen sie rein isolirt werden kann, zu untersuchen hat, aber es schlägt sehl bei roher Carbolssäure oder kresolhaltigen Mischungen.

Natürlich giebt eine directe Anwendung von Koppeschaar's Methode ganz unbrauchbare Resultate bei den hochsiedenden, in Wasser schwer oder nicht lösslichen Phenolen des Kreosotöls. Dan kann hier mit Bromwasser und Salzsfäure titriren, nachdem man die Phenole in Natronlange aufgelöst hat; aber auch dies wird nur rohe Annäherungsresultate geben, um so mehr, als die Berechnungssfactoren nach der Formel des Phenols differiren sollten (S. 345).

L'enbe's colorimetrische Methode mit Eisenchlorid b) und Rietsch's Methode der Verwandlung der Phenole in Barium oder Bleisalze ihrer Sulfosäuren 7) können sicher keine genauere Resultate geben.

¹⁾ Chem. News 43, 152. Die von Allen angegebenen Zahlen zur Berechnung der Resultate, welche leider auch in meinem Buche von 1882 wiedergegeben waren, sind falsch. Jeder Cubikentimeter der über 6,17 ccm hinaus verbrauchten Thiosulfatz lösung zeigt 0,00157 g Verunreinigungen, in 0,1 g der Probe, oder 1,57 Proc. an. 2) Repert. analyt. Chem. 2, 137. 3) Journ. f. prakt. Chemie [2] 17, 390. 4) Bull. Soc. Chim. 38, 69. 5) Rleinert, Zeitschr. f. analyt. Chemie 23, 1. 6) Dingl. Journ. 202, 308. 7) Wagner's Jahresb. 1879, S. 1036.

Zur Analyse von Carbolseise giebt Allen (The Analyst 1886, II, 103) solgende aussührlichere Anweisungen. Die im freien Zustande zu der Seise gesetzten Theersäuren (Phenole) werden zum Theil durch das ost vorhandene freie Alkali gebunden, was nicht unwichtig ist, insosern als die antisseptischen Eigenschaften des Phenol- und Kresolnatriums zweiselhaft sind. Für die Analyse ist zu bemerken, daß diese Verbindungen von Petroläther nicht gelöst werden 1).

Allen löst nun 5 g Seife in warmem Wasser mit Zusatz von 20 bis 30 ccm 10 proc. Natronlauge, läßt erfalten, schüttelt mit Aether aus, läßt ben ätherischen Auszug bei niedriger Temperatur verdunsten und erfährt so bas Gewicht der Kohlenwasserstoffe. Die alkalische Lösung wird mit gesättigter Kochsalzlösung behandelt, wodurch die fettsauren Natriumsalze als Seife ausgeschieden Man schittelt um und filtrirt; falls die Seife nicht leicht coagulirt, giebt man ein wenig in Wasser gelöste Palmöl = ober Talgseife hinzu. Niederschlag wird zweimal mit starker Salzlösung ausgewaschen, sämmtliche Filtrate gesammelt und zu einem Liter aufgefüllt. 100 ccm ber Flüssigkeit (= 0,5 g Seife) werden in einem tugelförmigen Scheibetrichter mit verbunnter Schwefelfäure angefäuert, titrirtes Bromwasser zugegeben und gut geschüttelt. Man setzt Bromwasser zu, bis die Flussigkeit bleibend gelb geworden ift. die Seife mit krystallisirter Carbolfäure fabricirt worden mar, so fällt der Niederschlag in schnecweißen, krystallinischen Flocken aus; war aber hauptsächlich Kresol (etwa "Calvert's Carbolfäure Nr. 5") angewendet worden, so ist er milchig und scheidet sich schwer ab. Zuweilen ist es in diesem Falle nützlich, ein bekanntes Gewicht reinen (kryft.) Phenols zuzusetzen, da sich der Niederschlag dann schnell absetzt und die Gelbfärbung leichter erkannt wird.

Als Bromlösung benutt man eine Mischung von gesättigtem Bromwasser mit dem doppelten Volum Wasser, welche ungefähr 1 Proc. Brom enthalten wird. Wan verbraucht sie aus einer Mohr'schen²) Bürette, welche nicht ganz dicht verschlossen ist; die letzten Cubikcentimeter in der Bürette werden nicht verwendet. Unmittelbar vor oder nach dem Titriren muß die Bromlösung auf Carbolsäure eingestellt werden, und zwar mit einer Lösung von Calvert's Nr. 2 oder Nr. 5, je nach der in der Seise enthaltenen Qualität. Zu diesem Behuse löst man 0,5 der betreffenden Carbolsäure und 5 g carbolsreie Seise in 20 ccm 10 proc. Natronlauge, fällt, wie angegeben, mit Salzlösung aus, füllt das Filtrat zu einem Liter auf und titrirt 100 ccm des Filtrats mit der Bromlösung. Das versbrauchte Volum derselben entspricht 0,050 g Theersäure.

Zur Controle säuert man den Rest der von der ausgesalzenen Seife abstiltrirten Lösung mit verdünnter Schwefelsäure an und versetzt mit Bromwasser in geringem Ueberschuß; dann schüttelt man mit Schwefelkohlenstoff (zuerst 5 bis 10 ccm, später je 5 ccm) aus, bis dieser sich nicht mehr roth oder gelb färbt, und

¹⁾ Ich glaube nicht, daß irgend erhebliche Mengen von Natriumverbindungen der Phenole in der Seife vorkommen können. Was man bei Seifenanalysen als "freies" Alkali bezeichnet, ist, mit Ausnahme der Schmierseisen, so gut wie ausschließlich kohlensaures Natron, welches durch Phenole nicht zersetzt wird. 2) Sicher besser aus einer Glashahnbürette!

läßt ihn verdunsten. Hierbei hinterbleiben die Bromverbindungen der Phenole; dasjenige des reinen Phenols (krystall. Carbolfäure) bildet lange, fast farblose Radelu, deren Gewicht mit 0,281 multiplicirt annähernd den Betrag an Phenol angiebt; dasjenige des Kresols (aus roher Carbolfäure, z. B. Calvert's Idr. 5) ist tief gelb, orange oder roth und zeigt wenig Reigung zum Krystallisiren.

Anwendungen der Carbolfäure.

Im reinen Zustande wird das Phenol in der Farbenfabritation angewendet, namentlich zur Darstellung der Pitrinsäure und des Corallins; bekanntlich hat die Pitrinsäure und ihre Salze auch eine ausgedehnte Anwendung zur Fabrikation von Sprengstoffen erfahren. Auch eine Anzahl von Azofarbstoffen sind schon damit dargestellt worden, und es ist ganz sicher, daß diesem Körper, wie auch seinen Homologen, viele weitere Anwendungen in diesem Gebiete bevorstehen. Dagegen ist es sehr fraglich, ob es sich je lohnen wird, das Phenol zum Ausgangspunkte sir Rosanilin und dessen Derivate zu verwenden, wie man es vorgeschlagen hat. Phenol ist auch der Ausgangspunkt zur Fabrikation der Salichssäure.

Weitaus die größte Menge der Carbolfäure wird verwendet zur Ausnutzung ihrer antiseptischen Eigenschaften. Zur Desinsection von Latrinen, von
Biehställen bei Seuchen, selbst von menschlichen Wohnungen ist vernuthlich die kresolhaltige Säure, deren geringere Sorten stillssig sind, ebenso werthvoll als das
reine krystallisierte Phenol; ebenso zur Conservirung von Rindshäuten, Knochen 2c.,
3. B. sür überseeischen Transport. Die Holzimprägnation mit schwerem Stein=
tohlentheer beruht wenigstens theilweise auf demselben Princip. Die Conservirung von Fleisch auf diesem Wege ist auch oft vorgeschlagen worden, dürste aber
wegen des hartnäckig anhaftenden Geruches und beißenden Geschmackes der Carbolsäure kann praktisch sein. Auch zur Conservirung des Rübensastes hat man
sie vorgeschlagen 1).

Harde (D. R.= P. Nr. 16022 und 19633) sett Carbolsäure in der Weißgerberei der gewöhnlichen Mischung von Alaun und Kochsalz zu; auch macht er "künstliches Leder" durch Behandlung von Stoffen mit einer Leimlösung und hierauf mit einem Gemisch der Lösungen von Alaun, Kochsalz und Carbolsäure.

Für niedicinische Zwecke, also namentlich für inneren Gebrauch, aber auch für Lister's antiseptische Wundbehandlung, zum Reinigen der Instrumente, der Hände, Kleider 20., zieht man jedenfalls stets die ganz reine krystallisirte Carbolsäure vor, schon wegen ihrer leichteren Löslichkeit und ihres weniger uns augenehmen Geruches, den man sogar durch sehr wenig Geraniumöl u. dgl. ganz maskiren kann?).

Was die Löslichkeit betrifft, so stellt es sich heraus, daß manche Phenole von etwas niedrigerem Schmelzpunkte als andere, doch eine größere Löslichkeit

¹⁾ Cunisset, Bull. Soc. Chim. 1874, 21, 47. 2) Bergl. hierüber, sowie auch über die Löslichkeit und andere Eigenschaften des reinen Phenols das zweite Capitel, S. 57 ff.

besitzen, als die letzteren — augenscheinlich weil die Erniedrigung des Schmelzpunktes mehr von einem Sehalte an Wasser, als von dem an Kresol herstammte. Man hält es für hinreichend, wenn das Phenol mit 19 Thln. Wasser von Mitteltemperatur eine klare Lösung giebt.

Rohes carbolfaures Natron wird unter dem Namen "house preservatory" als Mittel gegen Hausschwamm verwendet 1).

Carbolfäurepräparate.

Diese sind meist Mischungen von rober Carbolsäure mit Ralt, häufig von geringem Desinfectionswerthe, von denen hier nur einige erwähnt werden können. Macdougall's desinfecting powder besteht aus einer Mischung von roher Carbolfäure mit unreinem schwefligsaurem Ralt, dargestellt durch Leiten von schwefliger Säure über erhitzten Kalkstein. Calvert's Carbolic Acid powder besteht aus einer Mischung von Carbolfaure mit dem tieseligen Rudstande von der Behandlung des Raolins mit Schwefelfäure (wie in der Fabrikation von schwefelsaurer Thonerde). Man bestimmt ihren Gehalt an roher Carbolfäure (der 12 bis 15 Proc. betragen sollte, oft aber weit darunter ist) burch Destillation von 100g in einer Glasretorte und Abscheidung des öligen Destillates von dem mässerigen. Ersteres sollte wenigstens mit Natronlauge gepruft werden (nach S. 207), da es oft zur Hälfte aus werthlosen, indifferenten Theerölen besteht. Das wässerige Destillat enthält freilich auch noch Phenole, so bag eine Bestimmung derselben mit Brom kaum zu umgehen ist. Die mit Ralk bereiteten Desinfectionspulver ning man vor der Destillation mit Schwefelfaure cben fauer Neuerdings bringt Calvert's Firma auch ein 50 procentiges Präparat in Tafeln in den Handel 2).

Die Suvern'sche Desinfectionsmasse besteht aus Kalk, Chlormagnesium und Theer3), gehört also nur indirect hierher.

I. F. Holt' Phenolith (D. R. »P. Nr. 6498) wird dargestellt durch Auflösung von entwässerter Borsäure in Phenol oder Areosot, die davon bis zu 40 Proc. aufnehmen; die Masse, von zäher Extractconsistenz, läßt sich durch Zusat von wenig Kochsalz, Borax oder Salpeter in Pulver von hochprocentigem Phenolgehalt verwandeln.

Carbolseife wird gewöhnlich als 10 ober auch 20 Proc. Phenol enthaltend verkauft, enthält aber häufig viel weniger (Allen, S. 348) und verliert auch stets einen Theil davon durch Verdunstung beim Lagern. Die billigeren Sorten enthalten meist Kresol.

Phenolzinklösung wird von Busse⁴) zur Conservirung von Holz in Lagerkellern von Brauereien, Spiritusbrennereien 2c. gegen Fäulniß und Schwamm verwendet; auch für Hopfenstangen, Weinrebpfähle u. dgl. Die Lösung wird mit

¹⁾ Wagner's Jahresb. 1872, S. 826. 2) Chem. News 40, 38. 8) Bergl. Schrader und Berens, in Wagner's Jahresb. 1871, S. 702. 4) Chem. Zeitg. 1885, S. 602.

einem Pinsel aufgestrichen, am besten nach vorgängiger Mischung mit Magnesia (diese Behandlung wird theurer und dabei weniger wirksam, als Kreotisiren unter Truck, S. 300, sein).

Naphtalin.

Das Naphtalin ist einer der in größter Menge vorkommenden Bestandtheile des Steinkohlentheers, welcher davon selten unter 5 Proc. und zuweilen bis 10 Proc. enthält. Große Mengen davon erhält man im rohen Zustande, meist unabsichtlich, durch Abkühlung des Kreosotöls, dessen erste Antheile oft fast vollsständig erstarren. Dieses rohe Naphtalin galt früher für eine große Belästigung, da die Consumenten des Kreosotöls es nicht haben wollten und soust keine Verzwendung dassitr bestand. Selbst jetzt kann man das Naphtalin des Theers zum Theil nicht anders als durch Beimischung zum Kreosotöl oder zum Verbrennen beznutzen; doch besteht schon eine ziemlich bedeutende Nachstage sür Farbenfabrikation und zum Gas-Carburiren (vgl. Schluß dieses Capitels), und wird daher ziemlich viel Naphtalin sür diesen Zweck aus dem Kreosotöl herausgenommen.

Livesen und Kibb (Am. Pat. Nr. 258 778) wollen dies in gründlicherer Weise dadurch thun, daß sie das Schweröl in einem geschlossenen Ressel erhitzen und einen Luftstrom über die Oberfläche des Dels leiten. Die Luft reißt das Naphtalin mit etwas Del fort, die in einer Kammer condensirt werden. Die condensirte Masse wird unmittelbar zur Fabrikation eines zur Carburirung von Luft oder Gas brauchbaren Artikels benutzt, indem man sie wieder schmilzt und in mit kaltem Wasser umgebene Formen gießt, die wie Kerzensormen aussehen, aber oben weiter sind. Die Stangen werden sofort nach dem Erstarren aus den Formen heransgenommen, und das, ganz an der Oberfläche befindliche Del wird abgewischt, ehe es wieder in das Naphtalin einsinken kann. Ohne die plötliche Absühlung mit Wasser würde es sich gar nicht abscheiden.

Dieses Versahren kann bestenfalls nur ein sehr schlecht raffinirtes Naphtalin ergeben. In Europa wenigstens ist jetzt nur ein solches Naphtalin verkäuslich, welches an der Luft nicht leicht roth wird, und dies kann man nur durch sorgs fältigere Vehandlung erreichen, nämlich durch Heißpressen, chemisches Waschen und Destillation.

Das Heißpressen des Rohnaphtalins ist vielleicht der wichtigste Theil seiner Raffinirung; manche behaupten sogar, daß man es so aussihren könne, daß eine chemische Waschung vor der Destillation unnöthig sei. Man flihrt es in Pressen mit hohlen, durch Dampf geheizten Platten, wie Stearins oder Ansthracenpressen aus; vgl. S. 264. Natürlich hängt viel von richtiger Regulirung der Temperatur ab. Je höher sie ist, um so besser entfernt man die Verunreinisgungen, aber mit ihnen wird dann auch viel Naphtalin fortgehen, lange, ehe sein Schmelzpunkt erreicht ist, weil seine Löslichkeit in den begleitenden Delen bei höherer Temperatur rasch ansteigt.

Man kann auch so operiren, daß man die unreine Masse auf eine gewisse Temperatur erwärmt und dann preßt oder centrisugirt; aber dies wirkt nicht so gut wie eine Presse mit Dampsheizung, wie beim Anthracen ausgeführt worden ist (S. 265).

Man ist jetzt so weit gekommen, daß man aus dem sich aus dem Areosotst abscheidenden Rohnaphtalin ohne große Kosten einen vollständig reinen Artikel machen kann, und manche Arbeiter ziehen dieses Rohnaphtalin sogar dem reineren aus dem Carbolöl vor; aber in anderen Fabriken benutzt man ausschließlich das letztere.

Man stellt dieses Reinnaphtalin aus demselben Dele dar, welches zur Gewinnung des Phenols dient, und zwar nach Ausziehung der Phenole durch Natronlange. Es ist dieses auch sehr rationell, da man ja eine der koftspieligen Reinigungsarbeiten auf diesem Wege schon zu einem anderen Zwecke vorweg nimmt. In der That, wenn man die vom carbolsauren Natron abgenommenen Dele (S. 322) aus einer Leichtblase (s. nächstes Capitel) destillirt, so kommt zwar noch etwas leichtes Del hinüber, später aber sast ganz reines Naphtalin. Man merkt dies daran, daß beim Vermischen einer Probe des Destillates mit kaltem Wasser nicht mehr ein über dem Wasser stehendes Del, sondern weiße im Wasser sicht mehr ein über dem Wasser stehendes Del, sondern weiße im Wasser schwebend bleibende Arnstallmassen erhalten werden. Man wechselt jest die Vorlage und bestillirt nun mit allen den unten zu beschreibenden Vorsücksmaßregeln, um eine Verstopfung durch das sest werdende Naphtalin zu verhüten. Der Inhalt der Borlage ist ein rein weißer Arnstallbrei, aus welchem man das Naphtalin nach der Erkaltung durch Pressen absondert, und zwar in einer geheizten Presse (s. o.).

Zuweilen unterläßt man diese erste Destillation und läßt das Naphtalin nur durch Erkalten aus dem Carbolöl auskrystallisiren, verliert aber dabei sehr viel davon in dem flüssig Bleibenden.

Gewöhnlich unterwirft man das gepreßte Naphtalin, welches sich trot des Abpressens der Dele bald an der Luft zu röthen pflegt, einer chemischen Waschung. Diese braucht weniger energisch zu sein, wenn man das Naphtalin so bald als möglich nach seiner Erstarrung ausgepreßt hatte, ehe also die in den anhängenden Delen enthaltenen, durch die Luft veränderlichen Körper Zeit gewonnen hatten, sich zu färben. Diese Färbung kann auf einer Rosolsaurebildung ans Resten von Phenol oder auf Drydation von "Brandharzen" beruhen — letzteres ein sehr unbestimmter Ausdruck für so gut wie unbekannte Körper. Wenn aber einmal die Dele fort sind, so wird eine längere Einwirkung der Luft und schon jetzt vor sich gehende Färbung des Naphtalius nicht nur nicht schaden, da ja ohnehin die chemische Waschung und Destillation nachkommt, sondern sogar nützen.

Die chemische Waschung muß, wenn das Material nicht schon vorher zur Gewinnung der Phenole so behandelt worden war, mit der Einwirkung von Natronlauge aufangen, die man hierbei beliebig start nehmen kann. Man muß dazu verschlossene eiserne Gefäße anwenden, welche durch einen Dampfmantel oder eine Schlange über den Schmelzpuntt des Naphtalins (79°) orhist werden können und am besten mit einem mechanischen Rührwerk versehen sind. Bei sehr unreinem Naphtalin müßte man vielleicht diese Behandlung mehrmals wiederholen. Jedenfalls nuß man das geschmolzene Naphtalin längere Zeit mit

der Lange durchrühren, dieselbe, welche sich unter dem Raphtalin sammeln wird, ablassen, und dann mehrmals mit heißem Wasser answaschen, welches aber über dem Raphtalin stehen wird.

Bei den besseren Sorten des Rohnaphtalins, vor allem also dem nach S. 352 destillirten, kann man die alkalische Behandlung ganz ersparen und gleich mit der Schweselfäure ansangen, welche im concentrirten Zustande ja ohnehin ebenfalls die Reste von Phenolen als Sulsosäuren entsernen wird. Nach Vohl') soll man Schweselsäure von 45°B. anwenden. Nach meinen Erfahrungen wirft diese viel zu wenig energisch; man muß vielmehr mindestens 60 grädige Schweselsäure anwenden. Noch besser wirft 66 grädige Schweselsäure; doch löst diese bei der Temperatur der Einwirkung schon sehr merkliche Mengen von Naphtalin mit auf, was eine Minderansbente, aber sehr gute Qualität von Naphtalin zu Wege bringt. In einigen Fabriken wäscht man erst mit verdinnster, darauf mit concentrirter Säure. Im Großen dürsten 5 bis 10 Proc. Schweselsäure genügen.

Die Mischung mit Schweselsäure findet in ausgebleieten hölzernen Kasten oder auch gußeisernen Cylindern mit Dampsheizung und Rührwerk statt. Das Sublimiren von Naphtalin kann dabei ziemlich lästig sein. Hierauf folgt mehr= maliges Auswaschen mit Wasser und zulett mit schwacher Natronlange, zur Ent= fernung aller Säure, dann eine Destillation (s. u.).

Das Waschen des Raphtalins, sowohl mit Säure als mit l'ange, sindet am besten in mit Dampfmantel versehenen Cylindern vermittelst einer horizontalen Rührwelle statt.

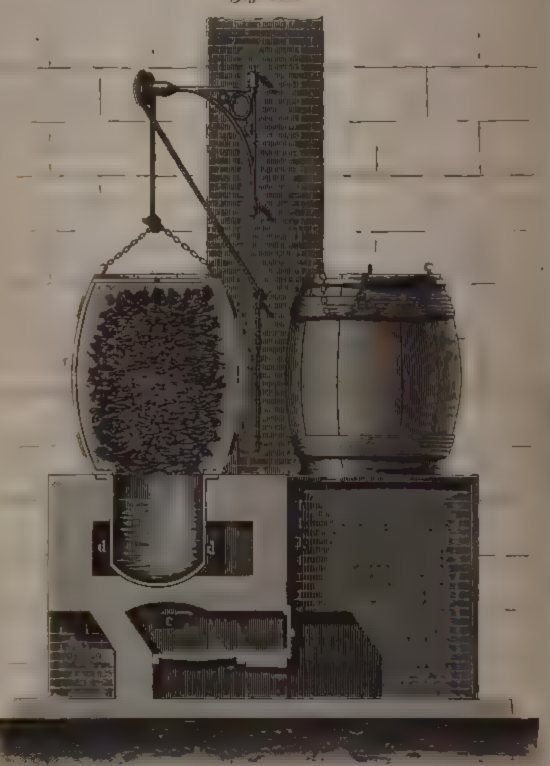
Ganz rein wird das Naphtalin dabei noch nicht, wie man daraus sicht, daß ce sich stete nach fürzerer oder längerer Zeit an der Luft röthet; selbst dann nicht, wenn man es noch bestillirt (f. n.). Aber man kann burch folgenden Ennstgriff ben Zwed erreichen 2). Von bem Gebanken ausgehend, daß die Röthung bes Naphtalins von der Bildung von Rosolsäure ober ähnlichen Producten aus ben taum gang zu entfernenden Spuren von Phenol oder jedenfalls von einer anderweitigen Orndationswirfung herrithre, sette ich bei ber Behandlung mit Schwefel= fäure (60)= ober 66 grädiger) einige Procent regenerirten Braunstein ("Weldonschlamm") zu, und erhielt nach bem Destilliren ein Product, welches sich nach mehreren Jahren noch völlig weiß erhalten hat, während die besten damals erhältlichen Producte deutscher Fabriken daneben roth geworden sind. Oxydationsmittel, selbst gewöhnlicher fein gepulverter Braunstein, leisten denselben Dieust, wie anderweitig angestellte Bersuche gezeigt haben. Im Großen schmilzt man am besten das Raphtalin in einer Pfanne mit Dampfmantel, mischt es mittelst eines Rührwerks sehr gründlich mit etwa 5 Proc. fein gemables nem Braunstein und setzt allmälig, ober in zwei Portionen, 5 bis 10 Proc. Schwefelsanre zu, worauf man noch 1, bis 1 Stunde ruhrt. Bei Raphtalin aus Carbolöl kann eine alkalische Waschung ganz wegfallen; soust sollte biese vor ber Behandlung mit Braunstein und Schwefelfaure geschehen.

¹⁾ Journ. f. praft. Chem. 102, 29.

²⁾ Ber. d. deutsch. chem. Bef. 14, 1755.

Aebenfalls folgt auf die Behandlung mit Chemikalien eine Waschung mit natürlich heißem, Wasser, was sehr gut in der Art geschehen kann, daß man das geschmolzene Raphtalin in ein darunter stehendes, mit fast kochendem Wasser gefülltes Gesäß unter beständigem Umrühren einlaufen läßt.

Fig 104.



Das chemisch gereinigte Raphtalin wird nun entweder sublimirt oder destiltirt. Die Sublimation ersolgt in kleinem Magstabe in dem (nach Wurt) in Jig. 104 dargestellten Apparate.

a ift ein Ressel zum Schmelzen des Raphtalins, geheizt durch das Tener auf dem Roste b, den Fuche und die Züge ald. Auf den Ressel paft eine an Retten und einem kleinen Krahne e aufgehangte Tonne f, in deren oberem Tedel

sich ein kleines Loch zum Entweichen der Luft befindet. Das Raphtalin sublimirt in die Tonne hinein, setzt sich in Krusten an den Wänden derselben sest und wird nach Beendigung der Operation und nachdem die Tonne durch den Erahn seits wärts geruckt worden ist, herausgeschlagen. Wan darf nicht so start seuern, daß es etwa schon während der Operation in der Tonne schmilzt und wieder hinabläuft.

Filt größeren Betrieb ist der Apparat Fig. 105 bestimmt. a ist eine flache eiserne Pjanne, etwa 3 m lang, 2 m breit und 1 m tief. Auf ihrem Boben liegt die Schlange b für gespannten Damps. Bebeckt ist die Pfanne mit dem schief ansteigenden hölzernen Dache e, dessen unterer Theil sich um Angeln in die punktirte Stellung zurückklappen läßt. Daran schließt sich eine hölzerne Kammer d, etwa 5 m lang, 3 m breit und 1,5 m hoch mit der Einfahrthur e und einer Klappe im Deckel als Sicherheitsventil. Die hise bes indirecten Dampses in der Schlange d



genügt zur Sublimation; man barf feinenfalls fo boch erhipen, bag Destillation eintreten tonnte. Das in d sich ansammelnbe Raphtalin wird immer nach einigen Tagen herausgeschafft.

Man findet wohl die Angabe, daß man das Naphtalin vor der Sublimation mit Sand mengen folle; bies scheint aber gang unnöthig zu fein.

Manche ziehen birect in die Masse eingeblasenen Dampf dem indirecten Dampf vor. In diesem Falle muß zwischen der Pfanne in der Sublimationsstammer ein Zwischenraum zur Auffangung des sich condensirenden Wassers mit ein wenig Naphtalin angebracht sein.

Hirsch) verfährt wie folgt: Die Sublimationstammer ist ein isolirter Ziegelbau mit Wänden von 30 cm Dide, 5 m lang, 3 m breit und 3 m hoch, mit einem leichten Doppelbache, außen bedeckt mit Dachpappe und inwendig mit einer Gypsbecke (Eisenblech wäre vorzuziehen!). An einem Ende ist eine in einer Nuthe und Rahmen laufende Thir, beren Fugen während der Operation nit Lehm verschmiert werden. Am anderen Ende, außerhalb der Waner, ist

¹⁾ Chem. Beitg 1884, S. 839.

eine gußeiserne Pfanne von der ganzen Breite der Kammer, mit Feuerung und um die Pfanne herum laufenden Feuercanälen. Zwei Dedel, wovon der eine kuppelförmig ist, hängen in geringer Sohe über der Pfanne und wirken einigermaßen dephlegmirend. Die Pfanne communicirt mit der Kammer durch eine Deffnung in der Endmaner. Ein hölzerner, mit Gifenblech beschlagener Dedel, welcher an der Mauer gerade liber der Deffnung in Angeln hängt und bis zu der Außenkante der Pfanne reicht, gestattet sie zu füllen und zu entleeren. In dem Dache ist ein eisernes Luftrohr, welches 10 cm nach innen und 50 cm nach außen hervorragt; eine unter diesem aufgehängte Schale dient zur Aufnahme etwa condensirten Wassers. Die Operation wird folgendermaßen geführt. dem Arcosotöl auskrystallisirte Rohnaphtalin wird 2 bis 3 Tage abtropfen gelassen, mit 3 bis 4 Proc. gelöschtem Kalk gemischt und in die Pfanne gebracht. Nachbem die Sublimation einige Zeit fortgegangen ift, nimmt man von Zeit zu Zeit Proben aus ber Pfanne, und wenn man aus dem Richt = Rryftallifiren berselben beim Erkalten sieht, daß das Raphtalin ausgetrieben ist, so entleert und füllt man die Pfanne von Neuem. Das einmal sublimirte Naphtalin wird in einem gußeisernen Kessel mit Abzugsrohr geschmolzen und hier gewaschen, zuerft mit 20 Proc. Natronlauge, bann mit 6 Proc. Schwefelfaure von 1,84, mit der man 15 bis 30 Minuten umrührt, zulett mit Wasser. Dann sublimirt man nochmals, bis 80 Proc. übergegangen find (dieses Verfahren, welches augenschein lich nur filt kleineren Betrieb paßt, wo keine mechanischen Mischapparate 2c. vorhanden sind, leidet an dem lebelstande, daß man zweimal sublimiren muß, mi wird doch kaum ein bleibend weißes Naphtalin ergeben).

Man hat auch versucht, die Sublimation statt mit Dampf (indirectem) durch einen heißen Luftstrom, welcher durch einen Bentilator eingeblasen wurde, zu bewirken, hat dies aber als unvortheilhaft wieder aufgeben müssen. Bei Arwendung von gewöhnlicher Luft tritt leicht Entzündung ein, und vorgängige Entfernung des Sauerstoffs durch glühende Kohlen ist theuer; dabei ist auch die Condensation schwerer als bei Dampsheizung.

Viel vortheilhafter als die Sublimation ist die Destillation des Naphtalins, erstens weil sie weit größere Mengen zu bewältigen gestattet, zweitens weil man dabei viel besser fractioniren kann, was man jedenfalls thun sollte. Alle die Fabriken, welche wirklich gutes Naphtalin im Großen liefern, scheinen zu destilliren, nicht zu sublimiren. Die Destillirblasen sind flache, schmiedeeiserne Blasen von 1000 kg oder mehr Inhalt, geheizt durch ein directes Feuer mit Schusgewölbe gegen die Stichssamme, versehen mit Mannloch, Sicherheitsventil und einem sehr hohen (bis 2 m) Helm, welchen man noch mit besonderen Einrichtungen zur Dephlegmirung versehen kann, der aber schon durch Luftkühlung allein ü dieser Richtung wirkt.

Zur Condensation dient entweder eine einfache eiserne Schlange, ganz wir streer, wobei aber dafür gesorgt sein muß, daß nicht nur das Wasser in Kühlbottich stets auf 80° erhalten wird, sondern daß auch keine scharfen Biegungen, Kniee u. dgl., vorhanden sind, in welchen sich bei Beendigung einer Operation erstarrtes Naphtalin ansammeln könnte, was beim Beginn einer neuen Operation natürlich Spannung in der Blase, eventuell sogar eine Explosion hervorrusen kann

Sollte sich einmal irgendwo ein Pflod von Naphtalin sestgesetht haben, ohne daß man gleich sehen kann, wo (in welchem Falle man ihn durch Aufgießen von sieden dem Wasser u. dgl. leicht beseitigen würde), so wird man dies am Ausblasen des Sicherheitsventils merken. Dann wird man natürlich sofort das Fener ausziehen und im schlimmsten Falle die Blase von oben durch Aufgießen von Wasser abflihen.

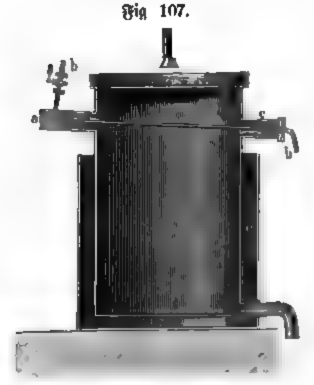
Jede Gefahr einer Berstopfnug wird vermieben, wenn man im Inftverdumten Raume bestillirt, wozu man eine Inftbichte Borlage anwenden und die Luft ans dieser mittelft einer Pumpe absangen muß; dieses Bersahren ist auch aus anderen Gründen entschieden zu empfehlen.

Statt eines eigentlichen Sicherheitsventils, welches fich leicht verstopfen könnte und am Ende nicht schnell genug functionirt, dient besser eine Einrichtung, wie die in Fig. 106 angedeutete. Auf der Blafe fist ein 30 em weiter Robe-



ftugen a mit Flansch, bedeckt mit einer Busseisenscheibe b. Ein Hanstranz zwischen beiden und das Gewicht von b genügen zur Dichtung, ohne daß die Schraube des Bügels o angezogen würde. Letterer sitt im Gegentheile lose auf und hat nur den Zwed, daß bei etwa zu großer Spannung in der Blase der Deckel b nicht geswaltsam sortgeschlendert, sondern nur so weit gehoben wird, als es sein Spielraum im Bügel o erlaubt, und nun den Dämpfen Austritt gestattet.

Nach Batfon Smith mare es einfacher und beffer, nur ein Yoch im Dedel ber Blafe anzubringen, bas mit einem Kortpfropf verschloffen ift, welcher,



wenn Drud entsteht, herausgeblafen wird. Fir große Blafen reicht bies feinesfalls aus; vgl. auch S. 187 u. 206.

uneiden, arbeiten andere Fabriken ohne Kihlschlauge, nur mit Auftkihlung oder etwas dem Entsprechenden. Fig. 107 zeigt den dazu dienenden Apparat. Die Tämpse gelangen durch das Rohr a, in welchem das Dampsrohr ob liegt, in den Eisenblechenlinder al. Gegenüber dem schief eintretenden Rohre a, in bessen Verlängerung, liegt das Rohr e, durch welches das Dampsrohr b anstritt. Dierdurch wird verhittet, daß sich a verstopfen kann; e dient zugleich als Reinigungsstupen. Der Cylinder a

steht zu zwei Dritteln in einem weiteren oben offenen Cylinder e; wenn nämlich die Luftkihlung nicht ausreicht, so beriefelt man d von oben mit Wasser, welches sich in e ansaumelt und fortläuft. Man hält aber absichtlich die Temperatur

in d so hoch, daß das Raphtalin darin geschmolzen bleibt und durch e ausläust. Man fängt es in flachen, eisenblechenen Schalen auf, wo es zu Kuchen erstart, die ohne Weiteres zerbrochen und verpackt, nöthigenfalls aber noch einmal hydranlisch gepreßt werden.

Beim Destilliren des Naphtalins kommt fast immer zuerst etwas Wasser und kleine Mengen von leichten Delen, stets aber auch von vornherein Naphtalin hinüber. Benn das Thermometer im Dampfe auf 210° gestiegen ist, wechselt man die Borlage und fängt das bis etwa 230°, allenfalls 235° llebergehende, als reines Naphtalin auf. Dann hält man entweder mit der Destillation inne und giebt den Rückstand zum Schweröl, oder man destillirt weiter in eine andere Borlage, um das jest kommende, unreine Naphtalin wieder zu reinigen. Uebrigens geht, abgesehen von der Verstopfungsgefahr, die Destillation sehr leicht und schnell von statten.

G. Lind (D. R.= P. Nr. 35 168) preßt Rohnaphtalin wiederholt hydraulisch, destillirt und behandelt das Destillat in einem gußeisernen Rührapparat, ähnlich den für die Nitrobenzolfabrikation gedräuchlichen, mit einer Lösung von Seise bei 85°. Der größte Theil der Masse löst sich auf; die Mischung wird in hölzerne Gefäße abgelassen, durch kaltes Wasser abgekihlt, in einer Centrisugalmaschine entwässert, gewaschen und destillirt. Das Naphtalin geht jetzt beinabe chemisch rein über, als eine wasserhelle Flüssigkeit, welche zu einer großslodigen, schneeweißen, krystallinischen Masse erstarrt. Die Verunreinigungen des Rohnaphtalins bleiben in der Mutterlange zurück.

Stenhonse und Grove') erhigen das anderweitig schon gereinigte Naphtalin mit einigen Procent Schwefelsäure auf 180°, destilliren die entstehende schwarze Masse in einem Dampsstrom und wiederholen dies, bis das Product sich bei 100° in einem Ueberschuß von Schwefelsäure ohne jede Färbung auslöst. Dieses, für wissenschaftliche Zwecke von ihnen angewendete Reinigungsversahren würde sich im Großen kann bezahlt nachen; namentlich wäre die Sublimation des mit Säure gemischten Naphtalins eine unangenehme Operation.

Das destillirte Naphtalin wird stets aus dem Kühlapparat in flüssiger Form auslaufen gelassen, meist auf eine große Metallplatte oder in eine niedrige flache Psanne, wo es erstarrt und dann in kleine Stücken zerbrochen, oder zuweilen zu Bulver gemahlen wird. Zuweilen wendet man auch kleine Formen zum Gießen an. Das für das Albo-Carbon-Licht (s. u.) bestimmte wird in Stangen, ähnlich wie raffinirter (Stangen-) Schwefel gegossen. Dies geschieht vermittelst etwas conischer Formen aus Hartholz, oder auch durch eine den Kerzenformmaschinen ganz ähnliche Maschine. Eine specielle Maschine dasür ist von Neuseau patentirt worden (D. R.-P. Nr. 36 708).

Wo große Mengen von Naphtalin raffinirt werden, können die von dem flüssigen Naphtalin in den Formen vor dem Erstarren aufsteigenden Dämpfe die Umgebung belästigen. Man vermeidet dies, wenn man die als Form dienende Pfanne mit einem hydranlischen Randverschluß versieht und sie mit einem darin

¹⁾ Ber. d. beutsch. chem. Ges. 1876, S. 683.

eintauchenden Deckel, der an einem Krahn hängt, bis zum Erkalten bedeckt hält. Die Vorrichtung ähnelt den Reinigungskästen der Gasfabriken.

Untersuchung bes Naphtalins.

Die Eigenschaften des reinen Raphtalins siehe S. 108. Im Handel wird heute das Raphtalin fast von chemischer Reinheit verlangt. Es soll ohne Rücksstand flüchtig sein, genau bei 79° schmelzen und bei 217 bis 218° sieden.

Man überzeugt sich davon, ob sich das Naphtalin an der Luft und dem Lichte weiß halten wird oder nicht, wenn man Proben mit Schwefelsäure und Salpetersäure anstellt. Beim Auslösen in concentrirter heißer reiner Schwefelssäure soll das Naphtalin nur eine schwach violette oder ganz hellrosa Farbe erzeugen; solches, welches dadei absolut keine Färdung gegeben hätte, wenn man etwas größere Mengen anwendete, ist mir dis jetzt noch nicht vorgekommen. Selbst renommirte Naphtalinsorten geben mandymal noch eine ziemlich rothe Vösung, was ihre unzulängliche Reinheit beweist. Die Salpetersäureprobe wird ausgesührt, indem man auf den Boden eines Exsiccators reine, nicht ranchende Salpetersäure giebt und die Naphtalinproben auf Uhrgläsern darüber stellt; das Ganze wird bedeckt. Wenn sie wenigstens eine halbe Stunde, besser zwei Stunden farblos bleiben, sind sie gut. Weniger gute Sorten färben sich bald rosa. Nach einigen Stunden werden sie alle gelb, jedenfalls durch Bildung von Nitronaphtalin.

Phenole kann man im Naphtalin nachweisen, indem man es mit verdünnter Vlatronlauge kocht, abkühlt, filtrirt und zum Filtrat Bromwasser und Salzsäure sett, was alle vorhandenen Phenole als Bromverbindungen niederschlagen wird.

Chinolinbasen entdeckt man durch Auflösen in concentrirter Schweselsäure, Eingießen der Lösung in Wasser, Filtriren, Alkalischmachen des Filtrats und Destilliren, wobei die Chinolinbasen mit dem Wasser übergehen und sich durch ihren charakteristischen Geruch verrathen werden.

Häussermann (Priv. Mitth.) hebt hervor, daß selbst ein mehr als hinreichendes Waschen mit Säure und Alkali das Raphtalin nicht von gewissen Kohlenwasserstoffen befreit, welche weder den Siedepunkt noch die anderen änßeren Eigenschaften des Naphtalins verändern, aber sich in der späteren Fabrikation von Naphtylamin, Raphtol u. s. w. bemerklich machen. Diese Vernureinigungen sind nur durch gewisse Lösungsmittel zu entfernen, und es scheint, als ob das jest meist ausgesibte Heißpressen des Naphtalins ebenfalls auf ihre Entfernung hinwirke.

Verwendung des Naphtalins.

Das Naphtalin, welches in allen Steinkohlentheeren vorkommt und gewöhnslich 5 bis 10 Proc., zuweilen vielleicht noch mehr von deren Gewicht ausmacht 1),

¹⁾ Watson Smith fand den 1873 und 1874 von der städtischen Gassabrik zu Manchester gelieserten Theer merkwürdig arm an Naphtalin, sast frei davon. In Canneltohlentheeren fand er Naphtalin neben Parassin. Die Angabe von Calvert, daß in Newcastler Theer 58 Proc. Raphtalin vorkomme (S. 193), ist einsach Unsinn.

war früher einer der wenigst gern gesehenen Bestandtheile des Theers. Es häuste sich schließlich immer in den zu gar nichts anderem als zur Holzimprägnation tauglichen Delen an und wurde hier sehr lästig durch seine Krystallisation, so daß in manchen Fällen geradezu verlangt wurde, daß solche Dele gar kein sestes Naphtalin enthalten sollten (vgl. S. 305 ff.). In solchen Fällen bleibt nichts anderes übrig, als es mit in das Pech hineinzuarbeiten.

Zuweilen wird auch Rohnaphtalin zur Heizung, z. B. von Theerblasen, benutt. Zu diesem Zwecke wird es geschmolzen und mittelst eines Dampsstrahles in die Fenerung eingespritzt, genau wie Theer oder Theeröle (S. 149 ff.).

Neuerdings hat die früher sehr unbedeutende Verwendung des Naphtalins als Ausgangspunkt sür die Darstellung von Farbstoffen einen großen Anfschwung genommen. Zu dem Martiusgelb (Binitronaphtol) und dem Naphtalins rosa (Magdalaroth) kam zuerst 1876 die Phtalsäure (für Sosine aller Art) und seit 1878 die große Neihe der Azosarbstoffe. In den meisten Fällen braucht man für diese Farben die Naphtole, C_{10} H_7 (OH), namentlich das β - Naphtol, und verlangt zu dessen Fabrikation ein möglichst reines, an der Luft nicht roth oder mißfardig werdendes Naphtalin; die Darstellung eines solchen ist daher jest in den größeren Theerdestillationen eingesührt. In Deutschland wird jest mins destens 1 Tonne Naphtol täglich fabricirt.

Eine der wichtigsten Verwendungen des Naphtalins ist gegenwärtig die zum Carburiren von Leuchtgas. Dies ist früher schon oft vorgeschlagen worden, z. B. von Bowditch (E. P. Nr. 2937, 1862); aber der hauptsächliche Anstof zu dieser Industrie ist durch die Ersindungen von Livesen und Kidd, die sich später mit H. Vale associaten, gegeben worden. Ihr Apparat, welcher unter dem Namen "Albo-Carbonlicht" geht, hat neuerdings viel Ausmerksamkeit erregt. Es eignet sich besonders sür kleine Flammen und soll mehr als die Hälste des sonst sür dieselbe Leuchtkraft in den besten Argandbreunern consumirten Gases ersparen; es giebt also trot der Ansgabe sür Naphtalin eine große Ersparniß. Ein Nachtheil ist es, daß, wenn der Apparat zu heiß wird, zu viel Naphtalin verdampst und die Flamme rußig wird; bei weiterer Vernachlässigung würde das Naphtalin ins Sieden kommen und der Apparat bersten.

Bei von 3. Pattinson angestellten Bersuchen 1) gaben 1000 Kubitsuß Gas mit 4,63 Pfund (= 2,10 kg) Naphtalin in der Albo = Carbonlampe ebenso viel Licht als 2700 Cubitsuß Gas mit einem gewöhnlichen guten Flach= brenner, oder 1780 Enbitsuß in guten Argandbrennern.

Elster²) fand, daß 1 chm Berliner Gas, carburirt mit 53 g Naphtalin, ein 20 » Kerzengas ergab, wobei der Gasverbrauch pro Flamme und Stunde 100 Liter und 5 g Naphtalin betrug. Straßenlampen verbrauchten 100 bis 117 Liter Gas und 5 g Naphtalin, und ergaben 16 bis 17 Kerzenstärke. Durchschnittlich ergab das Albo-Carbonlicht eine Ersparniß an Gas von 50 Proc., und an Gesammtkosten von 30 Proc. Die beste Wirkung erzielte man mit kleinen Brennern. Das specifische Gewicht des Gases stieg durch den Carburirungsproces von 0,38 auf 0,60.

¹⁾ Trans. Neucastle Chem. Soc. 1882, V, 135. 2) Schult, Steinfohlentheer, 2. Aufl., I, 199.

Fig. 108 zeigt die gebräuchlichste Form bes Albo Carbonapparates. Die tupferne Rugel a sitt mit bem burch Reibung dicht paffenden Stabe b auf einer entsprechend ausgebohrten Bulfe c. Sie ift oben burch eine ausgeschraubte Rappe &



verschloffen, welche gunt Ginfillen bee Naphtaline bient. Das Gas ftromt burch e, b und e ein unb burch f, g, h in den Brenner i. Ueber letterem befindet fich bie fupferne Scheibe &, welche in Big. 109 von oben gefeben abs gebildet ift. Dtan ficht hier, wie burch Berftellen bes um einen Stift in ber Mitte brebbaren Schiebere 11 bie mit entfprechens ben Unefdmitten verfebene Scheibe k entweber gefchloffen ober geöffnet merben fann. Das aus i brennenbe Gas erhist bie Scheibe k, welche ihre Bite an bie Rugel er liberträgt, und bas barin befinbliche Raphtalin etwas über feinen Schmelgpuntt (auf 80 bie 900) erhigt. In Solge bavon belabet fidy bae burdy-Aromenbe Gas mit Haphtalindampfen, welche feine

Lenchtkraft ungemein erhöhen. Sollte zu viel Raphtalin mitkommen und die Flamme baburch rußend werben, so stellt man den Schieber 11 wie in Fig. 109, wodurch die Erwärmung der Rugel a erheblich

vermindert wird.

Trop ber auscheinend mit Recht gerühmten Borzlige dieses Versahrens ist doch die Verbreitung der Albo Carbonbelendstung zwar nicht uns bedeutend (im Jahre 1885 wurden in einer mir befannten englischen Fabrit 400 Tonnen Raphtaslinstangen für diesen Zwed gemacht), aber doch lange nicht so allgemein, als man erwarten sollte,

und in einigen Fällen ift es nach ber Einführung später wieder abgeschafft worben. Dies scheint meift bavon herzukommen, daß bas Angünden des Gases mubsam ift. Ansangs, ehe bas Naphtalin heiß geworben ist, brennt bas Licht sehr klein, und es braucht etwas Gebuld. Wenn man andererseits den Apparat nur einen Augenblick zu heiß werden läßt, so ist das ganze Zimmer auf längere Zeit mit dem äußerst stechenden Geruch des Naphtalindampfes erfüllt. Natürlich kann man dies durch aufmerksame Bedienung vermeiden; aber an dieser fehlt et nur zu oft, wie leicht verständlich.

Das Princip der Carburirung mit Raphtalin ist augenscheinlich ganz bestonders geeignet zur Carburirung von sehr armem Gase, wie es durch Ausziehen des Benzols mittelst eines der S. 28 ff. beschriebenen Versahren erhalten wird. Davis!) erwähnt, daß solches Gas, aus dem pro 10 000 Cubitsuß 18 Liter Benzol extrahirt worden waren und welches nur 9 Kerzenstärke hatte, durch das Albo-Carbonlicht mit Leichtigkeit auf 20 Kerzen gebracht werden konnte, wobei der Berbrauch von Gas zur Beleuchtung eines 3 × 3 m messenden Zimmers von 23 auf etwa 3½ Cubitsuß Gas sank. Auch um aus Koksosen-Rückstandsgasen (S. 32 und 52) ein besseres Leuchtgas zu machen, würde dieses Versahren geeignet sein.

Philipp's Carborngengas2) beruht auf der Verbreunung von in Petroleum gelöstem Raphtalin im Sanerstoffstrom. Eine Lampe dafür ist von Carl beschrieben worden 3); doch dürfte diese Beleuchtungsart zu umständlich und kostspielig sein.

I. B. Sutton (E. P. Nr. 4747, 1883), G. W. Little (E. P. Nr. 17108, 1885) und H. I. Siebel jun. (E. P. Nr. 2752, 1887) haben ähnliche Apparate construirt.

Subheim und Koppen (D. R. = P. Nr. 6051 und 7784) verwenden Naphtalin zur Fabrikation phosphorfreier Zündhölzer.

"Pantopollit" ist ein Dynamit, welches einige Procent Naphtalin enthält. Man glaubte dadurch das Entstehen von salpetrigen Dämpfen bei der Explosion vermeiden zu können; aber praktische Versuche haben gezeigt, daß der hierbei verbleibende Geruch noch viel schlimmer als bei gewöhnlichem Guhrdynamit war 1).

L. Stein (D. R.=P. Nr. 23947) macht poröses Steinzeug, indem er dem Thon in Wasser suspendirtes oder in lösungsmitteln aufgelöstes Naphtalin incorporirt, trocknet, das Naphtalin verslüchtigt, wobei es wieder aufgefangen wird, und den Thon in gewöhnlicher Art breunt. Die gebrannten Artikel zeigen eine gleichmäßige Porosität, und da das Naphtalin keine Asche hinterläßt, so sind die Poren nicht zum Theil mit einer schmelzbaren, Temperaturwechsel weniger leicht ertragenden, Masse ausgefüllt.

M. E. Coutin will eine besondere reinigende Seife durch Zusammensschnielzen von 2 Thln. gewöhnlicher Seife mit 3 Thln. Naphtalin darstellen. Ob diese Seife wirklich mehr Reinigungskraft als gewöhnliche Seife besitzt, ist zweiselschaft; nicht aber, daß die, welche sie brauchen, einen sehr unangenehmen Dunstskreis um sich herum verbreiten werden!

Das Naphtalin wird zuweilen zur Bertreibung von Ungeziefer, z. B. von Motten, und beim Ausstopfen von Thierhäuten gebraucht. Pelouzes)

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1886, p. 5. 2) Wagner's Jahresber. 1870, S. 728. 3) Ebendas. 1872, S. 856. 4) Ebendas. 1876, S. 495. 5) Journ. Soc. Chem. Ind. 1884, p. 353. 6) Bull. Soc. Chim. 1866, p. 351; 1868, p. 258.

empfahl es im Allgemeinen für Desinfectionszwecke; Fürbringer 1) besonders für Krankenzimmer und Abtritte, statt Carbolpulver. Eine specielle Untersuchung der besinsicirenden Krast des Naphtalins ist von Ernst Fischer 2) angestellt worden. Es verhindert die Entwickelung von Schimmel und tödtet in kurzer Zeit Pilze, wie Penicillium, Mucor, Phycomyces, Oidium lactis, den Hesenpilz, die verschiedenen Spaltpilze 2c. Niedere Thiere werden vertrieden oder getödtet; Naptalin dient daher als Wittel gegen Motten, Phyllogera, die Käser und Schmetterlingssammlungen zerstörenden Insecten und anderes Ungezieser. Auch ist es sehr gut in der Wundbehandlung zu verwenden und dient hier ebenso gut oder besser als Carbolsäure oder Jodosorm, ohne wie diese giftig zu sein. Daher scheint es zu einer bedeutenden Rolle im Haushalt und der Medicin berusen.

Man macht leicht die Bemerkung, daß Pelze und Wollsachen, welche im Sommer durch Raphtalinpapier gegen Motten geschützt worden waren, den durchs dringenden Geruch des Naphtalins beibehielten und erst nach längerer (mehrstägiger) Lüftung wieder getragen werden konnten.

Behntes Capitel.

Das Leichtöl. Der Vorlauf.

Wir verstehen unter Leichtöl diejenige Fraction der ersten Destillation des Theeres, welche zwischen dem Vorlauf (der Essenz) und dem Cardolöl in der Witte steht, wie dies auf S. 201 und 203 erläutert worden ist. Wir haben dort auch gesehen, daß manche Fabriken (namentlich continentale) diese Fraction gar nicht absondern, sondern alles zusammen auffangen, was vor dem "Wittelöle" kommt, also etwa dis 170°. Im setzteren Falle muß diese ganze erste Fraction so behandelt werden, wie es jetzt filr das eigentliche "Leichtöl" beschrieben wers den soll.

Diese Leichtöl enthält immer noch ein wenig Benzol, ziemlich viel Tolnol und sehr erheblich von den höheren Homologen; daneben aber noch nicht Phenole, Yaphtalin und einen Antheil von unbekannten indifferenten flussigen Oelen, wie sie im Schweröl vorherrschen.

Das eigentliche Leichtöl, wenn man damit so weit geht, bis das Destillat anfängt im Wasser unterzusinken, hat nach des Verfassers früheren Erfahrungen folgende Eigenschaften. Sein specifisches Gewicht ist etwa 0,975. Es fängt an

¹⁾ Berliner klinische Wochenschrift 1882, Nr. 10.

²⁾ Souly, Steintohlentheer, 2. Aufl., I, S. 199.

bei 95° zu sieden (wenn das Thermometer in die Flüssigkeit selbst eintaucht); es geht aber sehr wenig liber, ehe das Thermometer auf 120° steht, und von da die 171° gehen etwa 30° Proc. liber. Was darüber kommt, gehört zum Carbolöllum aber ein richtiges Urtheil über die Qualität eines Leichtöles zu gewinnen, muß man das Destillat die 171° noch einmal rectificiren. Es ergab z. B. ein (nicht besonders gutes) Leichtöl bei der ersten Destillation:

Siedepunkt
$$110^{\circ}$$
 120° 130° 149° 160° 171° 96° 1 3 $4^{1}/_{2}$ 9 16 $26^{1}/_{2}$ Proc. und beim Rectificiren der $26^{1}/_{2}$ Proc.:
Siedepunkt 93° 100° 110° 120° 130° 138°

90° 1 2 5 9 13 16 Proc.

Leichtöl des Handels ist natürlich um so werthvoller, je nicht seicht flüchtige Bestandtheile es enthält, vorausgesetzt, daß es unverfälschtes Steinkohlentheeröl ist. Selbsterzeugtes Leichtöl sollte zwar eine gute Ausbeute dis 171° ergeben, aber nur wenig unter 120° abgeben. Das erstere wird beweisen, daß die Vorlage nicht zu spät für Schweröl umgestellt worden ist, das letztere, daß kein Vorlanf mit in das Leichtöl übergegangen ist.

Ein gewisser Theil des Leichtöls wird ohne weitere Reinigung verwendet, z. B. zur Beleuchtung bei Erdarbeiten, wo es auf den Ranch nicht ankonunt; zur Berdinnung von Schweröl oder zur Berstüssigung von Bech für "präparirten Theer", namentlich auch zur Herstellung recht guter Eisen- und Holzstrnisse (S. 244). Nach Thenius) kann man daraus sehr gutes "Firnisöl" machen, indem man es mehrmals hinter einander mit chromsaurem Kali, Braunstein und Schweselsäure, dann mit Wasser und zuletzt mit Natronlauge behandelt; hierauf wird es destillirt. Man gewinnt ein wasserhelles Firnisöl von 0,880 specif. Gew., das sich an der Luft nicht mehr gelb färbt, und Harze, wie Sandarac, Wastir, Copal, sehr gut löst. Man soll damit ausgezeichnete Firnisse für Photographen und Buchdrucker, seines Wagensett, Maschinenöl 2c. darstellen können. (Specielle Borschriften a. a. D.)

Die größte Menge alles Leichtöles wird durch Rectification weiter versarbeitet und zwar zunächst über freiem Feuer; nur kleine Fabriken wenden wohl schon auf dieses Product Dampf an. Zugleich mit diesem Leichtöl, entweder direct mit ihm gemischt oder doch ganz in derselben Weise, wird das bei der Behandlung des Carbolöls mit Natronlauge sich abscheidende Oel (S. 322) versarbeitet.

Der Zweck dieser ersten Rectification kann noch nicht gut die Darstellung von reinen Handelsproducten sein; hierfür ist das Leichtöl noch zu complicirt zusammengesetzt. Aus ähnlichen Gründen lohnt auch seine Behandlung mit Chemikalien gewöhnlich noch nicht, man müßte es denn absichtlich so weit aufgefangen haben, daß es schon sehr viel Carbolsäure enthält. Dan wird also meist nur darum rectificiren, um auf der einen Seite die leichtest flüchtigen Dele zu gewinnen, welche gewissermaßen die Nachzügler des Borlaufs sind und mit

¹⁾ Berwerthung des Steinkohlentheers, S. 62.

biesem zusammen weiter behandelt werden, und um auf der anderen Seite diesienigen schwersten Dele abzuscheiden, welche keine Ausbeute an Benzolhomologen mehr versprechen und mithin zum Schwersle oder besser zum Carvolöl gehen können. In der Mitte zwischen diesen beiden Producten wird nothwendiger Weise eine Fraction bleiben, welche noch etwas von den Charakteren beider zeigt, und welche man als secundäres Leichtöl bezeichnen könnte; diese wird eben stets wieder von Neuem in die-Blase zurückgegeben und mit frischem Leichtöl zusammen rectisieirt, so daß schließlich eine völlige Spaltung in jene beiden oben beschriebenen Producte geschieht, obwohl bei jeder einzelnen Operation drei Producte erhalten werden, welche wir als Leichtöl Naphta, secundäres Leichtöl und Rickstand bezeichnen wollen.

Es ist mithin fast allgemein üblich, bei der Rectisication des Leichtöles zwei Fractionen zu machen, und das dritte Product als Rückstand direct aus der Blase abzulassen. Es kann sich nur fragen, wo die Grenzen dieser Fractionen liegen. Selbstredend muß, wenn der Rückstand zum Schweröl gehen soll, die Destillation so lange sortgesetzt werden, die keine irgend merkliche Menge von Benzolhomologen mehr im Rückstande ist, und wird hiermit die Grenze der zweiten Fraction gegeben; wo der Rückstand zum Carbolöl geht, kommt es nicht einmal darauf an, da ja bei dessen Behandlung mit Natronlauge die mit übergegangenen Kohlenwasserstoffe doch noch abgeschieden werden. Im ersteren Falle geht man in der Regel so weit, bis das Destillat entschieden in Wasser unterzusinken anfängt; im zweiten Falle arbeitet man meist mit dem Thermometer (s. u.).

Mehr fraglich kann es sein, wo man die Grenze zwischen der ersten und zweiten Fraction steden soll. Es kommt auch so sehr viel nicht darauf an, da ja die zweite Fraction immer wieder in die Blase zurückgeht. In der von mir früher geleiteten (englischen) Fabrik wurde als Unterscheidungsmittel das Ardometer augewendet, und wurde die Borlage gewechselt, sobald dasselbe auf 10° und er proof der englischen Spirituswage (= 0,932 specif. (New.) gestiegen war, wobei ungefähr ein Viertel des Leichtöles übergegangen war; dann destillirte man weiter, dis das Destillat in Wasser untersank, was wieder einem Viertel dis zur Hälste des Leichtöles entsprach. Die erste Fraction (die Leichtöle Naphta, in englischen Fabriken auch zuweilen als "twice run naphta" bezeichnet) zeigte, wenn man das Leichtöl direct von der ersten Theerdestillation anwendete, solgende Resultate bei der Prüfung im Laboratorium:

		-							
Siedepunkt	930	1000	1100	1200	1300	1380	1490	1600	1710
1) 92°	_	1/4	21/2	9	20	33	50	64	78
1a) 84	$2^{1}/_{2}$	5	12	2.11/2	33	39		_	
2) 107	_		1	5	17	29	47	64	79
3) 104			1/2	3	10	21	44	631/2	78
3a) 98	l —	4					_	_	
4) 101	_	_	4	19	38	52	68	79	90
5) 107			1	5	17	29	47	64	79

Destillirend in Brocenten bei

1a) ist das Resultat der Rectification der ersten 50 Proc. von 1); 3a) der ersten 44 Proc. von 3). Hiernach existiren zwar große Verschiedenheiten in den Mittelstusen; als Endresultat bleiben aber stets etwa 80 Proc. dis 171° übersgehend. Auch sieht man aus den Proben 1a) und 3a), daß man aus dem Leichtöl keinesfalls mehr erhebliche Mengen von Benzol, dagegen Toluol, Aylole 2c. gewinnen kann.

Etwas höhere Siedepunkte zeigen natürlich die vom carbolfauren Natron abgenommenen Dele, wie aus folgendem Beispiele erhellt, wo 1) die Destillation des Deles selbst, 2) die Rectification der ersten 41 Proc. desselben bedeutet:

Siedepunkt
$$93^{\circ}$$
 100° 110° 120° 130° 138° 149° 160° 171° 1) 118° — — — — $6\frac{1}{2}$ 21 41 58 72 2) — — 5 15 25 $32\frac{1}{2}$ — — —

Davis 1) giebt folgende Resultate für "twice run naphta":

Specif. Ge	w.		Destillirt bei								
			100°	110^{0}	1200	140°	170°	200°			
a) 0,878	•	•	0	17	41	72	94	99			
b) 0,888	•	•	3	23	46	7 1	88	95			
c) 0,901	•	•	2	20	40	62	80	91			
d) 0,904	•	•	0	9	29	57	81	95			

In Muspratt-Stohmann's Chemie (3. Aufl. 6, 1175) finden sich folgende Angaben über die Destillationsresultate aus süddentschen (1) und norddeutschen (2, 3) Fabriken (umgerechnet in derselben Weise, wie die obigen Angaben).

Uebergehend in Procent bis:

	100°	130^{0}	140^{0}	180^{0}	200^{0}
1)	10,6	25,0		38,9	57,2
2)	15,4		22,5	44,0	
3)	20,3		27,12	50,0	

Bei dieser Angabe ist übrigens jedenfalls nicht Leichtöl in dem oben ans gewendeten Sinne, sondern Vorlauf und Leichtöl zusammen gemeint.

Schon aus diesen Laboratoriumsproben sieht man, daß die Destillation des Leichtöles besser mit Hülfe des Thermometers stattsindet. Es dürste sich dann empfehlen, die erste Fraction dis 170° aufzufangen und zum Vorlauf zu geben, dann dis 205 oder 210° zu gehen und das Product wieder später umzuarbeiten und den Rückstand zum Carbolöl zu geben. Nach Wurt's Dictionnaire de Chimie (I, 1633) behandelt man die zwischen 150 und 200° übergehende Hauptfraction des Theeres (welche ungefähr unserem Leichtöl entspricht) in solgender Weise:

Erste Rectification.

a) Fraction bis 120°, kommt zur entsprechenden Fraction des Vorlaufs (des bis 150° erhaltenen Hauptdestillats).

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1885, p. 646.

- b) Fraction von 120 bis 190°, kommt zur chemischen Reinigung mit Saure und Lauge, bann zur zweiten Rectification.
- c) Rudstand (über 190°), geht zum Schweröl.

Zweite Rectification (ber chemisch gereinigten Fraction b).

- a) Product bis 120° enthält Benzol und Toluol, kommt zu den entsprechenden Producten aus Vorlauf.
- b) Product von 120 bis 1270 giebt Benzin Nr. 1 zur Fleckenreinigung.
- c) $n = 127 \cdot 140^{\circ} \cdot n = 2.$
- d) , , 140 , 150° , , , 3.
- e) Rückftand, fommt zum Schweröl.

Von dem zwischen 170" und 210" übergehenden Producte, das wir als secundäres Leichtöl bezeichnet haben, wurde mir in einer englischen Fabrik gesagt, daß man es in rohem Zustande zur Reinigung des Anthracens (S. 265 ff.) benute, oder aber es mit Dampf rectificire (jedenfalls nach chemischer Reinigung) und es dann als "solvent naphta" gleichsalls sür Anthracenreinigung oder zum Aufslösen von Kautschuk anwende.

Die Rectification des Leichtöles geschieht aus schmiederisernen Blasen, deren genauere Beschreibung hier unterlassen werden tann, weil sie in der Regel genan wie eigentliche Theerblasen gebaut und eingemauert sind. Ihre Böden werden jedoch nie so stark nach innen gebogen, wie dies auf S. 189 gezeigt ist, weil beim Destilliren von leichtöl viel weniger als bei Theer in ber Blase zurückleibt. Nur in den größten Fabriken wird ce freilich lohnen, sie ebenso groß wie Theerblasen zu machen; schon in mittelgroßen wird man verjüngte Copien derselben nehmen, da ja nur wenige Procente des Theeres hier zu behandeln sind. reicht z. B. eine Leichtölblase von 1,8 m Höhe und 1,5 m Durchmesser für vier Theerblasen von der doppelten Weite und Bobe hin. Es ist nicht rathlich, erheblich kleinere Dimensionen als die eben angegebenen zu wählen, selbst in kleineren Fabriken, sondern lieber die Blase seltener gehen zu lassen oder sie zugleich zur ersten Rectification des Rohbenzols zu verwenden. Man kann nämlich eine Blase von obiger Größe, welche eine Fillung von etwa 3500 Liter fassen wird, leicht in einem Arbeitstage (7 bis 9 Stunden) abtreiben und über Racht stehen laffen, um dem Mlickstande vor dem Auslaufen Zeit zur Abkühlung zu geben. Der Dom der Blase ist mit Mauerwerk oder sonst schlecht leitender Bekleidung bedeckt. Der Helm ist von Gußeisen und setzt sich in ein 50 mm weites Gisen = oder Bleirohr fort, welches in eine bleierne Kühlschlange übergeht, deren Beite anfangs 37 mm ist und bis auf 25 mm abnehmen darf. Ein Klihlbottich von 1,8 m Höhe und 1,2 m Weite genligt für eine Blase von obiger Größe. Man stellt ihn am besten so auf, daß er durch eine Mauer von der Blase getrennt ist, und selbstredend gilt dies auch von den beiden Vorlagen filr Naphta und zweitem Leichtöl; auch das Ablagrohr für den Rückstand geht am besten durch diese Mauer hindurch, so daß

alle biefe Theile von der Blasenseurung volltommen isoliet und dabei mit einem Blide zu übersehen find. Fig. 110 zeigt diese Anordnung.

Das Ablagrohr für den Rücktand wird am besten mit einem Schraubengewinde versehen, um denselben durch ein Eisenrohr unmittelbar und dicht abgeschlossen in den Schweröls ober Carbolölbehälter ablanfen lassen zu tonnen.
Trot übernächtiger Abfühlung bleiben nämlich diese Rücktande noch immer sehr heiß und stoßen äußerst beißende und belästigende Dämpfe aus.

Die Ubrigen Ausruftungestiide, Mannloch, Filltrohr, Luftauslagrohr, Thermometer, verstehen sich von felbst; febr anzurathen ift auch ein Gicherheitsventil-von

einfacher Conftruction (G. 187, 357).

Beim Betriebe ber Leichtölblase tann man anfange auch ftart feuern, muß aber sofort mit Eintritt ber Destillation die Site mäßigen und barf biese erft

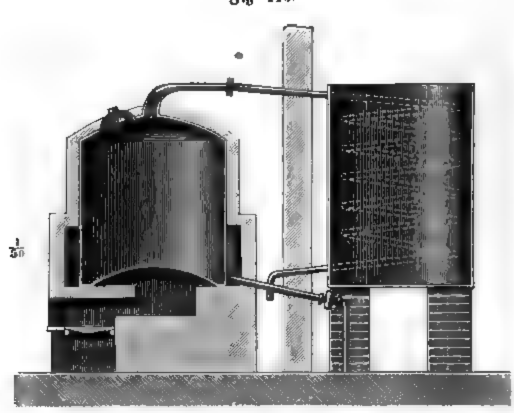


Fig 110.

später wieder steigern. Es geht nämtich auch hier noch etwas Wasser mit über, welches aber bald wieder aushört. So sange noch Naphta übergeht, also etwa bis 150° öber 170°, nuß man im Kühlbottich taltes Wasser zusließen lassen. Bon jetzt ab aber nuß man Kühlwasser und Destillat warm werden lassen, weil Naphtalin in größer Menge mitkommt und das Kühlrohr verstopsen könnte, wenn es schon in demselben austrystalliziert. Um wie viel nöthiger dies ist, wenn man das vom carbossanen Natron abgehobene Del destilliert, ist schon S. 362 bemerkt worden. Besonders ist auch darauf zu achten, daß der Absluß des Kühlrohres in die Vorlagen so angelegt werde, daß das Destillat völlig auslaufen kann; sonst krystallisiert beim Aushören der Operation darin ein Pflod von Naphtalin, was beim Wiederbeginn einer nenen Operation von den Arbeitern übersehen werden könnte und zu höchst bedenklicher Spannung in der Blase sühren würde, nomentsich wenn kein Sicherheitsventil da ist.

Es kommt auch vor, wenn man die Blase vor dem Ablassen des Rücksstandes zu sehr abkühlen läßt, daß der letztere durch Naphtalinausscheidung ganz erstarrt und nicht auslaufen will; man muß dann die Blase noch einmal answärmen.

Statt der beschriebenen einsachen Leichtölblasen wenden manche Fabriken indirecte Heizung durch Dampf an, welche aber keinen erheblichen Vortheil gewährt. Dagegen ist es schon in diesem Stadium nützlich, statt eines einfachen Helmes einen Kronenaussatz zur Dephlegmation anzuwenden, um eine schärfere Trennung der Producte zu erreichen, wie wir es im nächsten Capitel näher sehen werden. Speciell anzurathen ist dies dann, wenn man Vorlauf und Leichtöl gemeinschaftlich rectificirt.

Der Borlauf.

Wir bezeichnen mit diesem Namen das leichteste, direct gewonnene Destillat vom Theer, wie es S. 200 näher angegeben worden ist, und werden jest seine weitere Verarbeitung beschreiben. Wo man nicht "Borlauf" und "Leichtöl" trennt, wie dies in unserer Beschreibung der ersten Destillation des Theers anzenommen ist, sondern das Leichtöl in einer einzigen Fraction auffängt, wird man doch dasselbe sast immer zuerst über freiem Feuer rectisieiren, und wird dann eine "Leichtölnaphta" gewinnen, welche mit unserem "Vorlauf" im Wesentlichen übereinkommt und ganz wie dieser behandelt wird.

Mit unserem Vorlauf stimmt die "rohe Naphta", "Essence legère, first runnings, crude naphta, sirst light oils 2c. überein.

Der Borlauf enthält selbstredend die leichtest flüchtigen Bestandtheile des Theeres, wie sie sich aus dem zweiten Capitel ergeben, aber daneben, in Folge der Eigenthümlichkeit jeder fractionirten Destillation, stets noch bedeutend schwerer slüchtige. Wir sinden daher in ihm nicht nur Benzol mit allen seinen Homoslogen, sondern auch merkliche Mengen von Thiophenen, Phenolen, Naphtalin, Anilin und anderen slüchtigen Basen, "Brandharzen" zc. Von den leichter slüchtigen Körpern, welche wir als Verunreinigungen ansehen und möglichst entsernen müssen, seien hier erwähnt: Methanhomologe, Thiophene, Olesine, Schweselstohlenstoff, Mercaptane, Nitrile 1).

(Das öfter erwähnte "Eupion" und Mansfield's Alliol wird man wohl unter biesen Körpern suchen muffen.)

Da an eine Unterscheidung und Trennung aller dieser Körper für gewöhnslich gar nicht zu denken ist, am allerwenigsten für technische Zwecke, so begnügt man sich gewöhnlich für die Werthermittelung des Borlaufes ganz derselben

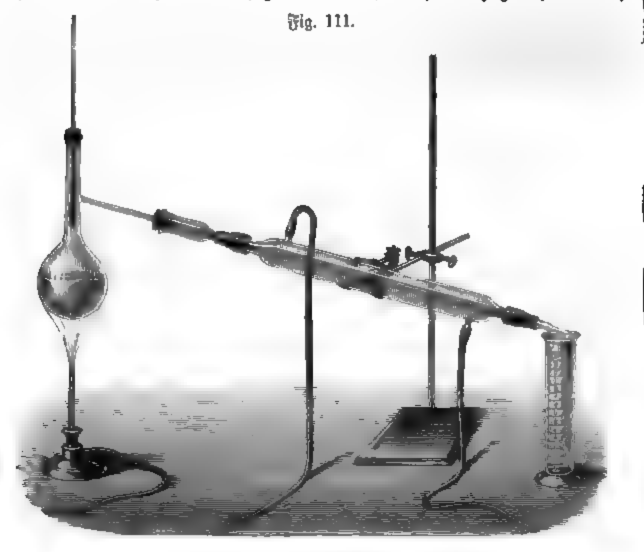
¹⁾ R. E. Schulze (Berichte 1887, S. 411) hat im "Benzolvorlauf" (worunter jedenfalls nicht unser "Vorlauf", sondern derjenige von der späteren Dampfrectisication verstanden ist) auch Aceton und Acthylmethylseton gefunden, nimmt jedoch an, daß diese Körper erst durch die von ihm vorher vorgenommene Einwirkung von verdünnter Schweselsäure aus Methyl= resp. Aethylacetylen entstanden seien. Altohole waren nicht nachzuweisen.

Qunge, Steinfoblentbeer n. Ammoniaf.

fractionirten Destillation in kleinem Maßstabe, wie sie oben (S. 365) für bes Leichtöl beschrieben worden ist, mit Rectification des flüchtigeren Theiles. Folgente Tabelle zeigt einige solche "Analysen" von Borlauf aus verschiedenen englischen Fabrifen. Es gingen über Bolumprocent bei:

Nr.	Siebe: puntt	880	930	1000	1100	1200	130°	1380	1490	1600	1710	Sperif. Gew.
1	790	1	21/2	41/3	121/2	221/2	31	37	65	52	62	0,906
2	840	1	_	15	30	43	51	57	63	69	77	_
3	980	¦	_	2	-	27	43	54	63	73	88	0,905
8 a.	_	i — i	8	15	_		_	-	_	_	_ !	_
4	910		3	10	26	36	49	55	63	71	78	0,908
5	890	_	1/2	5	34	45	55	61	68	73	781/	0,911
5 a	_		9	271/2	40	471/2	-	_	_	_	-	_

Bei allen biefen Proben tauchte bas Thermometergefaß zu Anfang ber Destillation eben noch in bie Fluffigkeit ein; ber "Siebepuntt" zeigt alfo natlitlich



eine viel höhere Temperatur an, als bie, bei welcher die Dämpfe wirklich übergingen, und ebeuso sind auch die späteren Temperaturen fammtlich etwas ju boch. 3a ist das Resultat der Rectification der ersten 43 Proc. von 3; 5a das der ersten 61 Proc. von 5.

Dbige Tabelle zeigt, daß die Zusammensetzung des Vorlaufs namentlich bei ben niedrigeren Siedepunkten eine fehr wechselnde sein kann, ohne daß dies durch das specifische Gewicht irgendwie angezeigt würde. Letteres ist daher absolut werthlos für die Bestimmung des Handelswerthes einer Rohnaphta; selbst eine einfache Destillation der letteren genügt noch nicht und man sollte jedenfalls wenigstens das bis 1300 Uebergegangene rectificiren. Selbst bann bekommt man noch immer ganz abweichende Resultate, wenn man, wie in England gebräuchlich, das Thermometer in die Flussigkeit reichen läßt, je nach der Größe der Retorte, der Menge der Flussigkeit u. s. w. Das einzig Zuverlässige ist es, wenn man das Thermometergefäß bis zur Böhe des Abzugerohres reichen läßt und am besten in einem eigentlichen Fractionirkolben arbeitet, an welchen man einen Liebig'ichen Rühler anset (Fig. 111). Noch beffer wendet man einen Dephlegmirungsauffat an, wie Linnemann's Dreifugelapparat (vgl. nachstes Capitel). Es hat fich als das sicherste erwiesen, das Thermometergefäß genau wie hier gezeichnet einzu= stellen, nämlich so, daß sein oberes Ende in einer Linie mit der Unterseite des Dampfrohres fteht.

Genauere Methoden zur Werthbestimmung von roher Naphta werden am Ende des 11. Capitels beschrieben werden.

Sohenhausen 1) giebt folgende Resultate:

A. Englische Raphta.

					Wigan	Portshire	Schottland (
o C .					Proc.	Proc.	Proc.
105	•	•	•	•		4	
110	•		•	•	4	16	17
120	•	•	•	•	19	34	38
130	•	•	•	•	33	47	49
140	•	•	•	•	45		58
150	•	•		•	55		69

B. Französische Naphta.

o C .					D'Anzin Broc.	Blanzy Proc.	Comp. Paris. de Gaz Proc.
100	•	•	•		5	14	10
120	•	•	•	•	24	37	23
130	•		•	•	39	49	55
140	•	•	•	•	50	59	75
150	•	•	•	•	60	69	90
160	•	•	•	•	67	77	98
170	•	•	•	•	75	85	

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1884, p. 73.

natürlich nicht so vollkommen durchführen, als bei mechanischen Apparaten, wo der Rührer durch eine Stopfbüchse eintritt und im Uebrigen nur Einlaßröhren für Theeröl, Säure, Wasser und Lauge vorhanden zu sein brauchen.

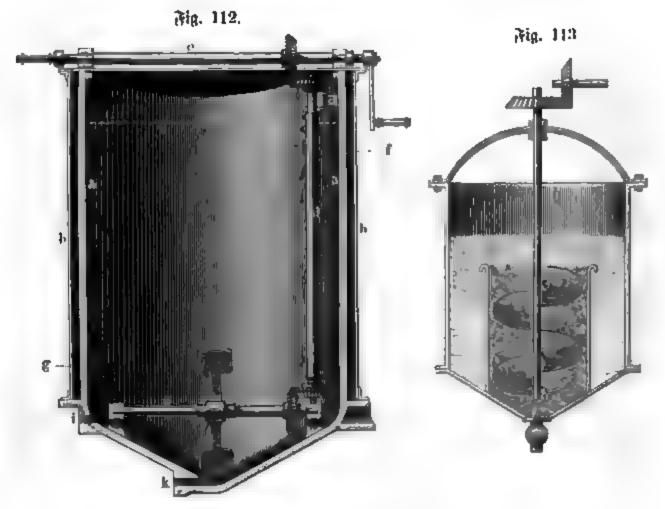
Der Ablaßhahn muß jederzeit so eingerichtet sein, daß man die sich am Boden ansammelnde Reinigungssäure, sowie das Wasser 2c. dis auf den letten Tropfen abziehen kann. Man giebt daher am besten dem Boden Fall nach einer Seite hin, oder macht ihn conisch, und bringt an der tiefsten Stelle den Hahn so an, daß kein Theil desselben über den Boden hinausragt, daß also durchaus keine Mischung von Flüssigkeiten beim Ablassen stattsinden kann, wenn man mit genügender Vorsicht verfährt; vgl. auch S. 322.

Das Mischen der Naphta mit den Reinigungsmitteln kann in kleineren Stablissements genügend durch Handarbeit geschehen, um so mehr, als ja nur wenige Procente des Theers dieser Operation unterliegen. Man wendet dann eine hölzerne Rührkrücke an, deren etwa 45 cm langes und 15 cm breites Ouer-holz von sechs oder acht 25 cm weiten Löchern durchbohrt ist; mit diesem schöpft der Arbeiter beständig die Säure 2c. von unten nach oben, was eine viel besser Mischung hervordringt, als bloßes Umrühren. Man muß dies jedoch mindestens eine halbe, besser eine ganze Stunde sortsetzen. Hierbei kommt es nicht viel darauf an, ob der Mischbottich rund oder viereckig ist, während ersteres für die mechanischen Rührmaschinen vorzuziehen ist. Der Bottich darf von dem zu reinigenden Dele nur zu drei Vierteln gefüllt sein.

Es liegt auf der Hand, daß dem Mischen mit der Hand basjenige auf mechanischem Wege weitaus vorzuziehen ist, und alle größeren Fabriten thun wohl auch heutzutage das Letztere. Auch hierbei wendet man zuweilen die Mischung burch einen vielfach vertheilten Luftstrom an, wie sie für bas Carbolol, S. 321, beschrieben worden ist. Die Mehrzahl der Fabriken zieht jedoch in diesem Falle mechanische Rührwerke vor, weil der Luftstrom leicht Verlust durch Mifführen von Bengol verursachen kann; boch wird dies kaum ernstlich sein, ba bas Mischen nur 10 bis 15 Minuten zu dauern braucht. Es seien daher hier wenigstens einige von den verbreitetsten Mischmaschinen turz erwähnt. Schon S. 321 ift auf ben Bübner'ichen Apparat hingewiesen worden, welcher nach Art eines Butterfasses construirt ist, indem die Mischung durch einen vertical auf= und ab= gehenden, mit vielen Löchern durchbohrten Rolben geschieht (also ganz nach bem Princip der oben beschriebenen Mischung mit Handfruden). Gin ähnliches Princip liegt bem nach Riebed's Angaben von Jung und Duft in Salle construirten Apparate 1) zu Grunde, nur daß bei diesem die Bewegung, statt durch eine Transmission, durch einen direct auf das Mischgefäß aufgesetzten Dampfcylinder geschieht, bessen Kolben mit ber Mischscheibe an einer Kolbenstange sitt. Dischmaschine von Rolle?) besteht aus einem schiefliegenden gußeisernen Fasse, dessen Schwerpunkt in die horizontale Welle fällt, mit Schöpflöffeln zum Auffangen der sich an der Peripherie bewegenden, schweren Säuren und Laugen. Diese, sowie die von Vogt3) construirte Mischmaschine scheinen weniger für

¹⁾ Beschrieben von Fuhst, Dingl. Journ. 166, 21. 2) Wagner's Jahresber. 1862, S. 680. 8) Dingl. Journ. 167, 261; nach Jacobi (ebendas. 168, 264) ganz unbrauchbar.

unseren Zwed geeignet, als die habner'sche ober auch die von Jacobi'). Bei letterer (Fig. 112) ift der gußeiserne Chlinder aa von einem außeren schmiedeeisernen Dampfmantel du umgeben (welcher filt Rohnaphta sortsallen kann, aber filt Carbolsaure, Naphtalin z. unentbehrlich ist) und am Boden conisch vertiest. In dieser Vertiesung drehen sich die Schauseln einer horizontalen Allhrwelle c, welche durch eine verticale Belle d seitlich bewegt wird, so daß der Inhalt des Mischagesäses überall frei zugänglich ist. Bei der aus der Figur ersichtlichen Einrichtung sind Stopsbuchsen vermieden, weil deren Padung gegen die Schweselstüre nicht haltbar gemacht werden konnte und die Säure bald die Wellenhälse ausfraß, so daß eine Dichtung unmöglich wurde. Verbleien, Asbestpadung z.



halfen nichts. Der Heizdampf tritt in der Bohe von f ein und das Condensationswasser bei g aus. A zeigt den Flussseitsstand incl. Waschmittel. Die Stuten i und k dienen zum gesonderten Ausslusse des Deles und Waschmittels. Das Gefäß au sollte aus einem Stude gegossen und beim Gusse der Boden nach unten gerichtet sein, um Blasen zu vermeiden, welche besonders der Säure gegenüber sehr schädlich wären. Die Antriedswelle e macht 45 bis 50, die Rührwelle e 64 bis 72 Umdrehungen per Minute. Der Apparat, welcher bei der gezeichneten Eroße 3 Tonnen saßt, kann von zwei Mann bedient werden, da das Drehen immer nur wenige Minuten dauert, und kann man von Maschinenbetrieb absehen.

Eine fehr gute Construction eines Mifchungegefäßes zeigt Fig. 118. Inners halb bes angeren (Wefäßes ift hier ein fleiner Chlinder, ber oben und unten offen

¹⁾ Dingl. Journ. 168, 261.

ist und in seiner Mitte eine senkrechte Welle mit einer archimedischen Schranbe trägt. Durch die Umdrehung der letzteren wird die, stets schwerere, Säure oder Lauge in dem inneren Cylinder gehoben und über dessen Rand in die den äußeren Cylinder füllende Naphta ausgegossen. So wie sie heruntersinkt, wird sie wieder von der Schraube erfaßt, und auf diesem Wege eine sehr gute Mischung bewirkt.

Das Mischgefäß muß hoch genug aufgestellt sein, um von dem in seinem Boben angebrachten Sahne noch Fall zu haben, sowohl zum Abziehen ber Schwefelfäure als zu dem der Waschwässer und Laugen. Die Schwefelsaure wird manchmal gleich in Ballons gefüllt, sonst aber durch eine Bleirinne nach einem außerhalb belegenen Reservoir abgeleitet. Die Waschwässer läßt man nicht direct weglaufen, weil ce fast unmöglich ist, zu verhindern, daß nicht hin und wieder ein wenig Del mit denselben kommt. Dan führt daher den Ablaufcanal in das Reinigungshaus hinein und läßt ihn daselbst in einem Bassersad endigen, in welchen man die Waschwässer durch eine Rinne einlaufen läßt. Zugleich giebt man bem Boben bes Hauses Fall nach bieser Stelle hin, so daß irgend vergoffene Dele nach biesem Wassersacke zu geschwemmt werden können. Der Abfluß findet aus bem Baffersade in den Canal nicht von oben, sondern durch ein bis nahe an ben Boben reichendes Rohr statt, welches sich oben rechtwinkelig abbiegt und burch die Seite des Wassersacke hindurch in den Abflugcanal reicht. Da nun der Abflug immer vom Boben bes Wassersades ausgeht, so tann sich bas Del ungeftort oben ansammeln, um von Zeit zu Zeit abgeschöpft zu werben.

Die Mischarbeit wird folgendermaßen ausgeführt. Man vernachläsige nie, nachdem die zu reinigende Naphta in den Mischbottich eingepumpt ist, derselben etwas Nuhe zu lassen und das sich unten ansammelnde Wasser, an welchem es nie ganz sehlen wird, vollständig abzuziehen, ehe man die Schwefelsäure zussetzt, welche sich sonst verdinnen würde. Ein umsichtiger Arbeiter ist im Stande (und dies gilt auch bei den folgenden Reinigungsarbeiten), durch vorsichtige Stellung des Hahnes, Beobachtung der Farbe und Probiren mit dem Finger das Wasser ohne einen Tropfen Del abzulassen. Sollte es doch, etwa bei weniger geübten Arbeitern, vorsommen, daß etwas Del mitläuft, so wird dieses in dem eben besichriebenen Wassersache zurückgehalten.

Das Duantum der zur Reinigung erforderlichen Schweselsäure ist natürslich den Umständen nach verschieden; doch nicht so bedeutend, als man denken könnte. Nach meiner früheren Erfahrung in Mittelengland genügte ein wenig mehr als 1 Pfund englischer Schweselsäure per Gallone, gleich 1 kg auf 10 Liter des Deles, und zwar sowohl bei Borlauf als bei Leichtölnaphta (S. 365). Bei Mehrzusat war der Reinigungsverlust größer, bei Minderzusat waren die Destilslate, namentlich die Brennnaphta, nicht mehr bleibend farblos und naphtalinfrei zu erhalten. Frisch destillirte Dele beanspruchen immer etwas weniger Säure als alte Dele, in welchen die Brandharzbildung schon weiter fortgeschritten war. Dem Gewichte nach entspricht obiges Verhältniß etwa 12 Thln. Schweselsäure auf 100 Gewichtsthle. Naphta.

Bei Anwendung einer Mischmaschine genügt eine Zeit von 10 bis 15 Minuten zum gründlichen Durchmischen ber Säure mit dem Dele. Hierauf muß man mindestens drei Stunden warten, bis die Flüssigkeit sich geklärt hat. Noch besser nimmt man das Mischen als lette Tagesarbeit vor und läßt über Nacht absiten, aber auch nicht länger, weil die Reinigungesäure nach bem vollständigen Erfalten so dickflussig wird, daß sie nur sehr schwer aus dem Hahne läuft; auch scheiben sich bisweilen ganze Klumpen einer pechartigen Dasse aus, welche ben Bahn gang verstopfen. Wenn sich bie Saure auch nach fürzerem Stehen allzudick zeigt, so ift bies ein Zeichen, daß die Unreinigkeiten in diesem Falle sehr bedeutend waren, daß z. B. eine Berunreinigung des Borlaufs mit übergestiegenem Theer, ober ber Leichtölnaphta mit leichtem Del stattgefunden hat. Man hätte, wenn man dies vorher gewußt hätte, von vornherein mehr Schwefelfäure nehmen sollen und wird später auch mehr Lauge gebrauchen. Auf demselben Wege wird man also eine früher vorgefallene Nachlässigkeit der Arbeiter noch nachträglich entbeden können. Umgekehrt, wenn bie Reinigungesäure zu bilun erscheint, ist bies ein Zeichen, daß zu viel Säure zugesett ober daß das Wasser nicht vollkommen abgelassen worben war. Beibes follte nicht vorkommen. Allgemeinen wird man finden, daß die Säure durch Aufnahme von Stoffen aus den Theerölen ihr Bolum verdoppelt hat.

Es ist erforderlich, die Säure dis auf den letzten Rest abzulassen, und den Boden und Hahn des Gesüßes dem entsprechend einzurichten (S. 322, 374). Wenn ein Rest von Säure zurückliebe, so würde sich aus dieser beim Verdünnen durch das erste Waschwasser ein großer Theil der gelösten Stoffe wieder ausscheiden und die Naphta aufs Neue verunreinigen, allerdings mehr mechanisch als durch Wiederaussösung, da die durch Schweselsaure veränderten Theerstoffe kaum nicht in Naphta löslich sind. Schon wegen dieser Ausscheidungen beim Verdünnen der Reinigungs siure darf man diese unter keinen Umständen durch das gemeinschaftliche Absaltrohr mit Wassersack (S. 376) ablassen, da dessen Röhre sich sosort verstopfen würde; man muß sie vielmehr durch eine offene Rinne in den Hauptcanal oder, wenn es angeht, gleich in den Fluß lausen lassen, sonst aber in ein besonderes Reservoir, oder in Vallous, Fässer und dergleichen. Hölzerne Fässer halten einige Zeit, da die corrodirende Wirkung der Säure durch ihre theerigen Beimischungen sehr abgeschwächt wird; mit der Zeit werden sie aber angegriffen.

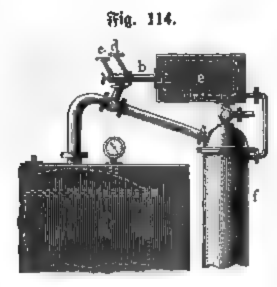
Fald') schreibt folgendes Versahren vor, um die Wegführung von Naphta mit den letten Theilen der Säure in Form einer Emussion, und zugleich die Verunreinigung der Naphta durch Ausscheidungen aus zurückgebliebener Säure bei Zusat von Wasser zu vernieiben. Nach Abzug der ersten Reinigungssäure rührt er die Naphta 15 Minuten mit 0,5 Proc. Schwefelsäure von 60° V., zieht diese ab und wiederholt die Operation mit Säure von 50° V. Nachdem die Stärke der schmutzigen Säure allmälig heruntergebracht worden ist, kann man die letten Spuren derselben mit Wasser oder Alkalien entsernen, ohne eine Emussion zu bilden.

Nach Abziehen der Schweselsäure folgt ein Waschen mit Wasser. Man läßt etwa ein Fünftel vom Volum der Raphta an Wasser zulaufen, mischt eine Viertelstunde gut durch und läßt eine halbe Stunde absitzen. Das stark roth-

¹⁾ Chem. Zeitg. 1885, S. 1869.

gefärbte Wasser wird durch den Bodenhahn, mit aller Vorsicht gegen das Dibtommen von Del, abgelassen und fließt durch den Wassersach im Boden des Hauses
(S. 876) fort. Diese Waschung wiederholt man noch drei Wal, und wenn das
letzte Wasser noch etwas Färdung zeigt, noch einmal. Auch das fünste Wasser
schmedt noch etwas bitterlich, was aber wohl mehr von der Naphta herrühren
mag; auch eine schwache Reaction auf Ladmuspapier schadet nichts, aber jedenfalls sollte das Wasser so gut wie gar keine Färdung mehr zeigen.

Jest kommt die Behandlung mit Natronlange. Man kann diese im verblinnten Zustande anwenden, etwa von 1,100 specif. Gew. Ihre Quantität läßt sich nicht, wie diejenige der Säure, im Boraus bestimmen, sondern ist bei jeder einzelnen Operation verschieden, so daß sie zwischen ein und einhalb bis sechs Raumtheilen der verdinnten Natronlauge auf 100 Naumtheile Theerole schwanten kann. Man setzt die Lauge allmälig zu, während das Rührwert umgeht, oder während (bei Handbetrieb) ein anderer Arbeiter umrührt. Sobald eine Aenderung der Farbe der Naphta eingetreten ist, hört man mit dem Zusate von Lauge aus. Nach meiner Erfahrung ging die Farbe von Rothbraun in Hellbraun oder Brauw



gelb über, und zwar ganz scharf und charalteristisch; in anderen Fällen soll man blane
oder violette Farben beobachten. Man mischt
zuletzt noch gut burch, läßt eine Stunde abseisen, zieht die Lauge unten ab, wäscht noch
zwei Mal mit Wasser aus und ist nun zum
Destilliren bereit.

D. Hirzel (D. R.-B. Mr. 34315) verbindet die Destillation der Dele mit dem chemischen Baschen zu einer Operation, indem er die Dämpfe des leichten Deles mit den Chemikalien in Form eines Staubregens innig mengt. Fig. 114 zeigt bei a die Blase,

b ben Injector (Berfläuber), o bas Dampfrohr, d bas die Chemikalien fithrende Rohr, e ben Borkühler, f ben eigentlichen Rühler.

Der Berlust beim Reinigen betrug nach meiner Erfahrung durchschnittlich 8 Bolumproc. der Mischung von Borlauf und Leichtölnaphta. Bei guten Oelen sinkt er häusig auf 5 Proc., selbst 4 Proc., bei schlechten kann er auf 12 Proc. ansteigen. Frische Producte erfordern nicht nur weniger Reinigungschemikalien, als alte Oele (S. 376), sondern erleiben auch weniger Reinigungsverlust. Der letztere kann bei sorgloser Arbeit, wenn zu viel Naphta mit dem Wasser wegläuft, auf das Doppelte und mehr des wirklich unvermeidlichen steigen; auch der Wassersack kann nicht ganz davor schüpen, da stets ein wenig Naphta im Wasser suspendirt bleibt.

Bei der Destillationsanalyse von gereinigter Raphta sindet man die Siedepuntte meist ein wenig höher als bei berjenigen des Rohmateriales. Es wird also die Entfernung der hochsiedenden Körper (Phenole, Naphtalin, Basen) burch diesenige der leichter siedenden (Methane, Olesine, Schwefelverbindungen 20.) mehr als compensiert. Eine vollkommene Reinigung, so daß nur Benzol und seine Homologen zurückleiben, ist natürlich nicht zu erwarten; namentlich bleibt stets noch Schwefeltohlenstoff, oft in nicht unbedeutender Menge, zurück, und selbst das "chemisch reine" Benzol, Toluol zc. enthielt früher, ehe Victor Wener das Thiophen und dessen Homologe entdeckt hatte, diese Körper, ohne daß man etwas davon wissen konnte.

Die Mischmaschine befindet sich am besten in dem gleichen Raume, in welchem auch die Dampfblasen mit den Borlagen, und die Borlagen der Benzolblase (f. 11.) Man follte megen der Feuersgefahr bei dem Bau dieses Gebäudes fein Holz anwenden, und am besten auch ben Dachstuhl von Gisen machen; bei gewelltem Blech braucht man ja nur einen leichten Dachstuhl. Im Dache muffen schließe bare Bentilationsflappen vorhanden fein. Feuer (selbst Bundhölzchen) sollten in diesem Raume nie gebraucht werden; die Beleuchtung sollte durch Reflectoren von außen 1), oder durch elektrisches Licht geschehen. Innen und außen sollten Bafferhähne und Schläuche vorhanden sein, um jeden Ort leicht mit Baffer erreichen Uebrigene eignet sich reines Wasser sehr schlecht zum Löschen eines Brandes von leichten Theerölen, weil diese auf ihm schwimmen; Ammoniakwasser bagegen, welches ja stets vorhanden ist, löscht ausgezeichnet, jedenfalls wegen der Entwickelung von tohlensaurem Ammoniat und Schwefelammonium aus bemselben 2). Auch Berschütten mit Sand, Asche zc. wirkt besser als Wasser. sichersten burfte es sein, ba ja ohnehin stets ein Dampftessel vorhauben ift, ein oder nichrere Dampfrohre in den Raum einmunden zu lassen, aus welchen man burch von außen zugängliche Bahne beim Entstehen eines Feuers Dampf ausströmen lassen kann, welcher die Luft aus dem Raume verbrängt und bas Feuer erstidt.

Das im Obigen beschriebene chemische Reinigungsversahren ist wohl das fast allgemein übliche, mit der schon (S. 373) erwähnten Ausnahme, daß man jett häusig vor der Säurebehandlung eine solche mit Alkalien vornimmt, um die Phenole verwerthen zu können. Die nun zu erwähnenden andersweitigen Bersahren scheinen in der Praxis nicht mehr üblich zu sein. Manssield nahm auf jede Gallone Benzol (sage 9 Psund) 1/2 Psd. Schweselsäure und 1/16 Psd. Salpetersäure von 1,30 specif. Gew.; zuweilen auch noch etwas Chlorskalt und Salzsäure. Für Tolnol nahm er 3/4 Psd. Schweselsäure und 1/4 Psd.

¹⁾ Ich habe (Dingl. Journ. 259, 138) einen Fall beschrieben, wobei in einer Petroleumraffinerie aus einer heißen Blase nach Abnahme des Mannlochdeckels Dämpse in solcher Menge ausströmten, daß eine Explosion entstand, indem die Dämpse sich an einer außerhalb des Gebäudes in einer Entsernung von 6 m stehenden Laterne entzündeten; das Austodern verursachte ein Zurüchschagen der Flamme in das Gebäude, welches ganz zerstört wurde.

²⁾ Diese schon in meiner "Destillation des Steinkohlentheers", 1867, S. 101, gesmachte Bemerkung wird von Watson Smith (Chom. Nows, 2. Mai 1879) bestätigt. Etwas später machte Smith dieselbe Bemerkung und empfahl die Anwendung von Gaswasser, das man in geschlossenen Behältern mit passenden Röhrenleitungen aufsbewahren sollte, sehr dringend zur Bekämpsung von Feuersgesahr in Baumwollspinnezreien zc. Starke Ammoniaksüssigkeit ist auch von einem Ausschuß der Münchener Polytechnischen Gesellschaft zum Löschen von Petroleumseuern empsohlen worden (Färbereimusterzeitung 1882, Nr. 26).

Salpetersäure. Zur alkalischen Waschung nimmt er Kalkwasser oder Natronlauge. Die höher siedenden Kohlenwasserstoffe läßt er 5 bis 6 Stunden mit einem Viertel ihres Volums Natronlauge von 1,130 specif. Gew. unter Rückluß des Destillirenden sieden, destillirt dann ab und reinigt mit verdünnter Schwesel, Salz- oder Salpetersäure.

Nach Ronalds und Richardson versetzt man zwei Mal mit Schweselssäure, mischt mehrere Stunden, wobei sich große Hitze entwickelt (vermuthlich durch zu starke Einwirkung), wäscht mit Wasser und dann mit Kalkmilch oder verdünuter Natronlauge. Sie warnen davor, das Licht auf die frische Naphta einwirken zu lassen, weil sich sonst das Wasser darans nicht leicht abscheide.

Poung 1) behandelt mit Chlorkalk unter allmäligem Zusat von verdünnter Salzsäure, dann mit Natronlauge, wodurch sich die orndirten Producte als schwarze Schicht unten abscheiden, von welchen das klare Del leicht abgezogen werden kann. Hierdurch lasse sich der Theer von Gassabriken, in denen die reicheren schottischen Cannelkohlen verarbeitet werden, mit Vortheil in die gewöhnlichen Producte der Paraffinindustrie umwandeln (?).

Nach den Versuchen von Breitenlohner²), welche allerdings mit Torföllen angestellt waren, ist die Anwendung der oxydirenden Substanzen, sowie auch diejenige des Kaltes an Stelle der Natronlauge, mit so viel Mißlichkeiten versknüpft, daß man doch immer wieder zu der von Schweselsäure und Achnatron zurücksommen muß.

Bermerthung der Theerol-Reinigungsfäure.

Die Reinigungssäure zeigt durchschnittlich 1,365 specif. Gew. und enthält dann etwa so viel Säure, als 45 Proc. englischen Bitriolöls entspricht. Sie ist sinr den Theerdestillateur eines der lästigsten Abfallproducte, das man sich denken kann, da sie beim Ergießen in Canale, Bäche und Flüsse alle Fische ködtet und schon von weitem durch den Gestank und die rothe Farbe des Wassers merklich wird. Es war also von vornherein geboten, sich nach irgend welcher Verwerthung sitr diese Säure umzusehen, selbst wenn man keinen Profit daraus zöge. Daß das aber nicht leicht ist, scheint mir dadurch erwiesen, daß mir in allen von mir im Jahre 1880 besuchten Fabriken zugegeben wurde, man könne nichts mit der Reinigungssäure ansangen und lasse sie irgendwo vergraben oder weglausen. Jedenfalls sollte man sie dann vorher durch Sättigung mit Kreide unschällch machen.

Wenn man die Reinigungssäure mit dem gleichen Volum Wasser verdlinnt, so scheidet sich der größte Theil der Verunreinigungen als zähflüssige theerige Substanz von sehr üblem Geruche an der Oberfläche aus und kann abgeschöpft werden. Dieser, ihrem Volum nach unbedeutenden Substanz kann man sich leicht durch Vergraben entledigen, aber auch durch Verbrennen, wo es auf die entstehende

¹⁾ Nach Hofmann's Report by the Juries, 1862, p. 140. 2) Dingl. Journ. 167, 378.

schweslige Säure nicht ankommt. Bielleicht wird sich aus dieser Sybstanz ein brauchbarer Farbstoff abscheiden lassen; wenigstens löst sie sich in Alkohol mit schöner rother Farbe auf. In Benzol ober Naphta ist sie unlöstich.

Ein Patent von 23. P. Jenny 1) zur Berwerthung ber Abfallfäure bezieht sich zwar auf diejenige von der Petroleumreinigung, durfte aber auch vielleicht in unserem Falle (wenn überhaupt) anwendbar sein. Man foll nach der einen Methobe die Saure mit ihrem gleichen Volum Wasser verdunnen und bas sich ausscheidende übelriechende Del mehrmals mit fochendem Wasser, zulet unter Busat von etwas Soda, maschen. Dann bestillirt man es bis 2500, und bläst barauf 48 Stunden lang burd, ben in der Retorte gebliebenen Rucfstand einen Strom Luft hindurch. Der Sauerstoff der Luft wird begierig absorbirt und ce entsteht eine nach dem Erkalten tiefbraune, harzige Masse. Nach der anderen Methobe erwärmt man die Abfallsäure mehrere Tage lang auf 100 bis 1500, bis eine Probe beim Eingießen in Wasser untersinft, gießt sie in Wasser und wäscht das Abgeschiedene mit viel Wasser, oder versetzt es vorher mit dem gleichen Bolum Petroleumather, in welchem Falle die Mischung obenauf schwimmit. Das je nach dem Grade der Orybation mehr oder weniger harte Product ist unlöslich in Waffer, Altohol und Altalien, aber leicht löslich in allen Fetten und Delen, Naphta, Benzol 2c., auch in Schwefelfäure von 66° B. Mit Guttapercha ober Rautschut in verschiedenen Berhältniffen zusammengeschmolzen bildet es einen elastischen Körper, welcher als Isolirungematerial dienen kann; in den leichten Rohlenwasserstoffen des Petroleums aufgelöst, giebt es einen brauchbaren Asphaltlad.

Die verdünnte Säure, welche nach Abscheidung dieser Substanzen zurückbleibt, ist noch roth oder brann gefärbt und übelriechend; sie enthält noch theerige Substanzen, namentlich sämmtliche Basen (Pyridin 2c.) und Sulfosäuren. Man hat den Vorschlag gemacht, sie zur Zersetzung des carbolsauren Natrons anzuswenden (S. 325), aber hierzu eignet sie sich nicht, weil, abgesehen von den Fardsstoffen, die Sulsosäuren und Basen das Phenol zu sehr verunreinigen würden. Sie kann jedoch zur Fabrikation von Superphosphat verwendet werden, wobei die theerigen Substanzen vielleicht Schutz gegen Insectenlarven 2c. gewähren. In Schottland wird sie wirklich so verwendet. Kleine Mengen könnte man auch zur Fabrikation von Eisens und Kupservitriol verwerthen.

In der Fabrik von Young bei Edinburgh dampste man früher die Reinigungssäure ein und verbrannte den Rücktand. Hierbei geht die Schweselsäure in schweselsäurekammern leitet und dort verwerthet. Auch wo man keine Schweselsäurefabrik bei der Hand hat, und das dürfte wohl bei der Ölchrzahl der Theerdestillationen zutreffen, könnte man doch die Reinigungssäure, ohne alle Verdünnung, vielleicht mit Zusat von etwas Sägespänen, durch Erhitzen in eisernen Kesseln in schweslige Säure umwandeln und letztere zur Darstellung von schwessigsauren oder unterschwesligsauren Salzen benutzen.

Dieser (in meinem Werke von 1882 gemachte) Borschlag ist später sehr empfohlen worden 2), wobei auch auf Rögler's Verfahren zur Darstellung von

¹⁾ D. R. P. Rr. 3577; Dingl. Journ. 232, 285. 2) Chem. Zeitg. 1885, S. 777.

Rupfersusat durch Einwirkung von SO2 und Luft auf Rupfer (D. R. R. Nr. 22850) und auf die Verwendung der schwessigen Säure zur Zersetung des carbolsauren Natrons (S. 326) ausmerksam gemacht wird. Für letteren Zwed soll man die brenzlichen Substanzen dadurch entsernen, daß man das Gas erk mit Wasser, dann mit Schweselsäure wäscht und es durch Eylinder mit frisch geglühter Holzkohle streichen läßt. Ein Körting'scher Injector saugt das Gas an und treibt es durch die Lösung von carbolsaurem Natron. Nach Abscheidung der Carbolsäure von der Lösung von schwessigsaurem Natron kann letteres durch Kochen mit Kalkmisch wieder in Aesnatron verwandelt werden, und das Calciumsussist kann zur Entwicklung neuer Mengen von SO2 dienen, während das Aesnatron wieder zur Extraction von Carbolsäure aus Carbolöl verwendet wird. Mithin würde die Soda nicht verloren gehen, und der Verlust von Carbolsäure, welche in der Natronsalzlösung ausgelöst oder suspendirt ist, würde ebenfalls vermieden werden.

Die wichtigste Verwendung der Reinigungsfäure, welche in einigen Fabrifen ihre völlige Aufarbeitung mit großem Bortheil ermöglicht, ift die zur Darftellung von schwefelsaurem Ammoniak. Dies ift bis auf einen gewissen Grad ichon lange geschehen, und ist in meinem früheren Werke auch schon für die vorher burch Berdunnung von Theer befreite Gaure vorgeschlagen worden. Aber biese Berbunnung ift eben ber Sache hinderlich, und die meisten Fabriken gingen baber nicht darauf ein. Im rohen Zustande kann man die Säure nicht birect zur Fabrifation von schwefelsaurem Ammoniat benuten, weil die ekelhaft riechenben Substanzen die Waare unverfäuslich machen wurden. Diese Schwierigkeit tann jedoch durch ein Berfahren übermunden werden, welches schon einige Zeit lang in verschiedenen Fabriken ausgeübt wird, von denen jede es für ihr eigenes Geheimniß hielt. Wenn man nämlich ben in den Ammoniat-Sättigungegefäßen entstehenden Schaum sorgfältig abschöpft, so werden fast alle theerigen Berunreinigungen entfernt, und ein gutes Sulfat erzielt. Diese theerigen Substanzen arbeitet man dann in das Rreosotöl hinein, ober verbrennt sie. Gie enthalten bie Basen des Theers, und werden eine fehr bequeme Bezugsquelle dafür bieten, wenn biefe Basen technische Verwendung finden sollten, was wohl sicher später in größerem Maßstabe der Fall sein wird. Man denke nur an die schon vorhandenen Berwendungen des Chinolins; vgl. auch die Anwendung dieser Basen zur Anreiche rung des Anthracens (in den Nachträgen).

Ein wichtiger, den meisten Fabriken unbekannter Umstand ist folgender. Es
ist wohl bekannt, daß eine stark arsenhaltige Schweselsäure sich nicht gut zur Fabrikation von schweselsaurem Ammoniak eignet, weil das dabei entstehende Schweselarsen die Waare gelb fürdt. Daher wenden die meisten englischen Ammoniakfabriken trot des viel höheren Preises nicht Säure aus Schweselkies, sondern solche aus Rohschwesel an. Aber die erstere verrichtet ganz denselben Dienst, wenn man während des Sättigungsprocesses etwas Reinigungssäure zussetzt. Der aus der letzteren entstehende Schaum reißt das Schweselarsen mit an die Oberstäche, wo man es abschöpfen kann, und völlig weißes Sulfat zurückbleibt. Ich habe dies in Holland in großem Maßstabe ausgeführt gesehen.

Ein etwas ähnliches, aber weit mehr ausgearbeitetes und complicirtes Berfahren ist das von der Chemischen Fabriks-Actiengesellschaft in Hamburg patentirte (D. R. = P. Nr. 34 957 und 36 372). Die Reinigungsfäure wird, um weitere Beränderung durch Orybation beim Stehen zu verhindern, sofort nach dem Abziehen mit Wasser verdünnt, bis zu dem Punkte, daß der größere Theil der theerigen Berunreinigungen sich abscheibet und die dunkelbraune saure Flüssigkeit das specif. Gew. 1,20 bis 1,25 hat. Die Abscheidung wird dadurch erleichtert, daß man etwas Anthracenöl oder robe Carbolfaure zusett, um die theerigen Substanzen zu verflussigen. Die obere Schicht wird durch Ammoniakgas ober Anmoniakwasser von Säure befreit, von der mässerigen Lösung des Ammonium= sulfate getrennt, und fann jum Imprägniren ober Unstreichen von Holz benutt Die verblinnte Saure von 1,20 bis 1,25 tann man durch neue Behandlung mit Theeröl ober Carbolfäure farblos erhalten. Sie wird mit Ruten für eine erste Waschung der roben Naphta verwendet, um aus dieser die organischen Basen zu entfernen, ehe man mit concentrirter Gaure behandelt. Bu biesem Zwecke wird ein Ueberschuß der verdinnten Säure angewendet; die faure Lösung der Theerbasen wird mit Ammoniak behandelt, worauf die sich abscheidende obere Schicht die Berunreinigungen und die freien Theerbasen enthält, die man durch Das Ammoniumsulfat wird durch Eindampfen Destillation gewinnen tann. gewonnen. Auf diesem Wege wird die Säure zur Fabrikation von schwefelsaurem Ammoniat verwerthet, während man auch die Basen und die durch die Wirtung ber Schwefelsäure entstandenen theerigen Substanzen gewinnt, ohne Ausgaben für Chemikalien zu haben. Die obere Schicht giebt bei ber Behandlung mit Wasser an diese Gulfosäuren ab, mährend Rohlenwasserstoffe, die ben höher siedenden Theerölen ähneln, zurudbleiben.

Behandlung ber chemisch gereinigten Naphta.

Man kann diese in verschiedener Weise vornehmen. Man kann das gewaschene Product entweder sofort mit Dampf destilliren und die Endproducte als Benzol, Auslösungsnaphta zc. auffangen, oder man schaltet noch eine Destillation über freiem Feuer mit Fractionirung ein. Das erstere Versahren scheint kürzer und einfacher; in meiner eigenen Praxis habe ich es nur in Fällen der dringendsten Eile vorgenommen, weil es dabei fast unmöglich war, die letzten Producte (namentlich die Vrennnaphta) dauernd farblos zu erhalten. Dies war dagegen leicht möglich, wenn man vorher noch eine Destillation über freiem Feuer einschaltete und das Destillat in zwei, resp. drei Fractionen auffing.

Hierzu bedient man sich einer Blase von ganz genau derselben Form wie die Leichtölblase (S. 368); doch empsiehlt es sich der Reinlichkeit wegen, nicht diese letztere selbst zu verwenden, sondern eine besondere Rohbenzolblase anzulegen. Ihre Condensationsschlange kann ganz von Blei sein und muß, wegen der Flüchtigkeit des Benzols, ziemlich lang sein. Die Blase selbst, sowie der Kühlbottich, stehen unter einem Schuppen außerhalb des Reinigungshauses; die drei Vorlagen jedoch stehen entweder innerhalb desselben, oder sind doch durch

Röhren mit dem inneren Raume verbunden, so daß ihr Inhalt von dort her zugänglich ist. Sie bestehen aus eisernen, dicht geschlossenen Kästen mit Mannloch und einem Loche zum Einlausen des Destillates aus dem, für jede Vorlage einstellbaren Ende des Kihlrohres; dieses Loch darf nicht größer sein, als eben nöthig, und wird sofort nach dem Gebrauche verschlossen. Dieser dichte Abschluß geschieht nicht allein wegen des Verlustes, sondern namentlich auch wegen Feuersgesahr, da bekanntlich Benzoldämpse selbst bei großer Verdünnung mit Luft noch Feuer fangen können.

Für die Heizung gilt dasselbe Princip wie immer: beim Anwärmen start zu feuern, aber sofort mit dem Eintritt der Destillation die Hipe zu mäßigen. Anfangs läßt man das Kühlwasser so stark laufen, wie es das 25 mm weite Wasserrohr gestattet, so daß das Destillat ganz kalt unten absließt; erst ganz gegen Ende der Destillation soll es lauwarm absließen.

Die Fractionirung geschieht durchaus nach den Angaben des Thermometers, und es ist daher wohl stete ein solches auf der Blase angebracht. Dies hat den llebelstand, daß man sich in Bezug auf das rechtzeitige Wechseln der Borlage auf den Arbeiter verlassen muß. Man kann ihn jedoch sehr leicht controliren, wenn man 100 ccm ber Flüssigkeit aus einer Glasretorte mit Thermometer bestillin und die bei den gewünschten Temperaturen übergehenden Bolumina notirt. Rach sehr zahlreichen Versuchen, die ich angestellt habe, kommt man hierbei ganz auf dasselbe Resultat wie im Großen. Man berechnet nun die gefundenen Volumine auf die Quantität der Blasenfüllung (gemessen durch einen Megstab am Mischgefäße vor dem Auspumpen oder in sonst geeigneter Beise), und zeigt banach dem Arbeiter an, wie viel Centimeter (Boll) er in jede Borlage einfließen laffen Wenn man Inhaltstabellen für die verschiedenen Gefäße hat, so tann diese ganze Arbeit, einschließlich bes Rechnens, in 10 Minuten beenbigt fein. tann bei diesem Berfahren sogar der Unwendung eines Thermometers in ber Blase ganz entrathen.

Die sesten Bunkte der Fractionirung nunß man je nach der gewünschten Art des Endproductes verschieden nehmen. Wenn man sogenanntes 90 procentiges Benzol (s. unten) darstellen will, muß man die erste Fraction dis 110°, die zweite dis 140° und die dritte dis 170° auffangen und dann aufhören. Die erste Fraction giebt dann bei der Dampsdestillation viel 90 procentiges Benzol. Will man aber auf 50 procentiges Benzol arbeiten, so genügt es, zwei Fractionen, die erste dis 140° und die zweite von 140 bis 170°, zu machen. Die zweite giebt, wie wir sehen werden, später fast gar nichts unter 100° Uebergehendes, und liesert daher nur Naphta. Ueber 170° zu destilliren, ist nicht räthlich, weil sonst die Dualität der letzten Naphta leiden würde; man läßt daher über Nacht erkalten und arbeitet den Nückstand in der Blase, wenn man will, noch einmal mit dem Leichtöl (Mèttelöl) auf, um jede Spur von Benzolhomologen herauszuziehen. Die Dauer einer Destillation von etwa 3500 Liter beträgt 8 bis 9 Stunden, so daß man die Blase leicht einmal per Tag abtreiden kann; eine Reinigung berselben ist nur selten ersorderlich.

Folgende Tabelle versinnlicht das Resultat meiner Erfahrungen über die Qualität der gewonnenen Producte, in Volumprocenten des Rohmaterials:

Rohmaterial	Destillat bis 140° (Erstes Product)	Destillat von 140 bis 170° (Zweites Product)	Blasenrückstand
Reiner Vorlauf	60 bis 61	15 bis 17	20 bis 22
Leichtölnaphta	30 " 33	-	
Gemijch von beiden	48 , 52	22 bis 26	- .

Elftes Capitel.

Die Rectification mit Dampf.

Enbproducte.

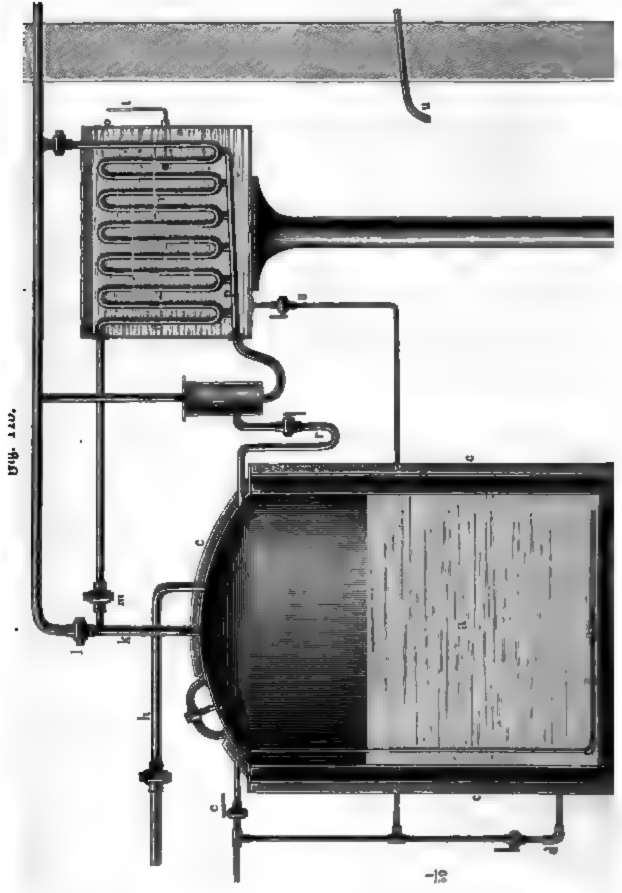
Die letzte Rectification der leichten Theeröle geschieht jedenfalls mit Hilfe von Dampf, theils durch indirecte Erwärmung, theils durch directes Einblasen in die Flüssigkeit. Im letzteren Falle reißt der Dampf weit schwerer slüchtige Körper mit fort, als seiner eigenen Temperatur entspricht (vgl. Principien der fractionirten Destillation, S. 202), und man reservirt dies daher stets für das letzte Stadium, nachdem der indirecte Dampf seine volle Wirkung gethan hat. In der Regel haben die Dampsblasen Einrichtungen für beides. Ferner besitzen dieselben unter allen Umständen irgend welche Einrichtung zur Partialcondensation oder Dephlegmation, um eine schärfere Trennung der Producte zu ermöglichen.

Der Dampf muß eine Spannung von mindestens $2^{1}/2$ Atmosphären haben, besser mehr. Man sollte ihn, wenn auch nicht gerade überhitzen, doch wenigstens trocknen, indem man ihn z. B. durch eine Rohrschlange, oder auch nur durch einen langen, slachen Blechkasten gehen läßt, welcher von der Abgangshitze der Kesselsfenerung umspült wird.

Im Folgenden sollen zunächst zwei verschiedene Dampsblasenspsteme besichrieden werden, deren einzelne Haupttheile sich aber auch gegenseitig vertauschen lassen, so daß z. B. der Dephlegmator der zweiten Einrichtung auch für die erstere angewendet werden könnte zc.

Fig. 115 (a. f. S.) zeigt eine in englischen großen Fabriken zu sindende Construction. a ist die Blase selbst, aus Kesselblech zusammengenietet, chlindrisch mit flachem Boden und gewölbter Decke. bb ist ein schmiedeeiserner Mantel um

die Seiten und ben Boben herum, oo eine schlecht leitenbe Ginhallung Art gur Berhutung von Barmeverlusten. Bur Ginführung bes Dampi



die Sahne d und e, von benen d den Raum zwischen Mantel und Bin Innere vermittelst der gelochten Schlange f heizt, g ift ein Condensation ableiter für den Dampf aus e. Das Rohr h dient zum Speisen der ?

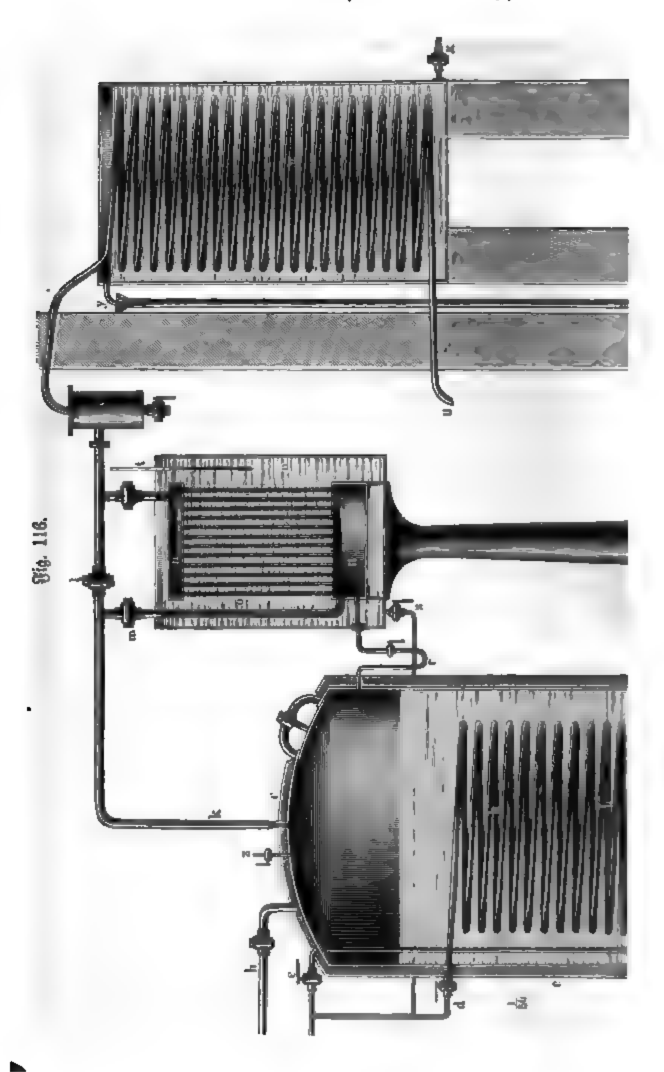
Rohbenzol, i zum Ablassen des Rucktandes, k zum Ableiten der Dänipfe. Letteres Kohr communicirt durch den Hahn l direct mit der außerhald des Locales aufgestellten Kühlschlange, oder, wenn l geschlossen und m geöffnet ist, zuerst mit dem aus Bleis oder Eisenröhren bestehenden Dephlegmator (Condenser) nn. Letterer besindet sich in dem mit Wasser gefüllten Gesäße o. Die sich in nn condensirende Flüssigseit sammelt sich in dem Rohre p und sließt durch das Sammelgesäß q und das einen hydraulischen Berschluß bildende Schwanenhalstohr r mit Hahn zurück in die Blase. q sendet einen Zweig in das Hauptsdampfrohr, aber die Biegungen der Röhren verhindern es, daß der Dampf direct aus a nach q und mithin in die Kühlschlange streichen kann. Durch das Dampfrohr s kann man das Wasser in o beliedig erwärmen, was nach den Angaben des Thermometers t regulirt wird. u ist das in das Local zurücksehrende unterste Ende der Kühlschlange.

In der zweiten Construction (Fig. 116 a. f. S.) sind die gleichen oder analogen Theile mit benselben Buchstaben wie in Fig. 115 bezeichnet. Blase, deren indirecte Heizung durch das Dampfrohr d vermittelt wird, welches sich inwendig in eine bleierne oder schmiedeeiserne Spirale b mit dem Condensationswasserableiter g fortsett. Die directe Dampfeinströmung geschieht durch ben Bahn e und das gelochte Röhrenkreuz f. h ist das Speiserohr, i der Ablaghahn, k der Helm. Bu birecter Ableitung der Dampfe wird der Hahn l geöffnet und bie Dampfe streichen erft in bas Ueberspriggefäß v (welches für biefen 3wed nie fehlen sollte) und in die Rühlschlange w aus 35 mm weitem Bleirohr, deffen Ende bei u in das Local zurudtehrt, wo auch die Borlagen aufgestellt sind. Der Rühlbottich wird durch x mit Baffer gespeist, welches bei y warm abläuft. Sollen aber die Dämpfe dephlegmirt werden, so schließt man den hahn l und öffnet m. Dann treten die Dampfe in den Condensator nn, dessen untere Trommel mit der oberen durch eirea 50 nur 10 mm weite Rupferröhren verbunden ist. condensirte Del läuft durch den hydraulischen Verschluß r in die Blase zurück. s ist das Dampfrohr für o, t das Thermometer.

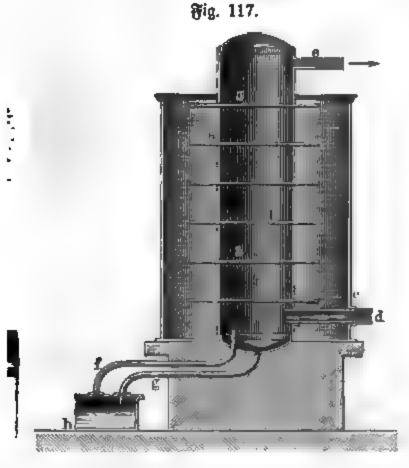
Die in dieser Figur gezeichnete Construction scheint besser als die vorige. Die innere Heizung durch die Schlange sindet doch schneller und mit geringerem Dampsverluste als durch einen äußeren Mantel statt. Namentlich wird aber auch der Dephlegmator von Fig. 116 gründlicher und dabei mit geringerer Bestinderung des Dampsabslusses wirken, als der von Fig. 115. Beide sind dem an sich zunächst liegenden, nämlich einem einfachen Schlangenrohre, vorzuzichen, weil in diesem der Weg der aufsteigenden Dämpse durch das zurücksließende Condensat leicht behindert werden kann.

Statt der in diesen Figuren gezeichneten Condensatoren oder Dephlegmatoren wenden manche Fabriken auch bei diesen gewöhnlichen Dampsblasen Kronensaussätze oder vollkommenere Rectificationscolonnen an, wie sie unten beim Savalle'schen Apparate beschrieben werden.

C. Lührig (D. R.= P. Nr. 26 679) wendet eine Zickzackröhre, umgeben von einer anderen, an; das Kühlwasser läuft in dem ringförmigen Raume dem Wege der Dämpfe entgegen; an jeder unteren Biegung ist eine Abzweigung zur Fortsührung der condensirten Flüssigkeit.



E. A. Burgharbt') wendet einen aus Röhrenstüden a (Fig. 117) aufs gebauten inneren Chlinder an, mit durchlöcherten Scheideplatten b aus Drahtsgewebe, welche breiter als der Chlinder sind und daher außen durch das Rühlswasser in dem äußeren Chlinder o abgektihlt werden. Die Dämpfe treten bei dein und werden durch Berbindung mit einer Zugvorrichtung bei e durch den Apparat durchgesaugt. Die condensitte Flüssigkeit sließt durch f und g in die



Borlage h. Wenn biefer Conbensator in horizontaler Stellung errichtet ist, so fann bie sich zwischen ben einzelnen Platten bb condensirende Plufsigkeit in verschiedenen Stadien der Reinheit abgezogen werden.

Ein anderer Condensator ist von L. und C. Stein müller (D. R. & P. Rr. 31238) construirt worden. Er besteht aus einer Anzahl von Röhren, welche in horizontaler Richtung parallel mit einander laufen und auf ihrer ganzen Länge durch eine Anzahl von Wasserstrahlen gestühlt werden.

Das Füllen ber Dampfblasen geschicht entweder burch Einpumpen ber chemisch gewaschenen Raphta mittelft einer

Bumpe oder eines Lufibruckmontejus, oder auch von höher gelegenen Reservoirs aus, in welche jenes Product schon vorher gepumpt worden ist. Beim Einlaufen wird der (in Fig. 116 bei s sichtbare) Lufthahn geöffnet; statt desselben hat man wohl auch nur ein etwa 25 mm weites, durch einen Kort oder einen Schraubenstöpfel verschließbares Loch, welches zugleich zur Einführung eines eisernen Stades dient, mit Stiffe dessen man den Flüssigkeitostand in der Blase untersucht. Das Mannloch braucht nur in längeren Zeiträumen zur Inspection und Reinigung der Blase geössnet zu werden.

Es ist allgemeine Regel, zuerst die fluchtigsten Producte in die Blase einzupumpen und mit Hulfe von indirectem Dampf abzuleiten, dann die schwerer fluchtigen einzupumpen und ebenso zu behandeln, und erst zulest directen Dampf auzuwenden. Wenn man nur zwei Producte in der Rohbenzolblase gewonnen hat (S. 384), verarbeitet man beide getrennt, nämlich das zweite gleich mit directem Dampse, wozu man eine besondere Blase anwenden tann, welche nur auf directe Dampseinströmung eingerichtet ist. Es soll aber hier zunächst die Destillation des ersten Productes beschrieden werden, wobei die Buchstaben sich sowohl auf Fig. 116 als auf Fig. 116 beziehen.

¹⁾ Soc. Chem. Ind. 1885, p. 475.

Man läßt ben (inbirecten) Dampf querft mit voller Deffnung bes Dahnet ! in ben Mantel ober die Schlange bei b treten. Cowie aber bie Fluffigleit pun Sieden erhipt ift und bie Deftillation beginnt, ichließt man ben Dampfhahn fo gang und regulirt ihn bann in ber Beife, bag die Deftillation gwar gang comb nuirlich, aber nicht allzu rasch ober gar ftitrmisch vor fich gebe; fonft wird nich alles condenfirt und man erleidet erheblichen Berluft, neben entfprechender Feneys Anfange tommt ftete ein wenig Baffer mit, welches baufig bas Bengt gang mildig getrübt erscheinen läßt; boch verschwindet biefe Erlibung fehr balb, entweder schon in der Borlage ober aber in den Borrathagefäßen, und man braucht fich baber nicht babei aufzuhalten. Im fpateren Stadium, wenn es nicht mehr mit indirectem Dampfe geht und man mit directem Dampfe abblafen mit, tommt felbftverstänblich fehr viel Baffer mit hinliber. Dan muß baffelbe nette lich abtrennen und bedient sich bazu recht zwecknäßig ber in Fig. 118 gezeichneten Borrichtung, welche jugleich eine leste Reinigung ber fpateren Deftillate buch Bwei oben offene Cylinder von Beifblet. verbilunte Natronlauge gestattet. a und b, 225 mm weit und 600 mm hoch, haben jeder am oberen Ende eine



offene, mit Basser zu füllende Rinne, in welche ein Blechbedel eingesetzt wird. Sie sind bind die beiden Rohrstutzen o und d verbunden, welche durch die Ueberwurfsschraubenmutter e schnell verbunden oder getrennt werden können. o milndet offen 25 mm unter dem Raude vons ein; d biegt sich in d abwärts und endigt dick über dem Boden gleichfalls offen. Bom Boden von a führt das Rohr f nach außen und abwärts in einen Wasserablauf; durch g kann

man f abschließen. Aus b führt bas Rohr h etwas unter bem Rande ab. f und o muffen genau in gleicher Gobe ans a austreten; h tann eben o hoch ober etwas tiefer munden. Bei i ift bas Ende ber Rühlschlange angedeutet.

Vor dem Gebrauche wird a zu drei Vierteln mit Wasser gestillt. Sobald aus i das Gemisch von Naphta und Wasser auszustließen beginnt, füllt sich a rasch die zum Niveau von e und f, und sein Inhalt fließt nun aus diesen beiden Röhren ab; aber da sich Wasser und Naphta sofort scheiden, so wird oben aus e immer nur Naphta, von unten aus f immer nur Wasser ausstließen. Läge f tieser als c, so wurde sich ersteres ganz sullen und als Heber wirken, was durch aus nicht der Fall sein dars. Für den Nothsall ist der Hahn g augebracht, der aber nie in Gebrauch kommen sollte.

Aus o läuft die Raphta nach dem Gefäße b über, füllt dieses und läuft durch h in die Borlagen ab. Wenn die späteren Destillate erscheinen, gießt man b zur Hälfte mit verdünnter Natronlange (1,100 specif. Gew.) voll, so daß die Raphta durch diese hindurch nach oben gehen muß; warum, werden wir später sehen.

Bon Vorlagen braucht man minbestens zwei; dies genugt, wenn man bie Destillate von ihnen weg gleich in größere Vorrathsbehälter laufen läßt oder pumpt. Manche Fabriten ziehen es vor, eine große Anzahl von fleinen Borlagen anzu-

wenden, was die Trennung der Producte erleichtert. Statt sie als geschlossene Sisenkästen mit Mannlöchern anzulegen, ist es besser, für diese ganz rein und farblos zu haltenden Endproducte offene Gesäße mit lose schließenden Deckeln anzuwenden, welche man nach jeder Operation im Augenblicke inspiciren und reinigen kann. Weil hierbei Sisen zu schnell rosten und in dem mitkommenden Wasser rothen Schlamm absehen würde, wählt man lieber hölzerne Kästen mit Zinks oder Bleisauskleidung, mit etwas nach vorn gesenktem Boden, von dessen Vorrathsbehälter ein Hahn den ganzen Inhalt der Vorlage direct in die großen Vorrathsbehälter abzuziehen gestattet, wenn letztere tieser liegen; anderenfalls sührt dieser Hahn zu dem Saugrohr einer Pumpe oder einem Montejus.

Das in neuerer Zeit durchgängig eingeschlagene Berfahren zur Trennung der Destillate ist dieses. Man arbeitet zuerst, wie schon erwähnt, nur mit indirecten Dampfe aus bem Hahne d (Fig. 115 ober Fig. 116). Natürlich entweichen zuerst bie flüchtigsten Producte; aber schon zu Anfang tommt neben dem Benzol ein wenig Toluol, später noch weit mehr, wie das bei der Destillation gemischter Flussigkeiten nicht zu umgehen ist (S. 202). Da nun im Handel bestimmte Qualitäten von "Benzin" ober "Benzol" (b. i. im commerciellen Sinne, wie unten zu beschreiben) verlangt werben, so muß man ein Mittel anwenden, um diese so viel als möglich in reinem Zustande zu erhalten und nur wenig Zwischenproducte zu erzeugen, die nochmals durch die Fabrikation durchgehen muffen. Dieses Mittel ift das Princip der theilweisen Condensation der Dampfe mit Gulfe eines erwärmten Condensators, unter Rucksluß bes Berdichteten in die Blase, wie es schon Mansfielb gethan hat, also eine Dephlegmation (welcher Ausbruck von ber Spiritusrectification hergenommen ist). Hierzu dient der in dem Bottich o erwärmte Condensator nn. Man zwingt also, durch Schließung bes Hahnes ! und Deffnung von m, die durch h ankommenden Dampfe in n einzuströmen, während man mittelst des Dampfhahnes s das Wasser von o auf die hinreichende Temperatur erwärmt. Für sogenanntes 90 procentiges Benzol 1) sollte bas Wasserbad etwa 60°, für 50 procentiges Benzol 70 bis 80° warm sein; doch. laffen sich diese Bahlen nicht absolut feststellen, und muffen bei jedem Apparat erst ausprobirt werben. Man hält die Temperatur in o möglichst constant. Das, was sich in n condensirt, fließt durch r stets nach der Blase a zurück; es wird dies wesentlich Toluol, mit nur wenig Benzol, sein. Manche Fabriken lassen es birect und continuirlich nach a einfließen (Fig. 116); andere schalten ein kleines Zwischengefäß ein (q Fig. 115, wo es durch die Gestalt des Condensators n räthlicher erscheint, ben noch in g enthaltenen Dampfen Gintritt in bas Hauptdampfrohr zu gestatten); andere endlich lassen das Condensat aus n in eine besondere geschlossene Borlage fließen, um es später für sich zu rectificiren. Was sich in n nicht condensirt hat, also Dämpfe von Benzol mit wenig Toluol, geht jett in das Hauptdampfrohr, von da in die Rühlschlange w, und das dort condensirte Benzol fließt durch u und die Separirungskästen, Fig. 118, in die Vorlage.

¹⁾ Obwohl weiter unten speciell darauf eingegangen werden wird, sei doch schon hier darauf hingewiesen, daß man unter 90 procentigem und 50 procentigem Benzol solches versteht, von welchem 90 resp. 50 Bolumprocente bis 100° (nicht bis 80°) übergehen.

Nach einiger Zeit wird aus u fast gar nichts mehr kommen; jest muß men, um schwächere Benzole zu erhalten, die Temperatur in o steigern. man, selbst wenn man reines Toluol machen will, noch mit Wafferfüllung in o arbeiten können, dann aber das Wasser zum Rochen erhiten muffen. um so eher brauchbar, wenn man nur 30 = ober 40 procentiges Benzol barftellen will, wie es die Regel ift. In den meisten Theerfabriken erstrebt man bei den weiteren Destillaten teine Trennung in reine Rohlenwasserstoffe und geht baber auch nicht mehr weiter in der Dephlegmirung. Wenn vielmehr aus der Rühlschlange w nichts mehr laufen will, so sett man den Condensator naußer Thätig. keit, indem man den Sahn m schließt und löffnet. Jest gehen alle Dampfe birect nach w und werden dort condensirt, so daß man von Neuem eine reichliche Menge von Destillat bekommt. Nach und nach läßt dies wieder nach, und wem man wenig oder nichts mehr hinüber bekommt, so stellt man den indirecten Dampf aus d ab, läßt burch Deffnung von e directen Dampf aus den Löchern des Rremrohres f ausströmen und bekommt nun, selbst bei Dampf von nur 21/2 bis 3 Atmosphären, eine reichliche Destillation von Anlolen und Trymethylbenzolen, welche Gemische wir als Auflösungsnaphta und Brennnaphta kennen lernen werden. Anlole werden jedoch in neuerer Zeit auch in der Farbenfabrikation verwendet, und dann aus diesen Raphtasorten durch Savalle'sche Colonnenapparate (f. n.) abgeschieden.

Es fragt sich nun, nach welchen Principien die Trennung der Destillate, also die Fractionirung, stattsindet. Es scheint zwar am einsachsten, sich hierbei nach den Angaben eines Thermometers in der Blase, resp. im Dephlegmator, zu richten, aber da das erste Erforderniß das ist, Producte zu erhalten, welche gewissen Anforderungen des Handels entsprechen, und es nicht ganz leicht ist, dies mit dem Thermometer allein durchzusetzen, so nunß man meist noch andere Kennzeichen zu Hilse nehmen. Zunächst sei aber das Versahren einer Fabrit beschrieben, welche eine Blase mit Kronenaussatz besitzt und wesentlich nach dem Thermometer arbeitet. Man destillirt dort zwei Mal mit Damps. Bei der ersten Destillation macht man folgende Fractionen:

- 1. Bis 1030 (in der Blase), giebt 65= bis 70 procentiges Benzol.
- 2. 103 bis 1100, giebt 30 procentiges Bengol.
- 3. 110 bis 130°, giebt bei 100° nichts, bei 120° 60 Proc.
- 4. Ueber 1300, giebt Auflösungenaphta.

Bei der zweiten Destillation wird wesentlich mit Hilse der Dephlegmation gearbeitet. Wenn man die Fraction 1. der ersten Destillation rectificirt und den Dephlegmator bei 56° erhält, so erhält man in der Vorlage 90 procentiges Benzol; bei 80° aber bekommt man 50 procentiges Benzol. Das Thermometer in der Blase selbst zeigt, so lange 90 procentiges Benzol kommt, eine Temperatur von nicht über 100°. Wenn diese erreicht ist, läßt man die Fraction 2. der ersten Destillation zulausen, läßt jetzt die Temperatur in der Blase bis 105° (im Dephlegmator auf 80°) steigen, wechselt die Vorlage und erhält nun 54 procentiges Benzol. Nun wechselt man wieder die Vorlage, läßt offenen Danupf in die Blase ein und fängt alles jetzt Destillirende als Ausschlagenaphta auf. Man könnte

ohne Schwierigkeit in diesem Apparate und nach dieser Methode auch reines Toluol machen, Xylol schon weniger gut.

Andere Fabriken richten sich gar nicht nach der Temperatur in der Blase, sondern reguliren (was auch sicherer scheint) wesentlich nur nach dersenigen in dem Dephlegmator. Es liegt auf der Hand, daß man nach einigen Versuchen mit seinem Apparate dahin kommen kann, wenn man die Vordereitungsoperationen immer in gleicher Weise anssührt, es allein durch genaue Regulirung der Temperatur des Tephlegmators zu erreichen, daß z. B. alles überhaupt durch den letzteren gehende Destillat, wenn es zusammengemischt wird, 50 procentiges Benzol ergiebt. Dann wird man erst die Vorlage wechseln, wenn nichts mehr durch den Tephlegmator passirt; ein zweites Mal, wenn indirecter Dampf gar nichts mehr auch mit llebergehung des Dephlegmators liesert, und ein drittes Product wird man durch Destillation mit offenem Dampf erhalten.

Mit Sicherheit kann man sich übrigens doch nie auf diese Anzeichen verlassen, wenn man Producte von bestimmten Eigenschaften, wie sie im Handel verlangt werden, erzielen will, und man wird daher während der Operation öftere Probedestillationen im Laboratorium vornehmen müssen; manche Fabriken lassen überhanpt die Fractionirung ganz von diesen abhängen. Hierzu bedient man sich einer Glasretorte, oder noch besser eines sogenannten Fractionirkoldens mit Liebig'schem Kühler (Fig. 111, S. 370), wobei man als seste Punkte sür die Fractionen nur 100 und 120°, sür die späteren Destillate auch noch 130 und 160° annimmt.

In den meisten Fällen wird man wohl durch eine Destillationsanalpse ber in der Dampfblase zu rectificirenden Charge oder sonst wie schon vorläufige Anhaltspunkte dafür haben, wie viel man von jeder Fraction erwarten könne. von Davis gegebenen Borfchriften und Tabellen (f. fpater) follen vorher ichon anzeigen, welches Volum von den verschiedenen Fractionen man abuchmen muß. Man nimmt bem entsprechend furz, ebe man glaubt, daß es Zeit jum Umwechseln sei, eine Probe des Destillates, natürlich nicht von oben weg, sondern nach gutem Umrühren bes ganzen Inhaltes ber Borlage. Gefett, man habe auf 90 procentiges Benzol zu arbeiten, und die Probe ergebe, daß zufälliger Weise ber Inhalt der Borlage gerade 90 Proc. bei 100° abgiebt, so muß man sofort die Vorlage wechseln, da man nicht hoffen kann, daß bei Fortsetzung der Testillation dieselbe Stärke irgend längere Zeit bestehen bleiben werde. Man soll eigentlich das Destillat immer etwas stärker als nöthig machen, ehe man es in die Borrathes behälter pumpt, um gang sicher zu gehen. Bevor es weggepumpt wird, mißt man seine Sohe in der Borlage und notirt dann das (mit Sulfe einer Tabelle zu findende) Polumen und die Analyse dieser Portion. Sie ist nun noch gerade auf die richtige Stärke herabzustimmen, und bas geschieht durch Busat einer berechneten Menge von dem Inhalte der nächsten Portion. Man wird diesen vielleicht zu 70 Proc. ober noch höher finden, und muß ihn dann auf die beiden Borrathegefäße für 90 procentiges und 50 procentiges Benzol vertheilen. Berechnung bafür geschieht in folgender Beise. Gesett, man habe aus ber ersten Vorlage 600 Liter 95 procentiges Benzol gepumpt und es finden sich in der zweiten 800 Liter von 75 procentigem Benzol, so handelt es sich barum: wie viel muß man aus der letzteren noch zu der ersteren pumpen, um ein Handelsproduct was 90 Proc. zu erreichen? Man macht dazu folgenden Ansatz:

$$600 \times 95 + x \times 75 = (600 + x) \ 90$$

$$600 \ (95 - 90) = x \ (90 - 75)$$

$$x = \frac{600 \times 5}{15} = 200.$$

Das heißt: Man muß zu den 600 Litern von 95 Proc. noch 200 Liter von 75 Proc. setzen und erhält dann 800 Liter von 90 Proc. Der Rest von 600 Liter 75 procentigem Benzol wird in den Borrathsbehälter für 50 procentiges Benzol gepumpt und wiederum seine Quantität und Qualität genau angemerkt. Die dritte Borlage sinde man nun z. B. mit 720 Liter von 40 Proc. gefüllt. Man setzt jetzt an:

$$600 \times 75 + 720 \times 40 = (600 + 720) x$$
$$x = \frac{73\,800}{1320} = 55,9.$$

Das heißt: Wenn man den ganzen Inhalt der dritten Vorlage zu den 600 Litern von 75 Proc. pumpt, so erhält man immer noch ein zu starkes, nämslich 56 procentiges Benzol, welches mithin noch einen entsprechenden Zusat von der nächstfolgenden Vorlage erhalten muß. Die gegebenen Beispiele werden aber genligen, um die Rechnung auch für diesen und ähnliche Fälle auszusühren. Häusig wird man es auch vorziehen, die Benzole in den Vorrathsbehältern etwas, stärker zu lassen und erst im Augenblicke des Versendens abzuschwächen, wobei man aber darauf halten muß, dies immer mit der bei der Rectification zunächst darauf folgenden Fraction, nicht mit einer schwerer slüchtigen zu thun.

Gesett, daß man gar nicht auf 90 procentiges Benzol arbeiten wolle, so wird man alle eben beispielsweise erwähnten Destillate nach dem Behälter für 50 procentiges Benzol pumpen, indem man jedesmal Quantität und Qualität notirt. Wenn man dann die Producte aus der Zahl der Liter mit der Anzahl Procente nimmt, diese alle zusammen addirt und durch die Zahl aller Liter zussammengenommen dividirt, so wird man die Procentigkeit der Mischung sinden. Allerdings ist die "Procentigkeit" hier nur eine ganz scheinbare; ein 50 procentiges Benzol hat keine Analogie mit einer 50 procentigen Lösung irgend eines Salzes oder mit 50 procentigem Spiritus; aber eine lange Praxis hat gezeigt, daß Rechnungen wie die oben ausgesührten ganz zuverlässig sind, indem sie in der Regel sogar das Product etwas mindergrädig erscheinen lassen, als es wirklich ist. Dies ist ein Fehler, über welchen der Käuser sich nicht beschweren wird, und welchen auch der Fabrikant, wenn ihm daran liegt, leicht verbessern kann. Bei wichtigen Lieferungen wird man sich natürlich nicht auf die Rechnung allein verlassen, sondern die Mischung noch besonders prüsen.

Hohenhausen 1) giebt folgende Beispiele. 500 Gallonen rohe Naphta von Norkshire, welche vor der Verarbeitung zeigten:

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1884, p. 74.

ergaben bei der Behandlung mit indirectem Dampf als erste Fraction 250 Gall. 40 procentiges Benzol, welches zeigte:

Rohnaphta von Wigan ergab bei berselben Behandlung:

A. 500 Gall. Rohnaphta gaben

burch indirecten Dampf 200 Gall.

B. 500 Gall. Rohnaphta gaben

bei	110	120	130	140	150^{o}
	13	34	47	57	68 Proc.

burch indirecten Dampf 260 Gall.

Solche Destillationsproben werden nur angestellt, so lange es sich um "Benzole" (Benzine) im Sinne des Handels dreht. Man verlangt häufig 40 procentiges, sogar bisweilen 30 procentiges Benzol. Bas nach diesen übergeht, ist jedenfalls größtentheils Toluol, und wird oft als solches (etwa 90 Proc. bis 120° übergehend) bargestellt. Als nächstes Hauptproduct wird aber zuweilen auch noch Carburirnaphta aufgefangen. Nach einer von verschiedenen englischen Gasanstalten angenommenen Borschrift von Letheby soll solche Naphta bei 130° mindestens 70 Proc., bei 150° mindestens 90 Proc. abgeben und ein specifisches Gewicht von 0,850 bis 0,870 haben. In der Praxis braucht nian nur auf ben ersten Punkt zu achten, da die beiden anderen dann von felbst folgen. Augenscheinlich besteht dieses Product wesentlich aus Anlol. Das specifische Gewicht beweist, daß keine Berfälschung mit Petroleumeffenz stattgefunden hat. Bei dem Uebergange von Benzol zu Carburirungenaphta muß man nicht unterlassen, das zweite Scheidungsgefäß (b in Fig. 118, S. 390) zur Balfte mit schwacher Natronlauge zu füllen. Wenn man keinen speciellen Absatz für bieses Product hat, so bestillirt man es um und spaltet es in Bengol und Auflösungenaphta.

Nach einer Tabelle in Wurt' Dictionnaire de Chimie I, 1633, würde man in Frankreich etwas abweichend fractioniren. Nach ihm soll man als erste Hauptfraction die von 30 bis 150° siedenden Theeröle auffangen und diese zuerst in Kesseln von 2000 Liter Inhalt mit Dampf oder freiem Feuer in zwei Theile trennen. Man destillirt nämlich zwei Drittel ab und läßt das rückständige Drittel zu der zweiten Hauptfraction, dem zwischen 150 bis 200° siedenden Oele

(vgl. bei Leichtöl, S. 366), laufen. Die überdestillirten zwei Drittel werden mit Säure und Lauge behandelt und nach dem Waschen rectificirt. Hierbei erhält man folgende Fractionen:

- a) Von 30 bis 70° siedend: Pentan, Heran 2c.,
- b) " 70 " 1100 " Benzol und Toluol,
- c) " 110 " 1270 " Benzin Nr. I zum Fleckenreinigen,
- d) , 127 , 140° , , 9kr. II ,
- e) Rudstand, kommt zur zweiten Hauptfraction.

So einfach und glatt, wie es hier hingestellt ist, kann man denn doch die Kohlenwasserstoffe nicht nach ihrer Flüchtigkeit trennen. In den mir bekannten Fabriken arbeitet man nirgends so.

Dasjenige, was auf die schwächsten Benzole, resp. auf Toluol, folgt, wird als Auflösungsnaphta (solvent naphta) aufgefangen, und manche Fabriken machen überhaupt keine weitere Fraction, sondern nehmen hierzu alles, was man auch mit directem Dampfe noch aus der Flussigkeit austreiben fann. Der Name ruhrt daher, daß dieses Product von den Fabrikanten masserdichter Zeuge zum Auflösen oder Aufquellen von Rautschut gebrancht wird. Neuerdings findet es umfangreiche Anwendung bei der Reinigung des Anthracens (S. 265), und es dient auch als Fleckenwasser. Es besteht größtentheils aus Aylolen und Trimethylbenzolen, enthält aber jedenfalls auch noch weitere, nicht genauer bekannte Rörper. Die englischen Kautschutfabrikanten verlangen, daß die Auflösungenaphta völlig frei von Naphtalin sei, welches in ben letten Dampfdestillaten ichon in geringer Menge auftritt. Man barf also bann nicht so weit gehen, sondern muß abbrechen, wenn das Product bei 1500 (manche gestatten 1600) 90 Proc. abgiebt und sein specifisches Gewicht im Ganzen genommen nicht 0,875 bei 150 übersteigt. Dies wird eintreten, sobald das aus dem Klihlrohr fließende Destillat 0,880 bei 15° zeigt. Da Unterschiede in der Temperatur ganz bedeutende Irrungen in der Beurtheilung des specifischen Gewichts hervorbringen können, so darf man nicht unterlassen, dasselbe (etwa mit Bilfe ber im Anhange enthaltenen Tabelle) auf die Normaltemperatur zu reduciren.

Wenn man an bestimmte Normen sur die Auflösungsnaphta gebunden ist, nud wenn man andererseits Absat für Brennaphta hat, so fängt man das letzte Destillat als solche auf. Man geht mit dem Destilliren so weit, bis das Destillat anfängt etwas gefärdt zu kommen, wo man dann den Dampf sofort absperrt und die Operation beendigt. Wenn aber die Reinigung vorher recht gut geschehen war, so bleibt das Destillat ungefärdt, und man muß sich dann an andere Anzeichen halten, um zu beurtheilen, wann man aushören soll. Ein sehr charakteristisches und deutliches, aber subjectives Zeichen ist wiederum der Geruch; ein ferneres, ganz unzweideutiges, ist das specisische Gewicht. Wenn eine rinnende Probe 0,900 zeigt, muß man einhalten; die ganze Naphta wird dann 0,880 bis 0,887 zeigen. Ein weiteres Zeichen sür die Güte der Naphta ist, daß sich beim Schütteln derselben kein stehenbleibender Schaum erzeugt, sondern nur perlende, opalisirende Bläschen, welche sosor wieder verschwinden. Ferner soll sie nicht

nach Naphtalin riechen und soll, dem directen Sonnenlichte ausgesetzt, sich wenigstens einige Tage farblos halten; dann wird sie dies im Dunkeln längere Zeit thun.

Uebrigens dauert die Destillation der 5 bis 8 Proc. Brenunaphta, welche man aus dem vereinigten ersten und zweiten Producte der Rohbenzolblase, d. i. deren Destillat die 140°, bekommt, unverhältnismäßig lange. Man zieht es daher oft vor, dieselbe gar nicht abzutreiben, sondern den nach Beendigung der Auslösungsnaphta bleibenden Blasenrückstand mit dem dritten Producte der Rohbenzolblase (S. 384), d. i. deren Destillat von 140 bis 170°, zu vereinigen, welches Product überhaupt nur mit offenem Dampse rectisicirt wird und nur Auslösungs- und Brennnaphta giebt.

Bei allen Destillationen mit offenem Dampfe hat die Uebersprithlichse (v in Fig. 116, S. 388) eine wesentliche Rolle zu spielen, um Färbung des Destillates zu verhüten; sie nuß täglich mindestens einmal geleert werden. Auch die Natronslauge in b (Fig. 118, S. 390) muß täglich erneuert werden.

Man kann aus dem ersten und zweiten Producte zusammen erwarten: 60 bis 70 Proc. an 50 procentigem Benzol, 20 bis 25 Proc. Carburirs und Aufslösungsnaphta, 5 bis 8 Proc. Brennnaphta.

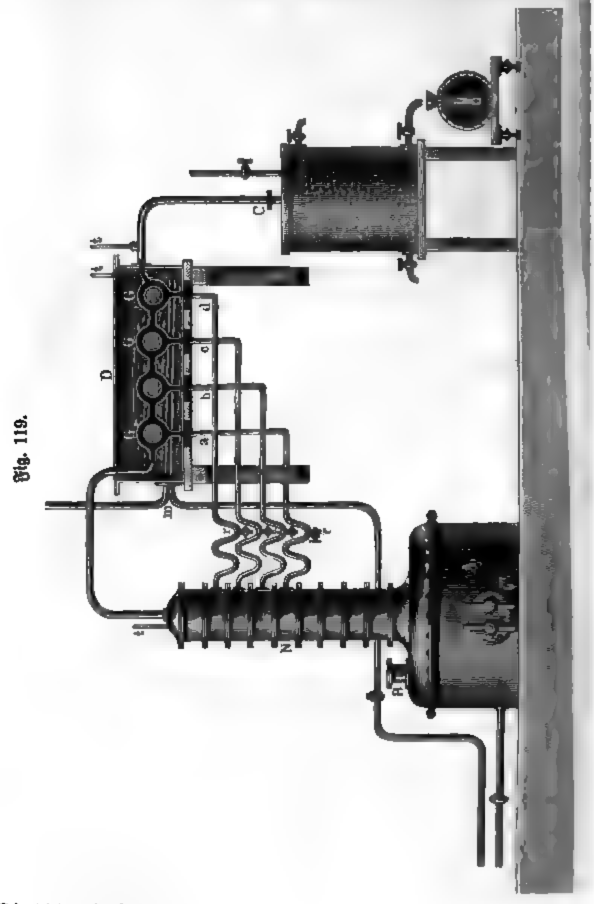
Das dritte Product giebt 25 bis 50 Proc. beste Naphta, 50 bis 25 Proc. Brennnaphta, 25 Proc. Blasenruckstand und Verlust. Der Rückstand sinkt meist schon in Wasser unter, wird aber doch besser noch einmal zu dem leichten Dele gegeben.

Weitaus die meisten Theerdestillationen stellen nur sogenanntes 90 soder 50 procentiges Benzol, zuweilen auch 40 procentiges Benzol, Auflösungs und Brennnaphta dar. Nur ausnahmsweise, namentlich in den Farbenfabriken selbst, arbeitet man auf wirkliche Isolirung von Benzol, Tolnol, Aylol 2c. hin.

Eine weit volltommenere Trennung der Kohlenwasserstoffe, als es die bisher beschriebenen Apparate gestatten, tann man alletdings mit Apparaten erreichen, welche das bei der Spiritusrectification längst durchgebildete Princip der Dephlegmation in ähnlicher gründlicher Weise wie bort durchführen. Wie wir S. 100 gesehen haben, ift dieses von Mansfield ichon 1847 in bestimmtester Weise vorgeschlagen worden; aber es scheint, als ob Coupier der erste gewesen sei, welcher diese 3dee (1863), freilich noch nicht in vollkommenster Weise, in die Praxis eingeführt und baburch die fabrikmäßige Darstellung der einzelnen Kohlenwasserstoffe im Bustande fast volltommener Reinheit erreicht hatte 1). Sein Apparat ist in Fig. 119 (a. f. S.) im Magstabe 1:50 abgebildet. A bedeutet bas untere Refervoir (die eigentliche Blase), an welcher das links eintretende (im Innern eine Schlange bildende) Dampfheizungerohr, bas Mannloch und der Entleerungehahn sichtbar sind. B ist die Deffnung zur Speisung mit Rohbenzol. Auf der Blase erhebt sich die gußeiserne Rectificationscolonne (Kronenaussatz) N, deren Einzelheiten aus ben folgenden Figuren ersichtlich fein werden. Das Thermometer t gehört zur Regulirung des Processes. Der in die Dampfspirale von A mit etwa zwei Atmosphären Druck (oder mehr, wenn man höher siedende Dele

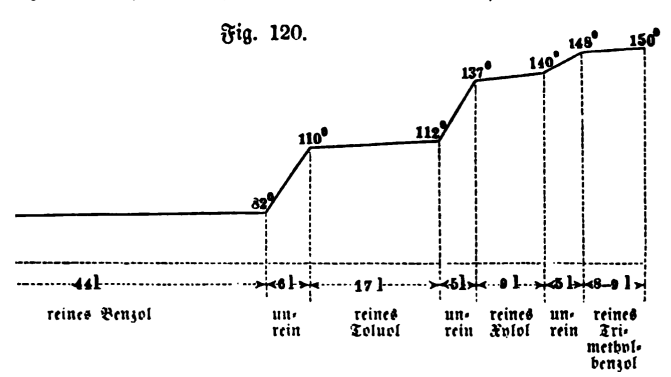
¹⁾ Bull. de Soc. ind. de Mulhouse 1866, p. 260; Dingl. Journ. 181, 385.

rectificirt) einströmende Wasserbampf bringt bas in A enthaltene Bemiss. Rohlenwasserstoffen zum Sieden. Schon in der Colonne N werden die in flitchtigen Dampfe durch Luftkuhlung verdichtet und fließen in die Blase A



Die leichter flüchtigen Dänupfe gelangen jest in ben Trog D, in welchem fie einer solchen Temperatur erhalten werben, daß ber niedrigst siedende Lot wasserstoff des Gemisches noch dampfformig bleibt, während alles höher Sied

nd ebenfalls in die Blase zuruckfließen muß. Dies geschieht, indem t ringförmigen Raum der neben einander liegenden Condensatoren in welchem sie inwendig und auswendig, also auf großer Oberin D enthaltenen Flüssigkeit bespillt werden. Wenn man nur luol in reinem Zustande abscheiben will, genügt es, bas Gefäß D füllen; benn für das bei 80,50 siedende Benzol foll die Temperatur d der Dampfschlange m und des Thermometers t) auf 60 bis 70° , und für das bei 1110 siedende Toluol genügt eine Temperatur ill man aber auf Xylol oder gar auf Trimethylbenzole arbeiten, so it einer Lösung von Ammoniumnitrat (Siedepunkt 1640) ober mit 1). Was sich nun in den Ringcondensatoren GG verdichtet, läuft en a,b,c,d, deren Biegungen den Eintritt von Dämpfen aus N ern, nach N zurück, und zwar sieht man, daß die zuerst condensirte er oben in der Colonne eintritt, als die später condensirte. Die 1 zur Entnahme von Proben und Controle ber Operation. Die aus

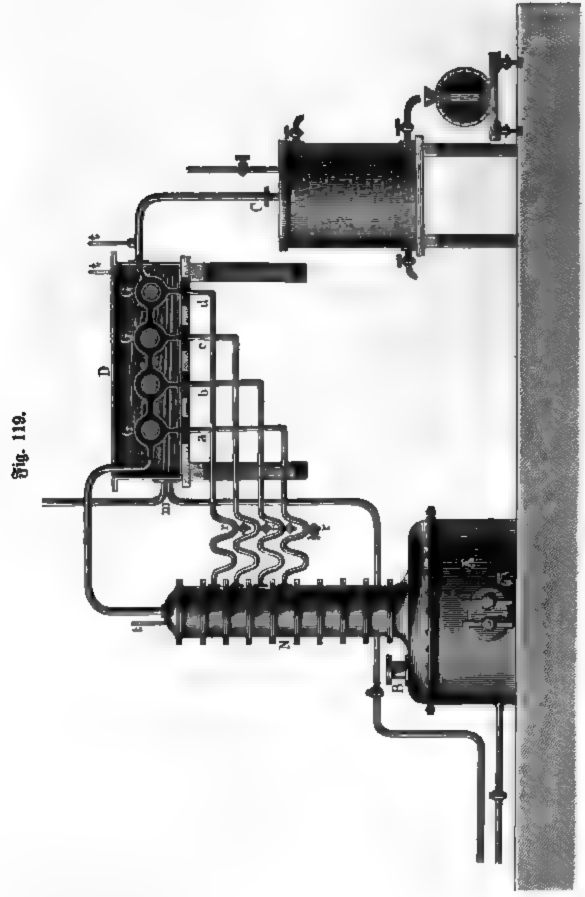


vensator austretenden Dämpfe gelangen in die Kühlschlange C, wo verdichtet werden. Wenn man also ein Rohbenzol destillirt, so wird Wasser in D auf 60 bis 70° erhalten. Sobald aus der KühlsBenzol mehr ausstließt, wechselt man die Vorlage und läßt die D auf 100° steigen. Zuerst bekommt man ein wenig eines Gesber kommt reines Toluol, wobei man freilich in A Dampf von en Spannung anwenden muß. Wenn auch dieses aushört, stellt die Destillation; wenn man aber will, kann man auch Kylole enzole im reinen Zustande auf ähnliche Weise isoliren. Coupier hende graphische Darstellung (Fig. 120) die Menge der Hauptsoducte verdeutlicht, welche man mittelst eines Apparates aus von 62 bis 150° siedenden Rohbenzols (d. i. etwa 50 procentiges vöhnlicher Handelsbezeichnung) gewinnen kann.

lproducte (in den steil aufsteigenden Theilen der Temperaturlinien) zem für sich fractionirt.

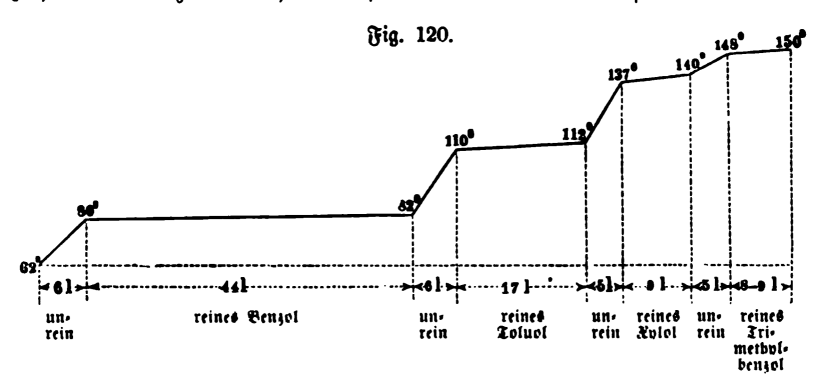
raucht man dann in dem Schlangenrohr der Blase A Dampf von ären Spannung und arbeitet nicht gern auf diesem Wege.

rectificirt) einströmenbe Basserbampf bringt bas in A enthaltene Gemisch ton Rohlenwasserstoffen jum Sieben. Schon in ber Colonne N werben bie schwafflichtigen Dampfe burch Luftfühlung verdichtet und fließen in die Blase A zurus



Die leichter flüchtigen Dämpfe gelangen jest in den Trog D, in welchem sie auf einer solchen Temperatur erhalten werben, daß der niedrigst siedende Rohlen-wasserstoff des Gemisches noch dampfformig bleibt, während alles höher Siedende

sich verdichten und ebenfalls in die Blase zurücksließen muß. Dies geschieht, indem die Dämpse den ringsörmigen Raum der neben einander liegenden Condensatoren durchstreichen, in welchem sie inwendig und auswendig, also auf großer Oberssläche, von der in D enthaltenen Flüssigseit bespült werden. Wenn man nur Benzol und Toluol in reinem Zustande abscheiden will, genügt es, das Gesäß D mit Wasser zu füllen; denn sir das dei 80,5° siedende Benzol soll die Temperatur in D (vermittelst der Tampsschlange m und des Thermometers t) auf 60 bis 70° erhalten werden, und für das dei 111° siedende Toluol genügt eine Temperatur von 100°. Will man aber auf Xylol oder gar auf Trimethylbenzole arbeiten, so muß man D mit einer Lösung von Ammoniumnitrat (Siedepunkt 164°) oder mit Barassin füllen 1). Was sich nun in den Ringcondensatoren GG verdichtet, läuft durch die Röhren a, b, c, d, deren Biegungen den Eintritt von Dämpsen aus N in GG verhindern, nach N zurück, und zwar sieht man, daß die zuerst condensirte Flüssigseit weiter oben in der Colonne eintritt, als die später condensirte. Die hähne er dienen zur Entnahme von Proben und Controle der Operation. Die aus



dem letten Condensator austretenden Dämpfe gelangen in die Kühlschlange C, wo sie vollkommen verdichtet werden. Wenn man also ein Rohbenzol destillirt, so wird man zuerst das Wasser in D auf 60 bis 70° erhalten. Sobald aus der Kühlschlange C kein Benzol mehr aussließt, wechselt man die Vorlage und läßt die Temperatur in D auf 100° steigen. Zuerst bekommt man ein wenig eines Gesmisches, dald aber kommt reines Toluol, wobei man freilich in A Dampf von $3^{1/2}$ Atmosphären Spannung anwenden muß. Wenn auch dieses aufhört, stellt man gewöhnlich die Destillation; wenn man aber will, kann man auch Aylole und Trimethylbenzole im reinen Zustande auf ähnliche Weise isoliren. Coupier hat durch vorstehende graphische Darstellung (Fig. 120) die Menge der Hauptund Zwischenproducte verdeutlicht, welche man mittelst eines Apparates aus 100 Liter eines von 62 bis 150° siedenden Rohbenzols (d. i. etwa 50 procentiges Benzol nach gewöhnlicher Handelsbezeichnung) gewinnen kann.

Die Mittelproducte (in den steil aufsteigenden Theilen der Temperaturlinien) werden von Neuem für sich fractionirt.

¹⁾ Hierfür braucht man dann in dem Schlangenrohr der Blase A Dampf von 6 bis 7 Atmosphären Spannung und arbeitet nicht gern auf diesem Wege.

Man bekommt also neben 44 Thln. reinem Benzol und 17 Thlu. reinen Toluol noch

a) 6 Broc. Boriauf, jum Theil Schwefeltohienftoff, Diefine 2., welche un nur wenig verwenden fann, und meift wohl ber Auflöjungenaphta (bem "Fleden maffer") zufest.

b) 6 Broc. eines Zwifchenproductes zwischen Bengol und Toluol, bas gur

Rectification gurudgeht.

e) Circa 27 Proc. höhersiedende Producte, welche fruher gar nicht mehr getrennt wurden und gleich jum Fledenwaffer gingen, aus benen aber jest bas

Anlol (9 Broc.) öftere abgeschieben wirb.

Fig. 121 und 122 zeigen ben Durchschnitt und Grundriß ber einzelner Beden der Rectificationscolonne N (Fig. 119) im Dagftabe 1:25. Die Dampie fteigen in den Röhren q auf, werben aber burch bie Rappen r am ungehinderter Aufsteigen gehindert und muffen fich burch beren löcher und bie baruber flebente Fluffigleit ihren Weg bahnen. Lettere, bestehend aus bem burch bie Luftfuhlung condensirten Theile bes Dampfgemenges, läuft burch die leberlauferohrchen . allmälig von einer Blatte auf Die andere. Die abwechselnb ftebenben Scheibe

Fig. 121.

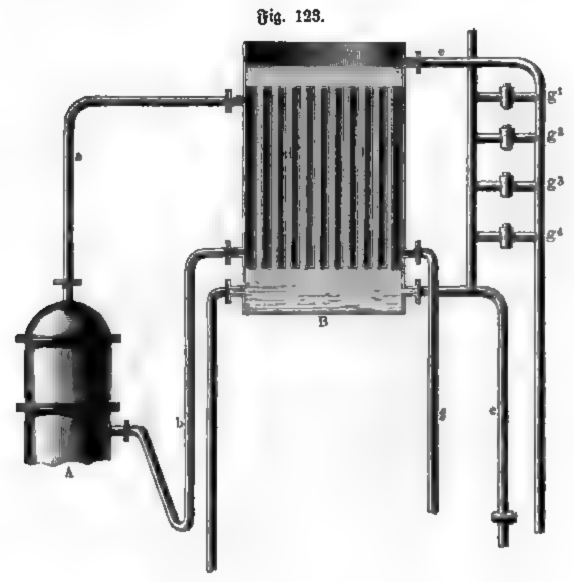




wände (chicanes) pp zwingen bas Gas und die Fluffigfeit, möglichst lange in Beruhrung mit einander zu bleiben, wodnrch einerseits aus bem Gafe Die weniger fluditigen Bestandtheile fluffig niebergeschlagen, andererseits ans ber Fluffigleit burch bie Bige bes Gafes bie leichteft fllichtigen Beftanbtheile banipfformig mit weggeführt werben. Gerabe die oftmalige Wiederholung biefes Broceffes in ben 9 oder 10 Beden der Colonne macht die Fractionirung zu einer viel grundlicheren, als es felbst mehrfache Rectificationen ohne biefelbe gethan haben wurden.

Der "Analyseur" in Conpier's Apparat (GG, Fig. 123) läßt fich unzweifelhaft burch wirkfamere Borrichtungen erfegen. Dies gefchieht in Beble's Blafe, wo der "Bengol = Rectificator" aus vier großen, von Baffer umgebenen Rupfercylindern besteht, mabrend ber "Toluol - Rectificator" bem in unferer Fig. 116 (S. 388) bei no gezeigten ähnelt, und durch Fig. 123 noch deutlicher versinnlicht ift. Die Dampfe geben aus der Rectificationscolonne A durch bas Rohr a in ben Analysator B (1,8 × 0,6 m) und die condensirte Flussigfeit läuft burch b nach A gurud, mabrend die nicht conbenfirten Dampfe burch f in eine Ruhlichlange oder einen Condensator von beliebiger anderer Form gehen. Befag B ift burch zwei Scheidemande in brei Theile getheilt. Die Scheiber wände find burch 60 Rupferröhren dd von 30 mm Durchmeffer verbunden. Durch e fließt Baffer in ben unteren Theil von B, bann burch dd in ben oberen

Theil und durch e weg. Wenn aus f sehr wenig mehr fortgeht, so sperrt man den Wasserzusluß durch e ab und läßt den Inhalt von B den Siedepunkt erreichen, was durch die Hige der von A kommenden Dämpse bewirft wird. In diesem Stadium geht hauptsächlich Toluol über. Wenn auch dieses aushört zu sießen, so läßt man das Niveau des Wassers in B dadurch sinken, daß man hinter einander die Hähne g^1, g^2, g^3 und g^4 öffnet, so daß schließlich B ganz und gar mit Wassers damps im Innern der Röhren all und mit den Tämpsen von Kohlenwasserstoffen



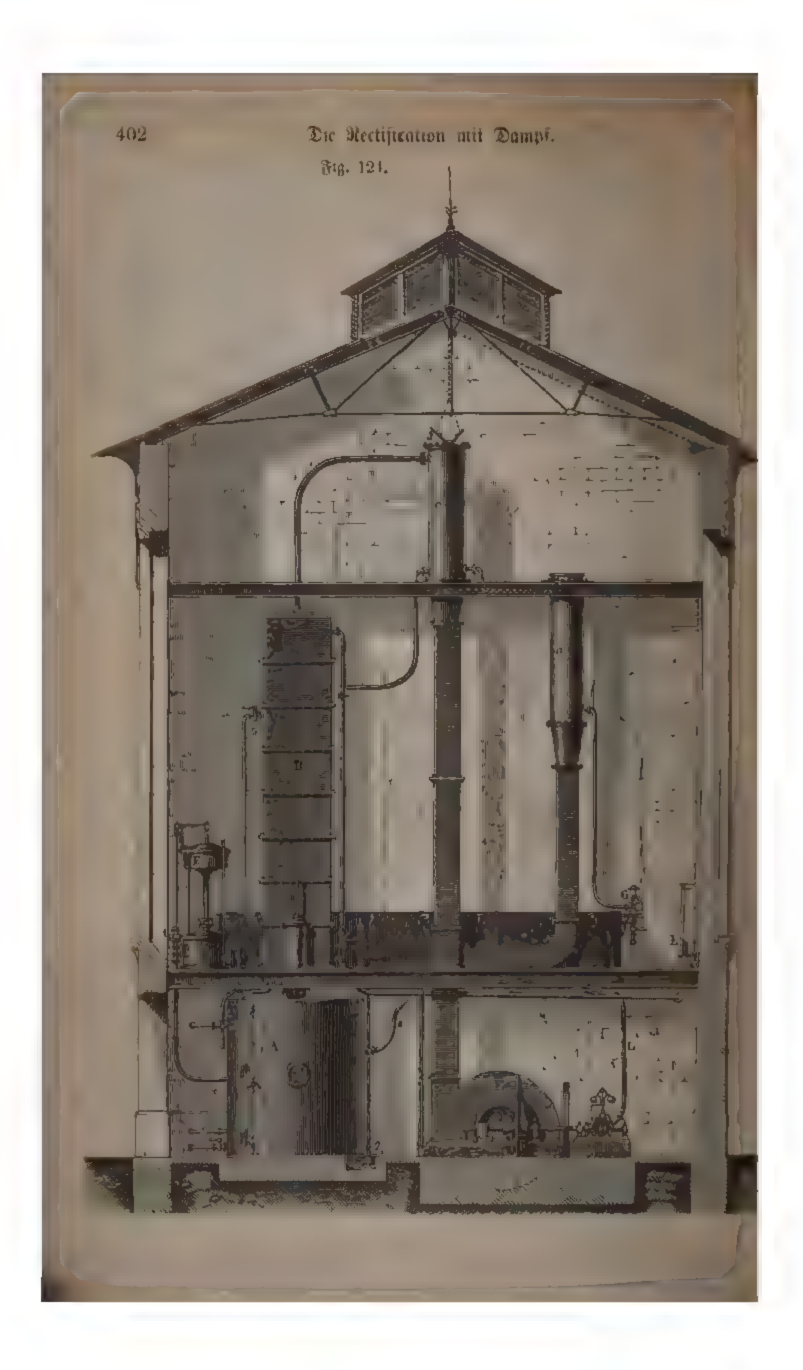
in den Zwischenraumen um diese herum erfüllt ift. In diesem Stadium geht fast reines Ensol über.

Egrot's Apparat, welcher von Sobenhaufen !) erwähnt wirb, ift von bem Coupier'ichen in feinem wesentlichen Theile verschieden.

Die Rectificationsapparate ber Firma D. Savalle fils zu Paris genießen eines ausgezeichneten Rufes gerade auch für die Theertohlenwassersoffe und werden in Deutschland viel angewendet, auch in den Theerdestillationen selbst, wo man nicht auf die reinen Kohlenwasserstoffe, sondern auch auf 90 s oder 50 procentiges Benzol zc. arbeitet. Der Apparat (Fig. 124 a. f. S.) sei hier nach der von R. Meyer2) gegebenen Beschreibung und Abbildung wiedergegeben.

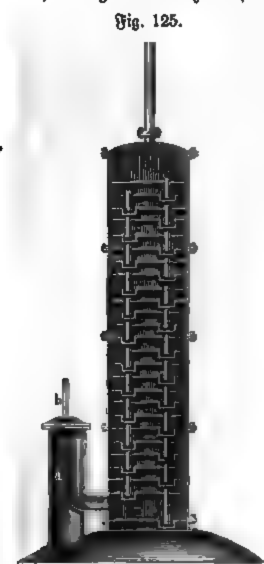
¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1884, p. 76. 2) Bolley: Birnbaum, Sandb. d. chem. Technologie, 5, 542 ff.

Bunge, Steinfohlentheer u. Ammoniaf.



Bei Savalle's ursprunglichem Apparat wird die Condensation ganz und gar durch einen Luftstrom bewirft, dessen Stärke burch ein Register regulirt wird; ferner enthält er die von derseiben Firma schon früher bei der Spiritusrectification angewendeten Borrichtungen zur Regulirung des Dampsdruckes und zur Controle der Destillationsgeschwindigkeit. Bei den für Benzolrectification bestimmten Apparaten hat man jedoch die Luftsühlung allenthalben durch Wassertlihlung erssen mussen, was mir auch von Hänssermann (Briv. - Witth.) bestätigt wird.

In Fig. 124 ift A die burch eine Dampfichlange geheizte Blafe, B die rechtwinklige Colonne zur erften Condensation, C der Luftcondensator zur zweiten



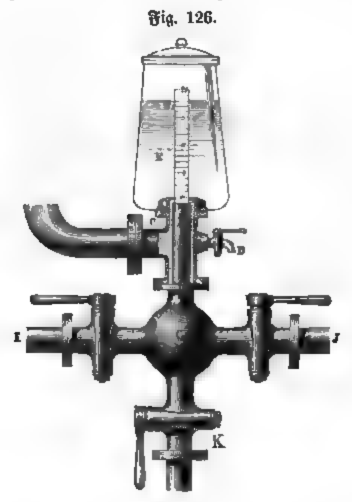
Conbenfation ber höher flebenben Rohlemmafferftoffe, welche nicht in bas Deftillat gelangen follen, D ber Luftfühler, in welchem fich bas Deftillat verbichtet und abfithlt. Die nothige Luft wird burch ben Bentilator F jugeführt, bem Condenfator C burch II, bem Rubler D burch I. J ift bas Regifter, burch welches ber Luftstrom im Conbensator mittelft einer Rette und eines grabuirten Bebels K regulirt wirb. Die in D condenfirte Bluffigfeit muß bann ben Brober G paffiren, in welchem ber Bang ber Deftillation controlirt wirb. E ift ber Drudregulator, um während ber gangen Deftillation einen conftanten Drud im Apparate zu erhalten. L bie ben Bentilator treibenbe Dampfmafdine, 1 Dampfventil bes Regulators, 2 Condenfationemafferabfluß ber Beigichlange, 3 Rudflughahn ber Colonne, 4 Reinigungshahn ber Colonne, 5 Entleerungehahn bee oberen Theiles ber Colonne. 6 Thermometer, 7 Sahn für bie Entleerung und Befchidung ber Blafe.

Die innere Einrichtung ber Colonne zeigt Fig. 125. Die Dämpfe treten in bieselbe burch ben chlindrischen Behälter a, welcher durch eine verticale Scheidewand der Höhe nach getheilt und

durchlöcherte Scheidewände in mehrere Rammern getheilt. In jede Scheibewand ist ein verticales Ueberlaufrohr eingesetzt, welches theilweise in eine entsprechende Bertiefung ber darunter liegenden Platte eingesenkt ist; diese Ueberlaufröhren sind abwechselnd an der einen und der anderen Seite angeordnet. Die vom Condensator zuruchfließenden, höher siedenden Producte passiren also allmälig sämmtliche Rammern der Colonne und gelangen schließlich in die Blase zuruch. Die Ourche bohrung der Platten ist so berechnet, daß der aufsteigende Dampfstrom die Flüssigteits beit hindert, durch die Löcher hindurch zu fallen, und daher immer eine Flüssigseits schicht von 4 die 5 cm Söhe (entsprechend den Ründungen der lleberlaufröhren) auf den Scheidewänden zurückleidt, welche die Dämpse durchstreichen mitsen,

nachdem fie die Löcher paffirt haben. Dies begunftigt die Condensation ber bijn fiebenben Producte bedeutend.

Fig. 126 stellt ben Prober bar. Aus bem Kühler gelangt bas Defila zunächst in den ringförmigen Zwischenraum zwischen ber Röhre C und der innehalb derselben besindlichen engeren Röhre F. Diese ragt mit ihrem oberen, graduirten Theile in die Glasglode E und hat bei F eine tleine Deffnung. In Zwischenraum zwischen den Röhren C und F ist mit der Glode E in Communication. Ist nun der Zusluß des Destillates ein solcher, daß letteres bei dem in Apparate herrschenden Druck durch F absließen tann, so wird die Flüssigkeit nicht über die Höhe dieser Dessnung steigen. Ist aber die Zuslußgeschwindigkeit eine größere, so wird die Flüssigkeit aus dem ringsörmigen Raume zwischen C und F

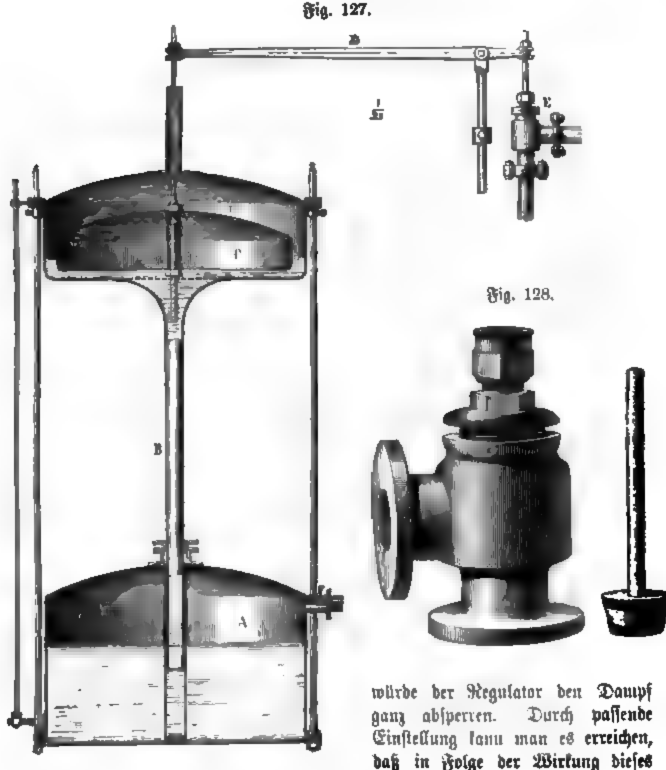


in bie Glode E fteigen. aber entfleht ein bybraulifcher Dent, welcher jur Folge hat, bag bet Deftillat burch die Deffnung bei ? fcneller abfließt, ale es ohne bis ber Fall fein wurbe. So with fid ein Gleichgewichteguftanb berftelle, und man fieht ein, daß bie Bobe in Fluffigfeitefaule in ber Glode & welche man an der auf der Röhn F angebrachten Theilung ablefen tam, von der Bufluggefcmindigfeit bet Deflillates abhängt. Man tann als umgetehrt auch aus ber ersteren ach Die lettere ichließen. Die Große bet Deffnung von F muß natürlich bei ber Ingangfegung bes Apparates eis für alle Male regulirt werben. Die Theilung auf ber Röhre F ift berart, bog fie gleich bie Fluffigleitemenge angiebt, welche in ber Stunbe ben Apparat paffirt, fo bag ein Blid

auf biefelbe genügt, um sich zu überzeugen, ob der Apparat das richtige Quantum per Stunde liefert, also ordnungsmäßig functionirt ober nicht. D ist ein Hafn, um Proben zu nehmen.

Fig. 127 zeigt die Einrichtung des Druckregulators. Derselbe besteht and zwei über einander stehenden Gesäßen, welche durch eine Steigröhre B in Berbindung gesetzt sind. Das untere Gesäß A ist zum Theil mit Wasser gefüllt: es steht durch die Röhre F mit dem Rectificationsapparate in Berbindung. In dem oberen besindet sich ein Schwimmer C, welcher durch den Hebel D auf der in E besindliche Regelventil wirten kann. Dieses steht einerseits mit dem Dampstessel, andererseits mit der die Blase heizenden Schlange in Berbindung. Sobald nun in dem Destillirapparate ein Druck entsteht, wird das Wasser in der Röhre Bsteigen, und zwar, wenn der Druck eine gewisse Grenze erreicht hat, so weit in

das obere Gefäß hinein, daß der Schwimmer C gehoben wird. Hierdurch wird bas Bentil E niedergedrückt und der Dampfzustuß beschränkt. Sollte durch irgend einen Zufall — Berstopfung — der Druck in der Blase sehr hoch steigen, so



Regulators ein gewisser Drud nicht überschritten wird, mas einestheils für bie Gewinnung eines constanten Productes, anderentheils für die Berhütung von Unglücksfällen von Bichtigkeit ift.

Fig. 128 ftellt bas burch ben Regulator bewegte Dampfventil bar 1).

¹⁾ Raheres über die Savalle'schen Apparate für Spiritusbestissation und Rectification findet sich im Bulletin de la Soc. d'Encour. 1876, p. 657 (Dingl. Journ. 223, 615) und in der Schrift von Desiré Savalle: Appareils et procédés nouveaux de distillation (Paris 1876, G. Masson, 223 S. mit 48 Figuren).

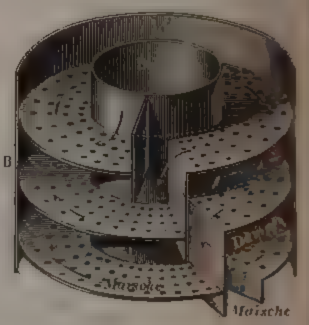
Bermöge dieser Construction der Manscholonne unterliegt die in Form eines sehr langen Bandes darin befindliche Maische derart der Entgeistung durch die im untersten Theile von B bet o mittelst tupserner Dampsschlange zugezührten und nach oben wursenden Dampse, daß die Wärme, welche das unterste Stud dieses Bandes entgeistet, immer wieder benutt wird, um ein darüber liegendes Bandsschlick weiter zu entgeisten, ohne daß eine Vermischung benachbarter Bandsstude eintritt. Dies hat zur Folge, daß die Entgeistung eistens außerordeutlich volltommen, und zweitens unter Auswand von verhaltnismäßig nur sehr weing Wärme (Damps) vor sich geht.

Aus dem untersten Theile der Maischeolonne B tritt die vollkommen entgenstete Maische als Schlempe in den Borwarmer, passirt die Kammern b,b
besselben unter Abgabe einer bedeutenden Menge Barme an die in den zweichens
liegenden Maischstammern a, a befindliche, demnächst zu entgesstende, falte Maische
und stießt erhöht aus bem Schlempeabflugrohre J bei K continuitlich ab. Die

Fig 130.







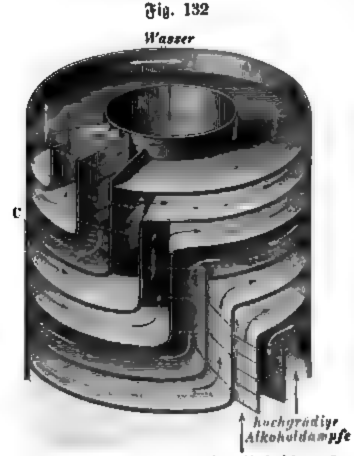
Kammern a, a und b, b des Borwärmers haben geneigten Boben, Maischei sowohl wie Schlempe passiren ihn von oben nach unten; es konnen sich baher in
den Kammern keine Ablagerungen bilden. Stilche, Treber, Besenreiser ze. gehen
vielmehr mit in den Untersatze, welcher diesetben, als erweiterter Sack wirkend,
zurächalt, alle zwei bis drei Monate entsernt man dieselben unter Definen der Raumlocher am Untersatze.

Der über den Sinfapen von B durch einfache Ringe gebildete Rann B dient als Steigraum. Der Apparat steht beim Betriebe bis zum Maischstandsglase n voll Maische.

Die aus der Maische sich entbindenden altoholhaltigen Tampfe steigen behufs Berstaufung in den Rectificator (' über; derfelbe besteht aus einer Anzahl von Gußeisenstucken, welche berartig zusammengestellt sind, daß eine Reiche von Kanimern gebildet wird, die theils als Passage für die aus der Maischeolonne Baufsteigenden Dämpfe dienen, theils die Aufnahme von Kuhlwasser bezweden

welches ben Dampfen ihren Barmenberichuß benimmt und den Borgang ber Rectification vermittelt.

Die erftarten Tampfe geben bei F in ben Spiritustuhler gur Berbichtung Uber, mahrend bas im Rectificator gebilbete Pflegma fich auf ben Boben ber



schrenche Alkoholdampfe

resp. Kammern sammelt und, soweit es nicht wieder burch ben Proces der Rectification verbampft wird, auf den Böben zuruchtsließend durch ein innen liegendes Rohr in die Maisch-colonne zuruchtritt.

Tas Kühlwasser nimmt bei i seinen Weg in den Rectisicator, passirt benselben auf langem Wege und fließt bei h heiß ab. Iwedmäßig ist es, dies Kühlmasser erst vorher im Spiritussthhler wirken zu lassen, so daß basselbe bei s in den Kühler Stritt, benselben passirt und bann durch das Rohr t bei i in den Rectisicator einstließt.

Der empfindliche Prober T giebt leicht und sicher Gewißheit barüber, ob die Entgeistung ber Daifche volltommen ift ober nicht.

Ale besondere Borguge biefer Apparate heben bie Erfinder hervor:

- 1. ihren außerorbentlich geringen Barme- (Dampfe) Berbrauch,
- 2. ihren ebenfo geringen Riblmafferverbraud,
- 3. ihre leichte Filhrung,
- 4. bolltommenfte Entgeiftung.
- 5. große Saltbarfeit; biefe gußeifernen Apparate haben etwa bie boppelte Dauer, wie tupferne Apparate,
- 6. ihre Billigkeit, speciell auch in Bezng auf Montage, die in wenigen Tagen zu bewertstelligen ift.

Fig. 129 zeigt eine außere Unsicht bes ganzen Apparates. Fig. 130 einen in größerem Maßstabe gehaltenen Schuitt burch ben untersten Theil (ben Bor-wärmer), Fig. 131 einen solchen burch ben mittleren Theil (bie Maischcolonne), Fig. 132 einen solchen burch ben oberften Theil (ben Rectificator).

Besonders gereinigtes Bengol wird in einigen Theerdestillationen und Anilinfabrifen baburch gemacht, daß man einmal rectificirtes Bengol nochmals mit Schwefelsäure wäscht und es noch einmal burch den Savalle'schen ober einen ähnlichen Apparat hindurchgehen läßt. Es sollte jest innerhalb 0,8° bestilliren und sich beim Schitteln mit Schwefelsäure gar nicht mehr färben.

Fast völlig reines Benzol sindet sich jest im Handel, zuweilen unter dem Namen: Benzol für Blau. Es destillirt innerhalb 0,5° und erstarrt in der Kälte zu einer weißen, trystallinischen Masse. Selbst dieser Artikel enthält noch ganz kleine Mengen von "neutralen" Delen, d. h. solchen, welche sich nicht nitrissieren lassen (Fett-Kohlenwasserstoffe) und ein wenig Thiophen, wie es die Isatin-Reaction nachweist (S. 103).

Chemisch reines Benzol, nach der Bezeichnungsweise des Handels, wird gemacht, indem man den zwischen 80 und 82° siedenden Artikel in einer Kältemischung ausfrieren läßt und die Krystalle von der Mutterlauge durch Pressen oder Ausschleudern trennt. Selbst dann enthält das Benzol noch Thiophen, und nuß zur Entsernung desselben mit immer erneuerten Mengen concentrirter Schwefelsäure geschüttelt werden, bis es aufhört, die blaue Reaction mit Isatin zu geben. Nach Willgerodt¹) soll auch durch Schütteln mit Chlorwasser das Benzol thiophenfrei gemacht werden können.

Nach einer gefälligen Mittheilung von Dr. Häussermann enthält käusliches 50 procentiges Benzol zuweilen bis 0,1 Proc. Pyridin, und das daraus gemachte Toluol 0,25 Proc. Pyridin. Das Verfahren zur Nachweisung desselben wird später gegeben werden.

Während beim Benzol eine doppelte Fractionirung mit dazwischen eingeschalteter nochmaliger Waschung burch Schwefelsäure ein Product liefert, bae zur Zeit den höchsten Ansprüchen der Farbenfabrikanten genligt, liegt die Sache anders beim Toluol und noch mehr beim Anlol. Bei diesen macht sich die Unwesenheit gleich hoch siedender Kohlenwasserstoffe der Olefin= und Paraffinreihe geltend, welche im Laufe der Fabrikation der Nitro = und Amidoderivate sich in ben fertigen Basen wieberfinden und dadurch erkannt werden, daß die letteren nicht mehr klar löslich in verdünnter Salzfäure sind. Im Kleinen kann man diese Berunreinigungen durch Rochen der Theerole mit Natrium entfernen, wobei die ersteren sich in harziger Form abscheiben. Im Großen kann man den gleichen Zweck durch Schütteln der Theeröle mit erwärmter, salpetersäurehaltiger Schwefelfäure erreichen. Dabei werden die Thiophene zerstört, die Olefine polymerisirt, und die hierbei unverändert bleibenden Paraffine sind nach der Nitrirung leicht mit Wasserdampf abzublasen. Die gereinigten Kohlenwasserstoffe geben bei ber Nitrirung und Reduction weit höhere Ausbeuten, als es die früher verarbeiteten Gemische gethan hatten 2).

Die eben beschriebene letzte Reinigung des Toluols und Aylols wird zur Zeit weniger in der Theerdestillation, als in den Anilinfabriken ausgeführt. Das meiste Toluol und Aylol kommt in Form von 50 procentigem, von 30 procentigem Benzol und noch höher siedenden Rohölen in den Handel.

Beinahe reines Metaxylol, welches zuweilen für technische Zwede verlangt wird, kann nach Dr. Häussermann (Priv.-Mitth.) auf folgendem Wege gemacht werden. Sewöhnliches Xylol, welches nur wenig Orthoxylol enthält, wird zuerst mit 5 Proc. seines Gewichtes an concentrirter Schweselsäure geschüttelt, um die Schweselverbindungen zu entfernen und dann durch mehrstündiges Schüt-

¹⁾ Journ. praft. Chem. 33, 479. 2) Witt, Chem. Ind. 1887, S. 9.

teln mit seinem gleichen Gewichte Schwefelsaure von 1,84 in Sulfosauren umsgewandelt. Die saure lösung wird von dem ungelösten Theil getrennt und dann nach dem Armstrong'schen Berfahren mit einem Dampfstrom behandelt, um die Sulfosauren zu zersetzen. Das jetzt übergehende Metarysol braucht nur noch von Saure befreit zu werden, um sofort für Metarysidin aufgearbeitet zu werden. Alle diese Operationen lassen sich ohne Schwierigkeit im sabrikmäßigen Wassstabe aussuhren.

Banbeleforten bes Bengole unb ber Raphta.

Im englischen Pandel unterscheibet man folgende Endproducte aus bem leichten Theerol, welchen ich zugleich die Resultate der Fractionirung (nach eigenen Analysen der von mir selbst gewonnenen Producte) in Bolumprocenten beigebe:

Bezeichnung ber Handelsproducte	Siedes punkt 1)	880	930	1000	110º	120ª	130°	1389	1490	160º	1719
90 procentiges Bengol .	820	30	65	90	_	_	-				_
50 procentiges Bengol .	880	_	13	54	74	90			_	_	
Toluol	100g	_		-	56	90	_		_		_
Carburirungsnaphta .	1080	-		~	1	35	71	84	97		
Auftosungsnaphia	1100	_	_	_		17	57	71	90		
Brennnaphta	1380	_	-	-	_	~~	_	-	30	71,5	89

Rach Bauffermann?) ergeben 100 Thie. bei folgenben Temperaturen:

	850	900	950	1000	105°	1150	1200	1350	1400	1450	1500	1700	1800
90 procentiges Bengol	20	72	84	90	95	98	_	_		_	_	_	_
50 procentiges Bengol	0	5	30	50	64	81	94	_	_			_	_
Auflölungenabhia ("Fledenwaffer")	-		_	_	_	_	_	6	48	72	85	92	95

Nach mir anderweitig mitgetheilten Angaben ans ber Praxis sollen bie verschiedenen Producte die baneben stehenbe Procentigkeit bei verschiedenen Temperraturen geben:

¹⁾ Thermometer eben in die Fluffigleit unterlauchend, also nicht correct im wiffen- fcaftlichen Sinne.

²⁾ Induftrie ber Theerfarbftoffe, G. 18 und 14.

		Ergie	bt be	i	Specif.
·	100° Proc.	120° Proc.	130° Proc.	Gew. bei 15° Proc.	
90 procentiges Benzol	90		_		0,885
50 , ,	50	90			0,880
30 , ,	30	90			0,875
Solvent naphta (Auflösungsnaphta)	_	_	20	90	0,875
Burning naphta (Brennnaphta)	_	_	-	30	0,385

Hohenhausen giebt an für:

(90procentiges Benzol Specif. Gew. 0,882						50 procentiges Benzol Specif. Gew. 0,878								30 procentiges Benzol Specif. Gew. 0,875						
Bei	830	•		•	•	5	Proc.	Bei	940	•	•	•	10	Proc.	Bei	970	•	•	•	12	Proc.
77	85°	•	,	•	•	22	n	n	95^{0}	•	•	•	18	n	n	980	•	•	•	21	n
77	880	•)	•	•	62	77	n	9 80	•	•	•	40	n	n	1000	•	•	•	30	77
33	9 00	•	•	•	•	74	77	n	100°	•	•	•	50	n	n	1050	•	•	•	55	77
n	92^{0}	•	ı	•	•	81	n	"	105^{0}	•	•	•	6 8	n	n	110°	•	•	•	73	ות
n	95^{0}	•	,	•	•	87	77	n	1100	•	•	•	79	n	n	115°	•	•	•	84	7
77	1000	•	•	•	•	90	77	, ,	115^{0}	•	•	•	85	n	n	1200	•	•	•	(M)	77
n	105°		,	•	•	94	n	"	1200	•	•	•	90	n							
"	110°		•	•	•	98	n														

Schult giebt an für:

						Be	i	850	900	950	1000	1050	1100	1150	1209
90 p1	rocentige§	Benzol	•	•	•	•	•	25	70	83	90	94	97	98	99
50	n	n	•	•	•	•	•	0	4	26	50	62	71	82	90
3 0	77	n	•	•	•	•	•	0	2	12	30	42	70	82	90

(vgl. auch seine Resultate auf folgender Seite).

Davis 1) giebt als Zusammensetzung von 90. und 50 procentigem Benzol:

					90 p	roc. Benzol	50 proc. Benzol
Reines	Benzol	•	•	•	•	75	50
27)	Toluol						40
77	Xylol .	•	•	•	•	1 .	10

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1885, p. 648.

Bezüglich ber Ausbeute an reinen Rohlenwasserstoffen führt Schult folgenbe mit einer Rectificationscolonne erhaltenen Resultate an:

		Mu	6 60 proc. Bengol	Mus 90 proc. Bengol
Borlauf bis 810			5 10	10 - 17
Reines Bengol .			30 40	65 - 75
Bengol für Roth			5	10
Reines Toluol .			35 — 40)	
Xylole			,	2 — 4

Rach Bauffermann (Briv.-Mitth.) tann man mit dem Savalle-Apparat auf 70 Broc. reines Bengol aus 90 procentigem Bengol bes Handels, und auf 45 bis 48 Broc. reines Bengol aus 50 procentigem Bengol rechnen.

Dan vergleiche auch Coupier's Angaben, G. 899.

Allen 1) giebt folgende Tabelle über die Resultate, welche man erhält, wenn man 100 com Benzol z. nach der gewöhnlichen englischen Methode bestillirt und nach Uebergeben von je 10 com bas Thermometer beobachtet:

							Sehr guter Boclauf	Gutes Boproc. Benzol	Schottifches 90proc. Bengol	50 procentiges Benjol	30 procentiges Benzol	Auflöfungs- naphta	Rijdung von 70 Proc. reis nem Benjol mit 90 Proc. rein. Koluol
_								6 þ	ecif	1 d) e	5 (B	ewid) t
							-	0,882	0,873	0,880	0,875	0,877	0,880
De	erfte	Tropfen	ton	n pr	ıt E	ei	_	820		_	_	_	85,4°
10	Proc.	tommen	bei	i.			960	831/4	841/20	940	970	1281/91	86,6
20	И	19	27				991/2	841/2	85	95	98	130	87,2
30	77	17	177	4			102	85	858/4	961/9	991/2	1321/2	87,8
40	17	27	77	4			107	85%	861/9	98	101	135	68,6
80	n	19	29	*	٠		111	863/4	878/4	100	104	137	89,8
60	77	Ψļ	27	4		4	119	- 88	89	1021/2	106	140	91,4
70	79	*19	п				3328	898/4	911/2	106	1091/2	1431/9	93,2
80		11	4		4	r	145	921/9	$94^{3}/_{4}$	1101/2	1131/2	1481/2	96,2
90	m	29	n				170	-	_	120	120	156	102,6
92	27	71	₽₹		٠		_	100	100	_		_	_
95		n	Ħ	,		4	_	_	_	_	_	, –	107,0

Rach demselben foll gutes 90 procentiges Bengol enthalten: 70 Broc. Bengol, 24 Broc. Toluol, eine Spur Ansol und 4 bis 6 Broc. Schwefeltohlenstoff, Acetylen (?) und leichte Kohlenwasserstoffe. Es soll farblos und nicht opalistrend sein. Das specifische Gewicht englischer Bengole schwantt zwischen 0,880 und 0,888 bei 15,5°, doch ist dieses Kennzeichen nicht ganz zuverlässig, da durch zu-

¹⁾ Commercial Organic Analysis II, 87.

fällige Ausgleichung ber Beimischungen bes schwereren Schwefeltohlenstoffs und ber leichteren Grenzkohlenwasserstoffe zc. ein bem richtigen nahe kommendes specifisches Gewicht entstehen kann. Schottische 90 procentige Benzole enthalten wenig Schwefeltohlenstoff, aber viel leichte Rohlenwasserstoffe, und zeigen baber oft nur 0,871 specif. Gew. Das oben "50procentig" genannte Benzol nennt Allen "50/90 procentiges", weil es bis 100° 50 Proc., bis 120° 90 Proc. abgeben foll. Es enthält fast gar teinen Schwefeltohlenstoff und leichte Rohlenwasserstoffe, aber mehr Toluol und Xylol als 90 procentiges Benzol; sein specifisches Gewicht ist etwa 0,880. Von 30 procentigem Benzol sollen 30 Proc. bis 1100 und 90 Proc. bis 120° übergehen; es besteht hauptsächlich aus Toluol und Iglol Auflösungenaphta soll 8 bis 30 Proc. bis 130° und 90 Proc. bis 160° abgeben. Nach Allen bestände sie hauptsächlich aus Toluol und Aplol, mit mertlichen Mengen von Cumol und noch höheren Homologen und einigen Procenten Dies kann jedoch nach den Siedepunkten kaum richtig fein; Tolud Naphtalin. ist nur noch sehr wenig darin, dagegen sehr viel von Trimethylbenzolen und wohl auch von den von R. E. Schulze nachgewiesenen Tetramethylbenzolen (vgl. S. 108). Naphtalin sollte so gut wie ganz fehlen (S. 397).

Hohenhausen giebt als gewöhnliche specifische Gewichte für englisches 30 procentiges Benzol: 0,875 bei 15°; für 50 procentiges Benzol: 0,878; für 90 procentiges Benzol: 0,882. Wenn das specifische Gewicht unter 0,875 ist, so muß man die Unwesenheit von Parassin oder nicht nitrisicirbaren Kohlenwasserstoffen vermuthen. Das meiste schottische Benzol ist leichter, durchschnittlich = 0,870, und hat 7 bis 8 Proc. Parassine; manchmal kommt es auf 0,860 (Trewby).

Nach Chateau 1) unterscheidet man (in Frankreich 1864) drei Classen von Benzolen:

- a) Sehr leichtes Benzol, zwischen 80 und 100° siedend. 2 bis 3 ccm bavon, mit 5 bis 6 ccm concentrirter Schwefelsäure zusammengebracht, färben biese in der Kälte ohne Schütteln gelb; beim Schütteln sofort orange, später roth; das Benzol selbst bleibt farblos. Beim Erwärmen färbt sich die Säure weit dunkler und das Benzol färbt sich erst gelb, dann orangeroth. Setzt man zu dem warmen Gemisch das 10 sache Volum Wasser unter Umschütteln, so erhält man eine schmuzig rosenrothe Flüssigkeit. Beim Ruhigstehen scheidet sich eine etwas trübe und schmuzig gelbe Flüssigkeit ab.
- b) Leichtes Benzol, zwischen 100 und 120° bestillirend. In der Kälte gelbe Färbung der Säure, welche beim Schütteln in Orangegelb, dann in Dunkelzroth übergeht. Das Benzol bleibt farblos. In der Wärme färbt sich die Säure dunkler und das Benzol färbt sich anfänglich goldgelb, dann orangeroth. Auf Zusat von Wasser scheidet sich eine grünlichgelbe, trübe Flüssigkeit ab; das in der Ruhe sich abscheidende Benzol ist von ähnlicher, aber hellerer Färbung.
- c) Schweres Benzol, zwischen 120 und 140° destillirend. In der Kälte grüne Färbung der Säure, die beim Schütteln ins Blutrothe übergeht. Das Benzol bleibt farblos. Beim Erwärmen färbt sich die Säure dunkler und das

¹⁾ Bull. Soc. ind. de Mulhouse 1864, p. 97.

denzol färbt sich gelb, dann orangegelb, endlich dunkelroth wie die Säure. Auf usat von Wasser erhält man eine schmutzig graugrüne Flüssigkeit; die nach dem stehenlassen oben aufschwimmende Flüssigkeit ist gelb.

Chateau's Unterscheidung leidet schon von vornherein an dem Fehler, daß e gewöhnlichen Handelsbenzole sich nicht in solche trennen lassen, welche zwischen die 100°, 100 bis 120° und 120 bis 140° übergehen, sondern daß z. B. e nach dem zwischen 80 und 100° siedenden Benzol solgende Sorte ebenfalls ne, und zwar eine recht beträchtliche, Menge von unter 100° übergehenden Besandtheilen enthält.

Bei Contracten mit England stellen beutsche Kunden zuweilen folgende Bengungen für käufliches Benzol: 1) Wenn man 1 com besselben mit 20 com
incentrirter Schwefelsaure durchschüttelt und einige Stunden stehen läßt, soll nur
ne sehr schwefelsaure durchschüttelt und einige Stunden stehen läßt, soll nur
ne sehr schwache, höchstens blaß strohgelbe Färbung auftreten; 2) Man schüttelt
O com Benzol in einer Flasche mit Glasstopfen mit kleinen Mengen von gesätgtem Bromwasser, bis eine gelbliche, nach einigen Minuten noch bleibende
ärbung eingetreten ist. Hierzu sollen nicht über 0,5 com Bromwasser veraucht werden. Diese Probe ist jedoch nicht ganz genügend, denn die Paraffine
ib Naphtene werden durch das Brom nicht entsernt, wohl aber Olesine, Pyridine,
yrrol, Thiophene und andere auch durch concentrirte Schweselsäure entsernbare
örper. Die Untersuchung mit Bromwasser wird also wesentlich nur constatiren
nnen, ob die vorausgegangene Reinigung mit Schweselsäure mehr oder weniger
illsändig war, kann aber keinen Schluß auf die Menge der nicht nitrirbaren
örper im Ganzen gestatten (Häussermann, Chem. Zeitg. 1887, S. 803).

Für reines Toluol des Handels gelten, nach freundlicher Mittheilung von r. Häussermann, folgende Erfordernisse. Es soll innerhalb 1° überdestilliren. dit dem gleichen Bolum concentrirter Schwefelsäure längere Zeit geschüttelt, darf ine Färbung auftreten. Wenn man 10 com Salpetersäure von 1,44 mit I com des Toluols in einem hohen, mit Glasstopfen versehenen Chlinder einige dinuten heftig schüttelt, so darf sich die Salpetersäure nur roth färben, muß aber Alig klar und durchsichtig bleiben, nicht grünlich schwarz und die werden. danche sonst in diesen Beziehungen gut besundene Toluole enthalten noch die Proc. nicht nitrirdarer Kohlenwasserstoffe, was im Großen lästig fällt. Man uß daher die weiter unten zu beschreibende Nitrirungsprobe vornehmen, darf er hierzu nicht weniger als 1 kg Toluol nehmen.

Ein Bestandtheil gerade der stärksten Benzole, auf bessen Vorkommen man st seit wenigen Jahren aufmerksam geworden ist, ist der Schwefeltohlenstoff. nter Anderen ist dieser von Vincent und Delachanal¹) beobachtet worden. ach Watson Smith²) kommen im englischen Handel Benzole mit 5 Proc. chwefeltohlenstoff vor, deren niedriger Anfangssiedepunkt sogar zu Klagen Berslassung gegeben hat. Dan begreift dies Vorkommen auch leicht, da in den asretorten alle Bedingungen zur Bildung von Schwefelkohlenstoff gegeben sind, mlich glühende Kohle und dampsförmiger Schwefel (aus dem stets der Kohle igemengten Phrit), und da die gewöhnlichen chemischen Reinigungsmittel, cons

¹⁾ Compt. rend. 86, 340. 2) Briefl. Mitth.

centrirte Säure und verdunnte Natronlauge, ihn nicht entfernen können. auch bei der Theerdestillation der größte Theil des im rohen Theer enthaltenen Schwefeltohlenstoffs uncondensirt bleiben wird, so wird doch ein wenig bavon mit in die ersten Destillate übergeben, um so mehr, je besser man condensirt. ben Geruch kann man ihn selbst bei einer Beimischung von 20 Proc. (die in ber Praxis nie vorkommt) nicht sicher erkennen; bei 5 Proc. CS, merkt man gar feinen Unterschied im Geruch, und selbst das erste Destillat riecht nicht nach CS. sondern nach Benzol. Aber ein sicheres Kennzeichen bleibt immer das specifische Gewicht des Destillates, welches durch CS, stark erhöht wird. So erhielt z. B. Watson Smith bei Zusat von 5 Proc. CS, zu einem Benzol von 0,875 specifischem Gewicht, das unter 100° 20 Proc. abgab, beim Destilliren 35 Proc. (sic) unter 100°, aber von 0,917 specifischem Gewicht. (Bei Rectification mit einem Linnemann'ichen Auffat u. dgl. wurde man sicher sofort fast reinen CS, herand Abgesehen vom specifischen Gewichte, kann man die Anwesenheit von CS, durch alkoholische Kalilauge entbeden, welche Krystalle von ganthogenfaurem Kali bildet (f. u.), oder von alkoholischem Animoniak, welches Rhoden ammonium bilbet, das man durch die blutrothe Reaction mit Gifenchlorid leicht Die quantitative Prüfung auf CS2 wird weiterhin beschrieben erkennen kann. werben.

3. B. Cohen 1) hat eine Capillaritätsmethobe für Nachweisung von fremden Körpern in Theerölen beschrieben, welche sich an die von Traube für Bestimmung von Fuselöl in Altohol gefundene anschließt. Benzol zeigte bei 15 bis 16° eine Capillaraussteigung von etwa 83 mm, seine Homologen 84 bis 86 mm, dagegen Altohol und Petroleum circa 71, Schweselschlenstoff 64,9 mm. Der Zusat von 5 Tropsen CS2 zu 200 Tropsen Benzol drückte die Aussteigung auf 82,5 herab x. Cohen glaubt, daß sich diese Methode zur Nachweisung von jenen fremden Körpern verwerthen lasse, aber sie scheint mir ganz unbrauchbar; bei geringen Berunreinigungen sind ihre Anzeichen zu unbedeutend und unsicher; man hat gar keinen Anhalt darüber, welche Berunreinigung vorhanden sei, und in so geübten Händen, wie eine solche Methode es verlangt, sind die sonstigen qualitativen Nachweise jener Körper ebenfalls sehr wenig zeitraubend.

Byridin und andere Basen sindet man, wenn man 100 Thle. Benzol mit 4 Thln. 10 procentiger Schweselsäure eine halbe Stunde schüttelt, die saure Lösung mit einem Scheidetrichter abzieht, mit Natronlauge alkalisch macht und im Basserbampsstrom destillirt. Das Destillat sättigt man mit Salpetersäure und dampst auf dem Basserbade zur Trockniß ein. Oder aber statt zu destilliren, extrahirt man die freien Basen aus der Lösung mit Aether. Gehörig gereinigtes Benzol sollte nichts in verdünnter Schweselsäure Lösliches, und nur wenig die concentrirte Säure Färbendes enthalten. Zuweilen stipulirt man ein Maximum sür den Gehalt an durch concentrirte Schweselsäure ausziehbaren Substanzen (ungesättigte Kohlenwasserstosse und Thiophene). Die ersteren kann man durch Titriren mit Bromwasser bestimmen (vgl. a. v. S.). Salpetersäure von 1,4 sollte beim Eingießen in Benzol keine weißen Dämpse erzeugen und das Benzol beim Schütteln nicht färben (Häusser und).

¹⁾ Chem. News 1886, 54, 3016

Die fetten Kohlenwasserstoffe, welche im Benzol vorkommen, gehören zu den Gruppen C_nH_{2n+2} , C_nH_{2n} und C_nH_{2n-2} ; außerdem sind vorhanden: Cyanmethyl, Isocyanüre, Thiophen und dessen Homologe; vielleicht auch Aethylsalkohol (S. 120).

Die Unterscheibung von Steinkohlentheer-Benzol ober = Naphta von ben leichten Delen aus Rohpetroleum, Braunkohle, Schiefer 2c., welche man ebenfalls häufig als Benzin, Naphta u. bgl. bezeichnet, und welche außerdem ale Berfälschungen der ersteren vorkommen können, ist keine schwere Aufgabe. Der Geruch gestattet es augenblicklich, beibe Arten von Producten zu unterscheiben, wenn sie unvermischt sind; aber in Gemischen überwiegt ber Geruch der Steinkohlennaphta so sehr, daß man selbst einen bedeutenden Zusat von Petroleumnaphta (wie wir die oben genannten Körper der Ginfachheit wegen zusammenfassen wollen) überseben könnte. Um so unzweideutiger spricht das specis fische Gewicht, welches bei Benzolen, Auflösungenaphta zc. aus Gastheer stets über 0,870 bei 150 beträgt, aber bei Petroleumnaphta unter ober sehr wenig über 0,700 bleibt. Doch ist es ein Nachtheil, daß Schwefeltohlenstoff das specis fische Gewicht des Benzols steigert, und somit die Verminderung desselben durch Betroleumkohlenwasserstoffe theilweise compensiren kann. Gine sehr bestimmte Reaction ist die mit concentrirter Salpeterfäure, welche die Dele aus Steinkohlentheer, als aromatische Rohlenwasserstoffe, sofort nitrirt, bagegen diejenigen aus Betroleum zc. wenig angreift.

Von Nuten ist folgende bestimmte Charafteristik beider Arten von Producten, welche A. Allen 1) gegeben hat.

A) Leichtes Petroleumöl (Benzin, Benzolin, Effenz, Ligroin, Reolin 2c.).

- 1. Besteht aus Heptan, C_7H_{16} , und bessen Homologen (auch aus Olefinen). Heptan enthält 84 Proc. Kohlenstoff.
- 2. Beginnt bei 54 bis 600 C. zu sieben.
- 3. Specifisches Gewicht bei 15,5° C. ungefähr 0,69 bis 0,72.
- 4. Riecht nach Petroleum.
- 5. Löst Job mit himbeerrother Farbe.
- 6. Selbst längere Zeit mit Steinkohlentheerpech in Berührung löst es davon nur äußerst wenig und zeigt sich kaum gefärbt.
- 7. In der Kälte mit einem Drittel seines Bolums geschmolzener Krystalle von reiner Carbolsäure geschüttelt, läßt es lettere ungelöst, als eine unter dem Dele getrennt bleibende Schicht.
- 8. Erfordert zur völligen Lösung bei gewöhnlicher Temperatur 2 Vol. abs soluten Alkohol oder 4 bis 5 Vol. mit Holzgeist denaturirten Spiritus von 0,828 specif. Gew.
- 9. Mit 4 Vol. Salpetersäure von 1,45 specif. Gew. erwärmt, färbt es die Säure braun; das Del jedoch ist nur wenig angegriffen und bildet eine Schicht über ber Säure.

¹⁾ Chem. News 40, 101.

Qunge, Steinfoblentheer u. Ammoniaf.

B) Steinkohlentheer-Naphta ober Bengol

- 1. Besteht aus Benzol (C₆H₆) und seinen Homologen. Benzol enthält 92,3 Proc. Kohlenstoff.
- 2. Beginnt bei 80° zu sieden. (Dies trifft nicht immer zu, selbst bei ganz unverfälschten Producten aus Steinkohlentheer.)
- 3. Specifisches Gewicht ungefähr 0,88.
- 4. Riecht nach Steinkohlentheerölen.
- 5. Löst Job mit violettrother Farbe, ähnlich einer wässerigen Chamaleon- lösung.
- 6. Löst Kohlentheerpech mit Leichtigkeit und mit tiefbrauner Farbe.
- 7. Mischt sich mit reiner Carbolfäure in allen Berhältnissen.
- 8. Mischt sich mit absolutem Altohol in allen Verhältnissen. Bildet mit einem gleichen Volum von holzgeisthaltigem Spiritus von 0,828 specisischem Gewicht eine homogene Flüssigkeit.
- 9. Ist völlig mischbar mit Salpetersäure von 1,45 specifischem Gewicht unter starker Erwärmung, mit dunkelbrauner Farbe. Ein Theil des gebildeten Nitrobenzols kann sich beim Erkalten als besondere Schicht abscheiden.

Die letztere Reaction eignet sich auch zur (annähernben) quantitativen Trennung beiber Arten von Delen. Man behandele das zu untersuchende Product in
einem Kolben mit Rückslußtühler mit Salpetersäure von 1,45 specifischem Gewicht. Wenn die Reaction beinahe beendet ist, gießt man das Ganze in eine
enge graduirte Röhre und liest das Volum der oben schwimmenden Schicht von
unverändertem Del als Petroleumnaphta ab. Bei Vorhandensein einer bedeutenben Menge von Benzol kann das gebildete Nitrobenzol nicht völlig in der Säure
gelöst bleiben, sondern bildet eine besondere Schicht von tiesbrauner Farbe unter
bem Petroleumöl. Bei Abwesenheit von Salpetersäure sind Nitrobenzol und
leichtes Petroleumöl mischdar; aber beim Schütteln mit starker Salpetersäure löst
biese das erstere; doch kann dann ein Theil des Nitrobenzols als eigene Schicht
unter dem Petroleumöl zurückbleiben.

Selbst wenn eine betrügerische Beimischung von Betroleumäther 2c. gar nicht in Frage kommt, sollte die Nitrirungsprobe gemacht werden, da im Steinstohlentheer stets mehr oder weniger nicht nitrirbare Kohlenwassersoffe vorkommen, namentlich in Folge der Beimischung von Theer aus Cannelkohle, bituminösen Schiefern 2c. Diese Probe giebt eine Idee davon, wie viel Nitrobenzol man im Großen zu erhalten erwarten kann. Man gebe 100 ccm Benzol in einen Kolben von etwa 500 ccm Inhalt, Fig. 133, mit Topstrichter a und einer langen Nöhre b (oder einem Rücksußstühler) zur Condensation von sich verslüchtigendem Kohlenwasserstoff. Man macht ferner eine Mischung von 150 g Salpetersäure von 1,4 und 180 bis 200 g Schweselsäure von 1,84, die man vor dem Gebrauch abkühlen läßt. Man läßt das Säuregemisch tropsenweise durch den Trichter in das Benzol einlausen, wobei man dieses sortwährend schüttelt. Wenn die Temperatur steigt, so kühlt man durch Wasser äußerlich ab. Wenn alle Säure zugesetz ist und keine weitere Temperaturerhöhung von selbst eintritt, so erwärmt man den

Rolben gelinde eine bis zwei Stunden lang, wobei man das Rohr d zwedmäßig durch einen Alidflußtühler ersett. Nun läßt man das Ganze abruhen und trennt die untere Säureschicht mitteist eines Scheidetrichters vom rohen Nitrobenzol. Die Säure wird mit dem mehrfachen Volum Wasser verdünnt und das sich nach einigen Stunden etwa absondernde Del dem Nitrobenzol zugesetzt. Dieses wäscht man dreimal mit einem gleichen Bolum Wasser, einmal mit sehr verdünnter Natron-

Fig. 133.



lauge (durch zu starte Lauge entstehen sehr schwer zu behandelnde Smulstonen) und noch einmal mit Wasser, wobei kein Del verloren gehen dark. Das Del kann nun auf sein specisisches Gewicht prodirt werden, welches bei reinem Benzol 1,20, bei 50 procentigem Benzol 1,19 bei 15° betragen soll; doch ist dies nicht entscheidend, da das Ritrobenzol nicht wasserfrei ist und etwas Benzol ber Ritrirung entgangen sein kann. Man destillirt daher die Flüssigkeit aus einem Fractionirkolden, Fig. 111, S. 370, dis die Temperatur 150° erreicht ist und nitrirt nochmals mit einem großen leberschuß von Säuregemisch; was jest übrig bleibt, kann als nicht nitrirbare Rohlenwasserstoffe angesehen werden.

Rach der Theorie ergeben 100 Thle. Benzol 157,6 Thle. Nitrobenzol, und 100 Thle. Toluol 148,9 Thle. Nitrotoluol.

Bur Prüfung ber Benzole zc. burch fractionirte Destillation bedient man sich im Laboratorium wohl meist der Retorten oder Fractionirtolden von Glas (Fig. 111, S. 370). Es tommt dabei sehr auf die Stellung des Thermometers an (vgl. S. 371 und 424) und auch sonst können dei ungleich gedauten Apparaten leicht Berschiedenheiten in den Resultaten eintreten. Deshalb und wegen der Zerbrechlichteit von Glasretorten construirte Regnault auf Beranlassung der französischen Regierung sür die Zollbehörden einen Normalapparat 1), welcher in Fig. 134 (a. s. S.) im Durchschnitt abgebildet

ist. A ist eine cylindrische Retorte von Aupferdlech mit Tubulus a und dem gekrummten Gasrohr bc. Letteres paßt mit Reibung in den seitlichen Tudus lus a des Rühlers B. Dieser besteht aus einem Cylinder von Wessingblech of, der oben und unten in engere Wetallröhrchen g und i endigt und wasserdicht in einem weiteren Wetallcylinder mn befestigt ist. In letteren tritt ein Wassersstrom durch o unten ein und bei p wieder oben ans. Er steht auf einem Dreis

¹⁾ Ann. chim. phys. 68, 409; Dingl. Journ. 170, 118.

fuß PP, in dem eine horizontale Coulisse al befestigt ist. In der letteren it ein Träger V verschiebbar, welcher fünf unten verschlossene und in Cubiscentimeter getheilte Glasröhren enthält, so daß man jede derselben unter das Auslanst rohr i des Kühlers bringen kann. Man beschickt die Retorte mittelst einer Bipette mit 100 com der Flüssigkeit, welche nicht viel über ein Drittel der Retorte einsnehmen soll. Das Thermometer T, welches in dem Tubulus a befestigt ist, muß der Art sein, daß sein Gefäß nicht in die Flüssigkeit taucht und der Grad 80° kaum über den Kort hinausreicht. Die Destillation wird durch die Gas- oder Altoholssamme S bewerkstelligt. Die gewöhnlich angenommenen Punkte für das Wechseln

Fig. 134.



der Borlagen 1 bis 5 find 100°, 120°, 140°, 160° und 180°, und es ist klar, wie einsach das Wechseln und die Ablesung des Bolums jeder Fraction ist. Das Rühlwasser sorgt das sühl, daß die Condensation vollständig ist und die Producte auf die Temperatur der Umgebung kommen.

In den Theerproductenfabriten einerfeits und ben Laboratorien ber Abnehmer anderer feits wendet man meift Glasretorten zur Prilfnug ber Bengole an. Hierbei treten haufig bedeutende Deinungeverschiedenheiten zwijden Räufer und Bertäufer ein, wesentlich veranlast baburch, bag in ber (hier burchaus maggebenben) englischen Praxis leiber nicht bie einzig richtige Stellung bes Thermometers mit feinem Befäge im Niveau bes Abjugerobres (wie es die Fig. 111, S. 370, zeigt) üblich ift, sonbern daß man vielmehr bas Thermometergefäs mehr ober weniger in bie Fluffigleit verfent. Beitere Abweichungen treten ein burch bie verschiedene Größe der Retorten, Schnelligfeit ber Deftillation 2c. Die folgenben genauer Borfdriften von 2B. 2B. Stavelen 1) follen ein ftete gleich bleibenbes Refultat bervor

bringen, wozu aber freilich gehören würde, daß man sie allseitig als bindend an erkennte, was keineswegs der Fall ist. Man soll 100 com der Probe in eine gewöhnliche, 6 Unzen (= circa 170 com) fassende tubulirte Retorte bringen, welche mit einem Liebig'schen Kühler verbunden ist, dessen inneres Kühlrohr 25 mm weit und 76 cm lang ist. Das Thermometer wird so eingesest, daß sein niedrigster Punkt 9 mm vom Boden der Retorte entsernt ist. Wan bestillirt mittelst eines Bunsen'schen Brenners mit Rosenaussas (Fig. 135) und zwar so, daß das Destillat in einzelnen Tropsen in die 100 ccm = Bürette, welche als Borlage dient, ablänft. Einen Augenblick, ehe die gewünsichte Temperatur erreicht

¹⁾ Chem. News 43, 70.

ist, zieht man die Flamme weg, worauf das Thermometer auf den richtigen Punkt steigt, und liest erst ab, wenn nichts mehr aus dem Kühlrohr abtropft. Nach

Fig. 135.

Abkühlung des Retorteninhalts gießt man diesen in die Bürette, und wenn sich jest ein Verlust zeigt, so addirt man diesen zu dem Procentgehalte des Destillates. Neue Korte absorbiren Benzol, sind also nicht gut; auch neue Retorten sind nicht gut, außer wenn man einige Körnchen von Ziegelstein hineinwirft. Am besten sind gebrauchte Retorten, welche im Innern einen ein wenig kohligen Ueberzug haben.

Im Jahre 1886 fand ich in ben englischen Theerfabriken Retorten von 8 Unzen (= 225 ccm) Inhalt, deren Hals in eine 60 cm lange und 22 mm weite Con-

densationsröhre mündet, welche von einem Glaskühler umgeben ist, wie es Fig. 136 zeigt. Das Thermometer taucht bis 1 cm vom Boden der Retorte ein.

Es ist die gewöhnliche Meinung, daß die, an sich ja sicher irrationelle, englische Prüfungsmethode des Handelsbenzols in den Händen verschiedener Aussührender ganz abweichende Resultate gebe. Allen i) dagegen behauptet, daß bei richtiger Aussührung auch in verschiedenen Händen eine Uebereinstimmung dis auf 1 dis $1^{1}/_{2}$ Proc. erzielt werden müsse. Da der größte Theil des von den deutschen Farbenfabriken verbrauchten Benzols aus England kommt und nach englischen Contract-Formularen gekauft wird, so

¹⁾ Commercial organic analysis, 2. Aufl., II, 496.

gebe ich hier Allen's Vorschriften, welche in allem Wesentlichen mit meinen Beobachtungen übereinstimmen, ganz aussührlich wieder, und glaube ebenfalls, daß babei in der That so genaue Uebereinstimmung erzeugt werden kann, wie es überhaupt bei einer solchen Methode möglich ist. Die gegebenen Vorschriften beziehen sich auf 90 procentiges Benzol; bei anderen Qualitäten braucht man nur die im Contract bestimmten Temperaturen einzusetzen.

Man mißt 100 com des Benzols in einem genau getheilten Meßcylinder ab und gießt es in eine tubulirte Retorte, welche 200 ccm faßt. (in 1/2 ober besser in 1/5 Grade getheiltes) Thermometer wird in der Tubulatur durch einen Kork so befestigt, daß es vertical hängt, und daß sein Boden 10 mm vom Boben ber Retorte entfernt ist. Das Thermometer foll eine Länge von 35 bis 36 cm haben (ein Längenunterschied von 15 cm kann ganz andere Destillationsresultate ergeben); das Quecksilbergefäß soll so klein sein, daß es auch am Schlusse noch ganz eingetaucht bleibt. Die Eintheilung fängt bei 700 an, welcher Bunft ganz beutlich aus dem Kork herausragen muß, und geht bis 13001). — Der Hale der Retorte wird ohne Kork- oder Kautschukverbindung so weit als möglich in das innere Kühlrohr eingestedt (wie dies in Fig. 136 gezeigt ist), sollte aber nicht zu weit hineinragen und niuß nöthigenfalls abgeschnitten werden. Vor dem Gebrauche spült man die Retorte und das Kühlrohr mit ein wenig des zu prüfenden Benzols aus und läßt abtropfen; ober man bestillirt ein wenig Benzol barin und gießt den Ruckftand sorgfältig aus. Der vorher zum Abmessen verwendete Megchlinder wird nun, noch feucht, unter bas untere Ende bes Rühlrohrs gestellt, wobei Plat vorhanden sein muß, daß auch die letten Theile des Destillats frei eintropfen können. Die Retorte wird nun mit der freien Flamme eines Bunsenbrenners erhitt, der man eine Bobe von 3 cm giebt. Der Brenner soll mit einer mit dem Sahn verbundenen, selbstthätigen Luftregulirung versehen, und mit einem Blechenlinder zur Abhaltung von Luftströmungen umgeben sein 2). Man regulirt die Destillation so, daß die condensirte Flussigfeit schnell, aber noch in einzelnen Tropfen, abläuft, also nicht zu langsam tropft ober aber in fortlaufendem Strahle läuft. Das Thermometer wird sorgfältig beobachtet und im Augenblicke, wo es 85° zeigt, die Flamme ausgelöscht. Da aber das Thermometer stets nachträglich um 0,5° bis 1° steigt, so muß man dieses Steigen für den betreffenden Apparat ein für allemal feststellen und dann entsprechend Wenn z. B. das Nachsteigen 10 beträgt, so löscht man die Lampe bei 84,5° aus; das Thermometer steigt dann auf 85,5°, und 85,0° kann mithin als die richtige Ablesung angesehen werben. Man läßt die Flussigkeit 4 bis 5 Minuten lang aus dem Rühlrohr in den Megcylinder abtropfen, lieft das Volum bes Destillats ab und notirt es. Dann zilndet man die Lampe wieder an und fährt mit der Destillation fort, bis das Thermometer 100° anzeigt (wiederum mit Berücksichtigung des Nachsteigens); das Gas wird wieder ausgelöscht und das Volum des Destillats nach dem Abtropfen abgelesen. Die in der Retorte verbliebene Flüssigkeit wird nach dem Erkalten bis auf den letten Tropfen in den

¹⁾ Solche Thermometer liefert L. Casella, 147 Holborn Bars, London E.C., aber gewiß auf Bestellung auch jede deutsche Apparatenhandlung. 2) Man stellt ihn am besten in ein Blechgefäß, welches bei etwaigem Springen der Retorte das Benzol ausnimmt.

Meßchlinder gegossen. Hierbei tritt stets ein kleines Desicit gegenüber 100 com auf, welches auf Benzol verrechnet wird, obwohl es wohl eigentlich von der Austreibung von Acethlen und anderen Gasen herstammt. Gesetzt, es betrüge 1 ccm, so setzt man diese Größe allen früheren Ablesungen zu, und notirt die corrigirten Ablesungen als "Stärke" des untersuchten Benzols.

Die Schwankungen im Barometerstand werden nach Allen in der Art berücksichtigt, daß man für je 25 mm unter oder über 760 mm am Thermometer 1° abzieht oder zusett. (Für hoch liegende Orte, wie Zürich, mit einem mitteleren Barometerstande von 725 mm, ist diese Correction ganz unzulässig; hier muß man, wie unten erklärt, reines Benzol zu derselben Zeit destilliren und das Thermometer darnach einstellen.)

In einem Briefe an die "Chomical Nows") wird ebenfalls barauf aufmerksam gemacht, daß Verschiedenheiten im Barometerstande die Benzolprobe beeinflussen. Keineswegs kann dies aber auch nur entsernt in dem Grade der Fall sein, wie das dort behauptet wird: daß man nämlich sür jeden Zehntelzoll (= 2,5 mm) Sinken des Barometers 0,8 Proc. mehr sinden soll, als deim Normaldruck. In einem folgenden Briefe²) empsiehlt W. Thomson, das Destillirgesäß ganz in ein kupsernes Wasserbad zu versenken, so daß man das bei 100° Uebergehende ohne Rücksicht auf die Gestalt des Gesäßes, den Barosmeterstand ze. ermitteln könne; dann könne man das Wasser abhebern und den Kupserkasten als ein Lustdad für die höheren Temperaturen benußen. — Hierbei ist jedoch nicht zu übersehen, daß die Temperatur innerhalb der Retorte um mehrere Grade niedriger als diesenige des Wassers oder Lustdades bleibt. Man müßte also wenigstens das Wasserbad durch Kochsalz u. dgl. auf eine solche Temperatur bringen, daß die Temperatur innerhalb der Retorte auf 100° steigt.

Der Verein zur Wahrung der Interessen der chemischen Industrie Deutschslands hat im April 1887 einen Preis von 300 Mt. für eine Arbeit ausgesetzt, welche die Siedetemperaturen der Benzolkohlenwasserstoffe bis zu den Aylolen aufswärts, und einer Anzahl von aus diesen zusammengestellten, den Handelsbenzolen angepaßten Gemischen bei verschiedenen, innerhalb 720 bis 780 mm liegenden Barometerständen festlegt, in der Art, daß man stets eine Umrechnung auf den Normalbarometerstand vornehmen kann. G. Krämer (Chem. Ind. 1887, S. 123) hat diese Forderung näher erläutert.

Ich selbst habe in einer aussührlichen Abhandlung 3), gestüst auf Beiträge von vielen der größten Benzolproducenten und Consumenten, gezeigt, welch' enorme Unsicherheit allen gewöhnlichen auf fractionirte Destillation gegründeten Unterssuchungsmethoden anhängt. Es stellte sich heraus, daß die Resultate beeinflußt werden: durch das Material der Retorte (Glas oder Metall); die Gestalt dersselben; das Borhandensein oder Fehlen eines Dephlegmirungsaufsates; die genaue Stellung des Gasabsührungsrohres mit Bezug auf das Niveau der Flüssigkeit, seine Weite und die Art, wie es mit dem Halse des Kolbens verbunden ist; die Stellung des Thermometers; die Länge, Weite und Neigung des Kühlrohrs; die Schnelligkeit der Destillation; die Art des Ablesens; den Barometerstand.

¹⁾ Chem. News 43, 93. 2) Ibid. p. 115. 3) Chem. Ind. 1884, S. 150.

Gleichförmige Resultate kann man nur durch Ausscheidung der meisten oder aller dieser störenden Einstüsse erhalten, am besten auf folgendem Wege. Das zu untersuchende Muster wird in einem beliebigen Apparate destillirt, um so besser, je rationeller construirt derselbe ist, und unmittelbar vor oder nachher wird in demselben Apparate und in gleicher Weise eine gleiche Menge von dem reinsten erhaltbaren Artisel destillirt, den man sich als "Typ" verschafft hat.

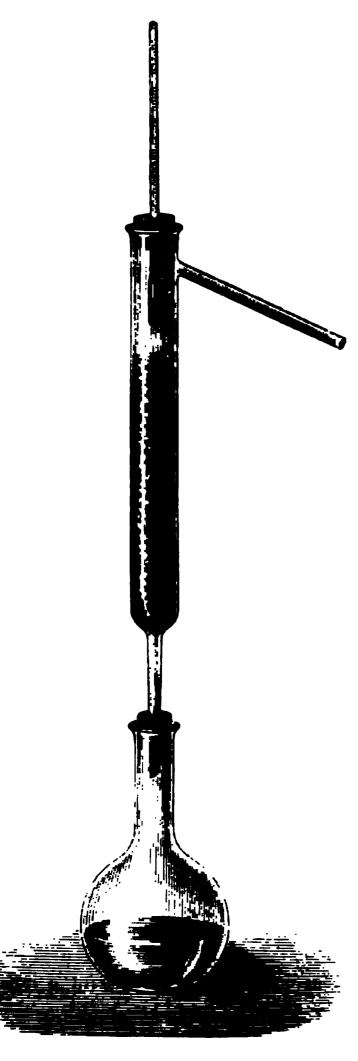
Bei einer Fortsetzung bieser Untersuchungen durch eine Commission bes Bereins ber chemischen Industrie hat sich, wie Bannow 1) berichtet, wiederum eine außerordentliche Verschiedenheit der Ansichten, und schließlich das Ergebniß herausgestellt, daß verschiedene Körperclassen, wie Altohole, Phenole, Kohlenwasserstoffe, Basen sich ziemlich abweichend in Bezug auf ihren Siebepunkt verhalten und daher allgemein gultige Normen für Siedepunktsbestimmungen fehr schwer aufzustellen sind. Bannow selbst bedient sich für die heterogensten Substanzen einer kugelförmigen Blase von 200 ccm Inhalt aus Metall (Platin, Silber, Rupfer) von 0,7 mm Stärke, von 73 mm Durchmeffer, bestehend aus zwei mit Flanschen zusammengeschraubten und mit einem angefeuchteten ober geölten Pappring gedichteten Balften. Das Obertheil trägt einen Stuten von 25 mm lange und 20 mm Beite. In diesem ftedt ein glasernes Siederohr von 12 bis 14 mm äußerem Durchmesser und 100 mm lang, in der Mitte kugelförmig erweitert, und 10 mm darüber mit einem fast rechtwinkelig ohne Beränderung des Lumens angeschniolzenen Seitenrohr. Die Blase steht auf einer Asbestplatte mit treisförmigem Ausschnitt von 30 mm Durchmesser, und wird erhitt durch einen einfachen Bunsenbrenner von 7 mm Ocffnung mit stete blau brennender Flamme. Der Liebig'sche Rühler ift 800 mm lang und so geneigt, daß der Ausfluß sich 100 mm tiefer als der Eingang befindet. Das Thermometer ist dunn im Glase, sein äußerer Durchmesser nicht mehr als der halbe Durchmesser bes Sieberohrs, sein Quedfilbergefäß in ber Mitte ber Rugelerweiterung schwebend; es hat eine durch eine Schraube verstellbare Scala. lung besteht aus 110 ccm, von denen die zuerst übergehenden 3 ccm beseitigt werden. Die Destillation ist so zu leiten, daß in der Minute 5 ccm, also in der Secunde etwa zwei Tropfen übergeben, und fortzuseten, bis das vorgelegte Deggefäß bis zur Marke 100 gefüllt ift. Gine Correctur für den Barometerstand ist nicht anzubringen; vielmehr wird das Thermometer jedesmal vor dem Bersuch durch ben Siedepunkt eines Normaltyps mittelst ber verstellbaren Scala eingestellt, in dem Augenblick, wo von 100 ccm bes Typs 60 ccm überbestillirt sind. — Bon biefen Bunkten murben bie meisten von den übrigen Mitgliedern ber Commission gebilligt; doch erklärten sich dieselben sämmtlich, außer Bannow, für gläserne Destillationsgefäße, und gegen die Bernachlässigung ber ersten und letten Destillationsantheile. (Bei Benzolproben wird man wohl stets 100 ccm bestilliren und die bei den steigenden Temperaturen übergehenden Antheile messen.)

Mendelejew2) hat für die Untersuchung von kaukasischem Petroleum eine specielle Methode eingeschlagen, nämlich die, die aus dem Dephlegmator ber

¹⁾ Chem. Ind. 1886, S. 328. 2) Journ. Soc. Chem. Ind. 1883, p. 371 (aus dem Journal der russischem Phys.:chem. Ges. 1883 (I) 189).

en Retorte entweichenden Dämpfe vermittelst eines Rohres auf den Boden r zweiten Retorte, und von dieser durch einen Dephlegmator in ähnlicher ise durch eine dritte, vierte und fünfte zu leiten. Wenn die Temperatur der

Fig. 137.



letten Retorte die gewünschte Höhe erreicht hat, so hört man mit der Destillation auf und beginnt dieselbe erst
wieder, nachdem der Inhalt der ersten
Retorte den Inhalt der übrigen absorbirt hat. Auf diesem Wege bekommt
man eine große Anzahl von Fractionen.

Um ben Ginflug bes Schwefel. tohlenstoffs auf die Analyse bes Benzols zu vermeiden, welcher so oft zu störenden Unregelmäßigkeiten in ben Resultaten Beranlassung giebt (vgl. oben S. 416), behandelt Ridele1) das Benzol zweimal mit 10 Bolumprocenten einer heiß gesättigten Lösung von Ralihydrat in absolutem Alkohol, schüttelt zwei Stunden, filtrirt von dem Riederschlage von ganthogensaurem Rali ab, entfernt ben Alkohol aus bem Filtrate burch zweimaliges Baschen mit seinem eigenen Bolum Baffer, entfernt das im Benzol suspendirte und gelöste Baffer burch Schlitteln mit etwas Inps unb bestillirt wie gewöhnlich, wobei man viel constantere Resultate als ohne diese Reis nigung bekommt. Das Benzol zeigt jest ein geringeres specifisches Gewicht (0,882 ober 0,880 statt 0,885) und ist ganz frei von knoblauchartigem Geruch. Die bei obiger Behandlung eintretende Reaction ist folgende:

$$CS_2 + KOH + C_2H_6O$$

= $H_2O + CS(O.C_2H_5)SK$.

Wenn man das Benzol nicht nach einer willkürlichen Handelsmethobe, son-

r auf seine wirkliche Zusammensetzung untersuchen will, so muß man nicht in r gewöhnlichen Retorte oder Fractionirkolben, sondern mit einem Dephlegionsaufsatz arbeiten, z. B. Linnemann's Dreikugelröhre mit Platindrahtnetzen,

¹⁾ Chem. News 43, 148; 250.

ober einem Dreifugelapparat von Le Bel-Henninger, ober auch des Hempel vorgeschlagenen, mit Glasperlen gefüllten Röhre, Fig. 137 (a. r. welche ebenso wirtsam, dabei aber einsacher und weniger zerbrechlich ift. der Glasperlen wird von manchen eine metallische Füllung, am einsachte Bleischrot (vorgeschlagen von Monnet), als wirtsamer vorgezogen.

Folgende Resultate, welche mit derselben Originalprobe von Ridelst drei verschiedenen Methoden destillirt wurden, zeigen die großen hierbei and den Unterschiede:

	A 90 proc. Benzol nach der gewöhns lichen Methode destillirt	B Daffelbe, aber nach Entfernung des Schwefels tohlenstoffs	C Wie B, aber mit b Dreitngelss deftillist
	Specif. Gew. bei $15^{1/2}$	Specif. Gew. bei $15^{1}/_{2}^{0}$	Specif. Gen. 15 ¹ / ₃ •
Specifisches Gewicht	0,884	0,881	0,881
Der erste Tropfen kommt bei .	79,50	83,40	. –
5 Proc. tommen bei		84,2	81,25
10 , , ,	_	84,3	82,0
20 , , ,	<u> </u>	85,0	82,3
25 , , , ,	84,0		_
30 , , , ,	85,0	85,8	83,0
40 " " "	85,4	86,4	83,5
50 , , ,	86,4	87,1	84,7
60 " "	88,0	88,3	85,3
70 , , ,	90,0	90,0	86,5
80 " " "	93, 0	93,0	89,3
90 " " "	100,0	100,0	100,0
95 " "	<u></u>	112,4	111,8

Durch wiederholte Fractionirung einer größeren Menge mit dem Dreits apparat 2c. erhielt Nickels folgende Resultate für die wirkliche Zusammensch dieses Benzols:

Schwefelkohlenstoff (entfernt burch alkoholisches Rali) .	1,5	Proc.
Leichte Kohlenwasserstoffe, specif. Gew. 0,872 (nicht nitrir=	•	•
bar; vermuthlich hauptsächlich Amylen)	3,5	•
Benzol, C6 H6, specif. Gew. 0,885, innerhalb 20 destillirend	78,4	5
Toluol, C ₇ H ₈ , , , 0,8715, , 20	16,6	•

Specielle Vorschriften für quantitative Bestimmung des Schwefels tohlenstoffs im Benzol sind die solgenden. Nickels verwandelt das bei dem oben angeführten Versahren (S. 425) gebildete ranthogensaure Kali in das Kupfersalz und wägt das letztere. Holland & Phillips 1) geben 2 ccm des Benzols in ein Stück Verbrennungsrohr von etwa 30 cm Länge, welches an einem Ende zugeschmolzen und am anderen Ende so ausgezogen ist, daß ein Trichter entsteht; dazu setzen sie 5 ccm einer Lösung, welche 240 g Foz Cl6 in 1 Liter enthält und 10 ccm starke Ammoniakslüssigkeit. Das Rohr wird sorgfältig zusgeschmolzen und gut geschüttelt, dann in ein Tuch gewickelt und etwa eine Stunde in kochendes Wasser gelegt. Hierauf läßt man es abkühlen und öffnet es. Folgende Reaction hat zunächst stattgefunden:

$$CS_2 + 4NH_5O = NH_4.CNS + (NH_4)_2S + 4H_2O;$$

aber die Gegenwart des Eisenchlorides bewirkt es, daß der Schwefel des Schwefels ammoniums in FoS übergegangen ist. Dieses wird nun zusammen mit dem Schwefel des Rhodananmoniums in folgender Weise orydirt. Der Inhalt der Röhre wird in einen 1/2 stierkolden gebracht und durch sorgfältiges Eindampfen über einem Bunsendrenner dis eben zur Trockniß gebracht. Nun setzt man 20 com rauchende Salpetersäure zu und kocht dis beinahe zur Trockniß. Wenn noch unorydirter Schwefel vorhanden ist, so muß man etwas mehr Salpetersäure zusetzen. Zuletzt setzt man Salzsäure und ein wenig Wasser zu, siltrirt und besstimmt im Filtrat die Schwefelsäure wie gewöhnlich mit Chlorbarium. — Da man unmöglich alles Schwefeleisen durch Wasser allein aus der Röhre herausbringen kann, so thut man dies durch Salzsäure mit Zusat von einigen Körnchen chlorsauren Kalis.

Holland & Phillips haben die Genauigkeit dieser Methode durch eine Anzahl sehr gut stimmender Bersuche mit Mischungen von bekannten Mengen CS2 und absolut reinem Benzol dargethan. Sie erhielten danach aus verschiedenen Proben von Handelsbenzol folgende Resultate:

Gewöhnliche Theerbenzole aus Lancashire:

```
50 procentiges Benzol enthielt a) 1,165; b) 0,825; c) 0,894 Proc. CS<sub>2</sub>, 90 , , a) 1,625; b) 1,975; c) 1,930 , , ,
Toluol , a) 0,164; b) 0,170 , ,
```

Carburir = Benzol (verschiedene Proben):

```
0,178; 0,131; 2,450; 0,134; 0,246 Proc.
```

Gewöhnliche rohe Naphta: 0,143; 0,207 Proc.

Speciell gereinigtes Benzol: 50 procentiges: 0,192; 90 procentiges: 0,204.

"Reines Benzol" von verschiedenen Chemikalienhändlern: 0,716; 0,551; 0,722; 0,684.

Sie fügen hinzu, daß ihre Methode allerdings auch den Schwefel aller anderen etwa im Benzol enthaltenen Schwefelverbindungen mit bestimmt, aber

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1884, p. 296.

daß diese Substanzen nur in geringen Mengen vorkommen und ja ebenfalls Berunreinigungen sind. (Rach freundlicher privater Auskunft von Victor Reper wird aber Thiophen durch obige Behandlung nicht angegriffen.)

Eine specielle Methode zur Bestimmung der drei isomeren Aplole und der Neutralöle im Handelsphol ist von Levinstein i) mitgetheilt worden. Sie basirt auf dem Berhalten dieser Körper gegen Salpetersäure, concentrine Schweselsäure und rauchendes Vitriolöl. Dies ist sehr wichtig, da das Handelsphol, obwohl es innerhalb zwei Graden siedet, doch die drei Isomeren, von denen nur Metaxylol technisch wichtig ist, in sehr verschiedener Menge enthält. Folgendes ist seine Methode.

A. Bestimmung von Metarylol und Paraffinen.

Man erwärme 100 ccm bes rohen Aysols in einem Sandbade auf 100° zusammen mit verdünnter Salpetersäure (40 com Säure von 1,40 + 60 Baffer) 1/2 bis 1 Stunde, oder bis teine rothen Dampfe mehr fortgeben, unter tuchtigen Mischen der Säure mit den Rohlenwasserstoffen; dann trennt man lettere al, setzt zu ihnen einen Ueberschuß von Aetnatron und destillirt im Dampfstrom Das Destillat besteht aus Metarylol und etwas Paraffinen. Die Rohlenwaffer stoffe werden von dem Wasser getrennt und mit ihrem 11/2 fachen Bolum concentrirter Schwefelsäure eine halbe Stunde gut durchgeschüttelt, wobei das Metarylol in Lösung geht, während die Paraffine unverändert bleiben. Statt obige Mischung zu bestilliren, genügt es, sie nochmals mit Natronlauge zu waschen, da das Ortho = und Paraxysol in Toluossäure und deren Nitroverbindungen verwandelt worden sind, welche burch das Natron entfernt werden, mährend bas Metaphlol burch die Behandlung mit verdunnter Salpeterfäure fehr wenig verändert wird. Da man die Zahl der Cubikentimeter von Metaxylol und Paraffin, und die der Cubifcentimeter von Paraffinen für sich kennt, so zeigen diese sofort ben Procentgehalt an.

B. Bestimmung des Pararylole.

Man schüttele 100 com des rohen Aylols mit 120 com concentrirter Schwesels säure von 1,84 eine halbe Stunde unter Abkühlung, bis nichts mehr aufgelöst wird, und läßt absitzen. Die rückständigen Kohlenwasserstoffe, welche aus Pararysol und Paraffinen bestehen, werden abgesondert, gemessen und kurze Zeit auf dem Wasserbade mit rauchendem Bitriolöl von 20 Proc. Anhydritgehalt erwärmt; man läßt absetzen, trennt die Paraffine von der Säure und mißt sie.

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1884, p. 77; vgl. Jacobjen, S. 106.

C. Bestimmung bee Orthoryfole.

In gewöhnlichem Inlol aus englischem Gastheer tann man bas Orthorplol burch Differeng bestimmen, nachbem feine beiben Ifomeren und die Baraffine wie oben birect bestimmt worden find. Aber ba Toluol, Cumol und Cymol ebenfalls durch verbunnte Salpeterfaure angegriffen merben, fo muß man ein Product, welches fie enthält, wie folgt behandeln. Man geht erft wie in B. voran, um das Paraxylol und die Paraffine aus bem roben Aylol abzuscheiben; verwandelt dann die Ortho- und Metafulfofaure in ihre Raltfalze und barauf in die Ratronfalze und concentrirt die lösung ber letteren, worauf bas Orthofalz in großen Brismen heraustrystallifirt, mahrend bas Metafalz in löfung bleibt. Man engt die Mutterlange weiter ein und frostallisirt die ersten und zweiterhaltenen Arystalle Das Orthofalz wird dann in großen, wohlausgebilbeten Arpftallen erhalten, die man leicht von ben undeutlichen Arpftallen des Metafalges unterscheiden kann, wenn solche bamit vermischt sind. Schottische Aplose geben das Orthofalz viel weniger leicht als englische, selbst wenn die letteren viel weniger Orthopplol enthalten, vermuthlich wegen der durch die Anwesenheit von ungesättigten Kohlenwasserstoffen hervorgebrachten Complication. — Die Wethobe B. und die soeben beschriebene haben wenig praktischen Werth, da der Räufer nur ben Gehalt an Metarylol kennen lernen will; aber die Methobe B. ist eine gute Controle für A.

Levinstein erhielt auf biefem Bege folgende Resultate mit verschiebenen Banbele. Aplolen:

Итіргинд	Spec. Bew. bei 190	Deftillert bei OC.	Metazyiol	Parazylol	Crtho	Paraffine
Reines, nach Meth. B. erh. Metagylol	0,8668	142—143	100	0	0	0
Engliiches (aus Theer von Dtanchefter)	0,8629	134-140	87	-6	4	3
T	_	140-143	87	4	-6	3
P7 29 29 29 37 8 8	_	141-145	83	Б	7	Б
14 14 14 14 4	0,8660	138-141	79	8	15	3
Schottifches	0,8574	134140	72	-8	12	В
Unbefannt	_	139141	70	5	15	10
Englifde und Schottifche gemifcht	0,8605	134—141	81	10	8	6
р р п п	_	136—142	86	-6	4	4
94 No P 7 4 K	0,8613	136—141	86	6	2	6
22 12 19 19 11 11 11	_	140—141	86	3	5	6
?	0,8600	136—142	85	6	9	6
Aplol aus Leuchtgas	_	138—144	47	8	18	26

Levinstein selbst beansprucht nur annähernde Genauigkeit für seine Rethode. A. Reuter¹) wirft gegen sie ein, daß sehr verdünnte Salpetersäure die Isomeren des Metaxylols nicht vollständig entsernt, daß aber Säure von der von Levinstein vorgeschriebenen Concentration auch auf Metaxylol wirkt und es in Metatoluolsäure verwandelt. Auch wird Paraxylol von gewöhnlicher Schweselssäure angegriffen, wenn auch weniger als seine Isomeren. Die Anwesenheit von Paraffinen vermehrt die Widerstandssähigkeit der Isomeren bedeutend. Endlich kann Paraffin von den letzten Spuren von Xylol nur durch einen großen Ueberschuß von rauchender Schweselsäure getrennt werden.

Die Analysen von Levinstein vertragen sich auch nicht mit der Angabe von Noelting, Witt und Forel²), wonach sie in käuflichem Aylol stets mindestens 25 Proc. Paraxysol gefunden hätten.

Radziszewski und Wispek3) geben an, daß man sehr kleine Mengen von Paraxylol in Meta- und Orthoxylol durch Behandlung mit einer ungenügenden Menge Brom auffinden kann, z. B. 24 Thle. Brom auf 10 Thle. Kylol; in diesem Falle scheidet sich das Paraxylol bei der Abkühlung zuerst aus, in Form eines pulverigen Niederschlags vom Schmelzpunkt 143,5°.

Eine Methode zur Trennung der beiden Trimethylbenzole (Pseudocumol-Mesitylen) ist von Jacobsen⁴) beschrieben worden, begründet auf Umwandlung derselben in Sulfamide, Trennung dieser durch Alkohol und Regenerirung der Kohlenwasserstoffe durch rauchende Salzsäure. Bis jest hat diese Methode kein technisches Interesse.

Untersuchung von Rohnaphta (Borlauf 2c.) auf Endproducte.

Eine hierauf bezügliche Abhandlung ist von G. E. Davis) veröffentlicht worden. Er erwähnt, daß die gewöhnlich angewendete Methode die ist, eine gewisse Menge, meist 110 ccm, in einer tubulirten Glasretorte zu bestilliren und die die 120° übergehende Menge aufzufangen, wobei die Thermometerkugel die ganze Zeit in der siedenden Flüssigkeit versenkt bleibt (vgl. S. 370). Man verstauft den Artikel meist auf die Grundlage eines Durchschnittsergebnisses von 30 Proc. dei 120°, mit einem Preiszus oder abschlag für jeden Grad oder jedes Procent darüber und darunter in vorher bestimmten Grenzen. Für diese Probespricht nichts als ihre Einsachheit und die Käuser können dabei großen Verlust erleiden, wenn sie nach dieser Probe kausen müssen, ohne ein Muster zur eigenen Untersuchung zu erhalten. Rohnaphta hat nur Werth im Verhältniß ihres Gehaltes an Benzol, Toluol und Ausschlassnaphta; aber die Destillation die 120° macht keinen Unterschied zwischen diesen Producten, und sagt nichts über den Verlust beim Waschen mit Säure und Alkali. — Eine viel bessere Probe als obige ist es, wenn man 100 ccm der Naphta in einem 200 ccm Kolben so

¹⁾ Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1884, S. 2028. 2) Chemdas. 1885, S. 2068. 8) Ebendas. 1885, S. 2080. 4) Ebendas. 1876, S. 256; vgl. Armstrong, ebendas. 1878, S. 1697. 5) Journ. Soc. Chem. Ind. 1885, p. 645.

bestillirt, daß die Thermometerkugel gerade über dem Boden des Kolbens schwebt. Das Destillat wird in einem graduirten 100 com - Cylinder aufgesangen und die Procentigleit bei

abgelesen. Die bei 140° übergegangene Menge wird nochmals destillirt und die Brocentigkeit bei 100 und 120° notirt. (Dies stimmt sast ganz genau mit der von mir schon in meinem Buche von 1867 gegebenen Borschrift.) Alles was bei der zweiten Destillation bis 100° übergeht, wird Benzol (B) genannt; was dabei zwischen 100 und 120° übergeht, heißt Toluol (T). Beste Raphta (N1) ist das, was zwischen 120° bei der zweiten, und 170° bei der ersten Destillation übergeht; Secunda-Naphta (N2), was bei der ersten Destillation zwischen 170° und 200° übergeht, und Treosot (C) der Rest. Folgendes sind einige nach dieser Methode ausgestührte Proben:

Specif.		មព្រ	क	it i I I a	tion		_	eite (Ilat,		P r	оби	cie	
Gew.	1000	1100	120°	1400	170°	2000	1000	1200	В	T	N ₁	N _g	С
0,886	2	22	42	67	88	94	23	63	23	30	35	Ĝ	6
0,898	11	30	50	72	88	96	27	56	27	29	32	7	Б
0,903	2	14	23	56	78	92	23	42	28	19	36	14	В
0,915	0	2	11	39	73	94	7	26	7	19	47	21	6
0,917	2	16	34	57	75	67	22	43	22	21	32	12	13
0,940	2	10	21	42	59	69	23	36	29	18	6	17	10

Diese Methobe ift jedoch noch nicht genau genug. Die Wiederbestillation einer großen Menge ber verschiedenen Fractionen ergab folgende Refultate:

Das "Kreofot" frystallistet zu einer festen Masse (wohl Raphtalin). Obiges zeigt, baß bas "Benzol" nur 80 procentiges, bas "Toluol" beinahe ein 50/90 proc. Benzol, die Raphta Ni und Ni Gemische von Auflösungsnaphta und Leichtöl sind. Auch nimmt diese Methode teine Rucksicht auf den Berlust beim Waschen mit Saure und Alfali.

In einem speciellen Falle ergaben 1600 Gallonen Rohnaphta bei der Untersuchung nach dieser Methode:

25 B, 23 T, 32 N₁, 10 N₂, 10 C

Nach dem Waschen hinterblieben 1200 Gallonen, welche ergaben:

26 B, 14 T, 24 N₁, 9 N₂, 27 C.

Bei der Aufarbeitung dieser Menge in einer Blase von bester Construction erhielt man:

348 Gallonen 90 procentiges Benzol . . . = 23 Proc. 362 , 50 , , . . . = 24 , 156 , Auflösungsnaphta = 10 ,

Hiernach würde diese Probe viel mehr Auflösungsnaphta (und weniger 50 procentiges Benzol) haben vermuthen lassen, als wirklich der Fall war.

Davis empfiehlt nun folgende Methode, welche thatfächlich mit den allgemeinen von mir früher gegebenen Borschriften 1) stimmt. 200 ccm ber Refnaphta werben mit 20 com concentrirter Schwefelsäure in einem kugelförmigen Scheibetrichter mit Glasstopfen von 300 ccm Inhalt 5 Minuten gut duch geschüttelt, absiten gelassen und die Säure forgfältig abgelassen, so daß teine Naphta mitläuft. Zuweilen ist es besser, zweimal mit je 10 com Säure p waschen. Nun wäscht man zweimal mit je 30 ccm Wasser, läßt bas Baffer sehr sorgfältig ablaufen, sett 30 ccm Natronlauge von 1,060 zu und wäscht wieder mit Wasser. Das Volum der gewaschenen Naphta wird in einem graduirten Cylinder gemessen. Best ift alles zur Destillation fertig. Man mißt fo viel weniger als 100 ccm der gewaschenen Naphta ab, als der Waschverlust in Procenten beträgt, und giebt fie in einen 200 com - Rolben mit Glinsty'ichen ober LeBel=Benninger'schen Fractionirröhren (ober auch Bempel's Perlenröhre, Fig. 137, S. 425). Diesen verbindet man mit einem Liebig'schen Rühler gewöhnlicher Art und erhitt mit einem Rosenbrenner (Fig. 135, S. 421), wobei die Flamme so regulirt wird, daß alle 2 Secunden ein Tropfen kommt. Man bestillirt, bis das Thermometer 120° erreicht hat, und fängt in einem graduirten Cylinder auf. Nun wechselt man die Borlage und fängt alles bis 170° Uebergehende auf. — Das Destillat bis 120° besteht wesentlich ans Benzol und Toluol, das zwischen 120 und 170° kommende ist Auflösungsnaphta, der Rest Kreosot. Die Auflösungenaphta, welche in diesem kleinen Apparat erhalten wird, giebt den ersten Tropfen bei 1250 und 90 Broc. bei 1606 ab, was der meist im Großen gewünschten Qualität entspricht. — Die Zusammensetzung des Destillates bis 120° variirt etwas bei verschiedenen Proben von Rohnaphta. In Davis' eigenem Falle wurden die bei vielen Analysen erhaltenen Mengen gesammelt, gemischt, wie gewöhnlich für 90= und 50 procentiges Bengol probirt und zeigten dann 64 Proc. bei 100° und 93 Proc. bei 120°. Davis sei es leicht, mittelst seiner Probirmethode die fpecificirten Mengen von 90= und 50 procentigem Benzol ohne jede Ueberwachung direct aus ber Blase ab-

¹⁾ Ausgabe von 1882, S. 234 u. 235.

zunehmen, ohne bag Irrthilmer zu beforgen waren. Folgende Tabelle giebt eine Bergleichung ber Resultate ber alteren Methode mit ber neuen:

Specif.	Alte	Berb	effert	e Met	ģ. (S.	430)		Davi	s' 908 (thobe	
Gew.	Methobe Proc. bei 1200	В	т	N_1	N _s	C	Bajdber:- luft	Proc. bei 120º	Ergebuiß bei 1000	Proc. Auflöigs Raphta	Arrofot
0,886	42	28	30	35	6	6	19,5	60	60	23	27
0,902	31	19	22	35	15	9	18,5	46	59	19	36
0,908	29	17	23	89	13	8	10,5	45	64	23	82
0,924	32	30	13	27	15	15	16,5	47	58	13	40

Um schnell die Mengen von 90 procentigem Benzol, 50 procentigem Benzol und Toluol zu finden, die man aus der Blase abziehen kann, hat Davis folgende Tabelle construirt:

A. Mifchungen von 90proc. unb 50proc. Bengol.

90 Proc.	50 Proc.	Erfter Tropfen	Proc. bei 1000	Proc. bel 1200
0	100	92*	50	90
5	95	92	51	92
10	90	91	51,5	92
15	85	DI	53	92
20	80	90	55	92
25	75	90	60	98
30	70	90	65	93
35	65	90	57	94
40	60	88	69	94
40	55	88	70	OA.
50	50	87	71	94
55	10	57	73	94
60	405	86	76	95
65	80	86	78	1005
70	30	86	79	ΩIII
75	25	85	84	96
80	20	85	84	1977
85	16	84	86	97
90	10	84	88	Troden
95	5	R4	89	, ,
100	0	84	90	
Sunge, Steinfe	blentbeer u. A	mmoniat.	•	28

Die Rectification mit Dampf.

B. Mischungen von 50proc. Benzol und täuflichem Toluol

50 proc. Benzol	Toluol	Erster Tropfen	Proc. bei 100°	Proc. bei 1050	Proc. bei 110º	Proc. bei 120
						
100	o	920	50	68	80	91
95	5	93	45	64	76	91
90	10	94	33	60	73	90
85	15	94	30	58	73	90
80	20	95	28	57	72	90
75	25	95	26	55	71	90
70	30	96	22	48	67	90
65	35	96	19	47	65	90
60	40	96	15	46	65	90
55	45	97	12	44	65	90
50	50	98		42	64	90
45	55	98	8 4 0	34	57	90
40	60	99	Ō	26	56	90
35	65	100	Ö	25	55	90
30	70	100	Ö	23	53	90
25	75	100	0	21	53	90
20	80	100	0	16	48	90
15	85	101	Ŏ	14	46	90
10	90	102	Ö	13	45	90
	95	103	Ŏ	10	44	90
5 0	100	103	Ŏ	0	39	90

C. Mischungen von 90proc. Bengol mit fäuflichem Toluol

90 proc. Benzol	Toluol	Erster Tropfen	bei 100°	bei 1050	bei 110°	bei 120
0	100	1030	0	7	50	94
5	95	102	Ö	21	59	94
10	90	101	0	30	66	94
15	85	100	0	38	68	95
20	80	97	9	43	73	95
25	75	95	16	53	76	95
30	70	95	23	59	7 8	96
35	65	94	33	60	80	96
40	60	93	43	66	82	96
45	55	92	46	71	85	97
50	50	91	52	72	86	97
55	45	91	5 8	7 6	86	97
60	40	91	60	7 8	88	97
65	35	90	65	81	89	97
70	30	89	71	83	91	97
7 5	25	88	75	85	91	98
80	20	87	77	87	92	98
85	15	86	83	89	93	98
90	10	85	85	91	94	Troden
95	5	84	88	93	95	n
100	0	84	90	94	96	n

Die Werthschätzung von Rohnaphta kann bei richtigem Probiren leicht gemacht werden. Davis giebt dafür folgendes Beispiel, wobei ein Muster nach feinem Berfahren ergab:

Verlust beim Waschen 181/2 Proc.

Destillat bis 120° 45 Proc.

Rectification besselben = $\frac{100^{\circ}}{71} \frac{120^{\circ}}{94}$ (b. h. 50 Proc. an 90 proc. und

50 Proc. an 50 proc. Benzol, nach Tabelle A.)

Destillat bis 170° 10 Proc.

Rectification besselben $\frac{126^{\circ}}{0}$ $\frac{160^{\circ}}{92}$.

Die wirklich im Großen erhaltenen Mengen waren:

90 proc. Benzol . . 23 Proc. zu 1 sh. 7 d. im Faß ab Goole

Test berselben $\frac{130^{\circ}}{1}$ $\frac{160^{\circ}}{94}$.

Berluft beim Baschen 20 Proc.

Wenn man per Gallone 2 d. für Fastage, 2 d. für Fracht und 1 d. für Diverse (Lectage, Supertara 2c.) abzieht, so bleibt ab Fabrik für

> 90 proc. Benzol 23 Gallonen à 1 sh. 2 b. = 322 b. 50 , , 24 , , — , 11 , = 264 , Auflösungsnaphta 10 , , — , 4 , = 40 , $\frac{100}{626}$ b.,

also 61/4 d. pro Gallone der Rohnaphta, woraus der Fabrikant zu bezahlen hat: den Preis von Rohnaphta, Schwefelsäure, Aetnatron oder Kalt, Lohn, Dampf, Reparaturen, Abschreibung, Diverse und seinen Fabrikationsgewinn, wenn ihm ein solcher übrig bleibt.

Meist werden viel weniger complicirte Regeln als die von Davis zur Prüfung der Rohnaphta angewendet.

Folgende Regeln sind aus meiner eigenen Praxis entnommen; sie sind rein empirisch, gestatten aber boch sehr annähernde Schlusse auf die im Großen zu erwartenden Resultate auf Grund von kaum 1/4 Stunde dauernden Laboratoriumsdestillationen.

1. Man bestillirt 100 ccm bes Deles aus einer Glasretorte ober einem Fractionirkolben und fängt a) das Destillat bis 140°, b) das von 140 bis 170° auf, indem man jedesmal, wenn die betreffende Temperatur erreicht ist, die Lampe wegzieht und das im Rühlrohr befindliche Del ablaufen läßt, ehe man die Borlage wechselt; dies macht einen Unterschied von mehreren Procenten aus. habe 3. B. 68 ccm bis 140° und 18,5 ccm von 140 bis 170° erhalten.

- 2. Das erste Destillat, hier also 68 ccm, wird rectissicirt und das dis 100° Uebergehende aufgefangen, mit Nachlaufen des nach Wegziehen der Lampe wit übergehenden Deles. Es betrage dieses z. B. 24 ccm. Diese Menge mit 2 multiplicirt giebt die Menge des zu erwartenden 50 procentigen Benzols an; hir also betrüge dies 48 Liter aus 100 Liter Vorlauf.
- 3. Das Product a) der ersten Destillation bis 140° (also 68 ccm), abzügslich des nach Nr. 2 gefundenen 50 procentigen Benzols (hier also 48 ccm) giebt das Volum der besten, zum Carburiren und Kautschukauslösen dienenden Raphta; hier also 68 48 = 20.
- 4. Das Gesammtproduct der ersten Destillation bis 170° (hier als 86,5 ccm), zunächst vermindert um 15 Proc. sür Reinigungs- und Destillations- verlust, sodann um die nach Nr. 2 und 3 gesundenen Mengen von 50 procentigen Benzol und bester Naphta, giebt die zu erwartende Menge von Brennnaphta Also 86,5 13 = 73,5; 73,5 68 = 5,5 Liter aus 100 Liter Borlan. (Ein Berlust von 15 Proc. ist schon als Maximum anzusehen; bei sorgfältiger Arbeit verliert man nicht über 10 Proc., meist bei der chemischen Reinigung.)
- 5. Die Differenz ist als zum Schweröl gehender Rückstand zu rechnen. In unserem Falle finden wir also aus 100 Liter Vorlauf:

48,0 Liter 50 proc. Benzol,
20,0 " beste Naphta,
5,5 " Brennnaphta,
15,0 " Berlust,
11,5 " Schweröl,
100,0.

Wenn man schwerer flüchtige Dele zu prüfen hat, z. B. Leichtöl, so nimmt man etwas mehr in Arbeit, etwa 200 bis 300 ccm, destillirt bis 180° und unterwirft dieses Destillat ganz denselben Operationen und Berechnungsregeln, wie sie eben für Vorlauf entwickelt worden sind.

Neuerdings probiren die meisten Fabriken ihre Rohnaphta durch Destillation mit Fractionir = Aufsätzen, und bekommen dadurch recht brauchbare Anhaltspunkt für die Menge der im Großen zu erwartenden Producte.

Aufbewahrung und Transport des Benzols 2c.

Zur Ausbewahrung des Benzols und der Naphta eignen sich ausschließlich schmiederiserne Gefäße von beliedigen Dimensionen, in Kasten- oder Cylindersorm. Da die Theeröle viel leichter in stüssiger und dampfförmiger Form durch die Fugen der Gefäße hindurchgehen, als etwa Wasser, und da die Dämpfe derselben dabei mit der Luft leicht entzündliche und selbst explosive Gemenge bilden, so müssen die Vorrathsgefäße erstens mit besonderer Sorgsalt angesertigt, und zweitens vor irgend welcher Berührung mit Feuer geschützt sein. Man nietet sie aus

iglichst großen Blechen, also mit möglichster Verringerung von Fugen, und estemmt diese höchst sorgfältig. Man kann bei wirklich guter Arbeit darauf hnen, daß keine irgend erhebliche Berbunftung stattfindet. Die Gefäße werden ßen mit einem guten Theerfirniß (S. 244) überzogen; doch sollte dies gerade it geschehen, wenn die Fugen etwas eingerostet und dadurch dichter geworden ib. Die Borrathsbehälter sind mit einer Ginfüllöffnung, einem Mannloche und ei Ablaßhähnen versehen, wovon der eine, ein wenig über dem Boden, zum wöhnlichen Ausfüllen in die Berfandtgefäße, der andere, im Boden felbst, jum tweiligen Ablassen des sich unten sammelnden Wassers und Schlammes dient. leift werden die Behälter auf Pfeilern so hoch aufgestellt, daß man die Berfandtffer unmittelbar aus ihnen füllen kann. An manchen Orten jedoch zieht man Freien, auch wohl theilweise im Boben, lagernde Cylinder u. dgl. vor, der ringeren Feuersgefahr wegen. Jedenfalls sollte aus demselben Grunde bas gerhaus etwas entfernt von allen Feuerstellen, am besten als offener Schuppen, gelegt sein. Seine Beleuchtung, welche meist unnöthig sein wird, barf jeden-18 nur durch Reflectoren von außen stattfinden.

Zum Transport des Benzols 2c. bedient man sich sehr guter eichener Fässer spiritusfässer), welche am besten, ganz wie die Petroleumfässer, durch Ausgießen it einer dunnen Leimlösung dichter gemacht werden, besser jedoch dicht genieteter erner Fässer.

Zur augenblicklichen Dichtung kleinerer Lede kann man Seife anwenden, Iche von Naphta nicht augegriffen wird. Bei größerem Drucke niltt dies jedoch hts. Auch Leim wird von Benzol 2c. nicht angegriffen.

Anwendung des Bengole und ber Naphta.

Levinstein 1) schlägt die Productionsmöglichkeit von England sür 1886 auf Millionen Gallonen (= $13^{1}/_{2}$ Millionen Liter) an, wovon Deutschland /2 Millionen (zu den von ihm selbst producirten $^{1}/_{2}$ Mill.), England $^{1}/_{2}$ Mill., cantreich und andere Länder den Rest verbrauchen. Das meiste davon wird als 1-50-40 proc. Benzol, und als nahezu reines Benzol, Toluol und Aylol in Farbenfabrikation gebraucht.

Die Verwendung des Benzols in den beutschen Farbenfabriken wurde 1880 n dem Vereine der deutschen chemischen Fabrikanten auf 1020 Tonnen monatsch augeschlagen, von welcher Menge neun Zehntel aus England kommen?). iervon dürften etwa zwei Drittel Benzol und ein Drittel Toluol sein. Die erwendung des Aylols in Deutschland dürfte im Jahre 1880 etwa 200 bis 10 kg täglich betragen.

Nitrobenzol, aus dem reinsten Benzol gemacht, wird unter dem Namen Nirbanöl" als Substitut für Bittermandelöl in der billigen Parfümerie versendet.

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1886, p. 351. 2) Chem. Ind. 1880, S. 416.

Benzol ist auch wichtig als Lösungsmittel, sowohl in der Farbenfabrikation als auch sonst; am wichtigsten aber wegen seines ausgezeichneten Lösungsvermögent sitr Fette und Dele, worauf seine Anwendung als Fledwasser, zur "chemischen Bäscherei" 2c. begründet ist. In dieser Beziehung macht ihm das "Benzin" aus Betroleum viel Concurrenz. Ein gutes häusliches Fledwasser besteht aus 25 Thu. Benzol, 5 Thln. Aether und 5 Thln. absolutem Altohol. Ein Fledwasser zur Entsernung von Fetts, Theers, Harzs, Wachss und Säuresseden aus allen Arten von Stoffen wird dargestellt durch Vermischen von 10 Thln. Benzol mit 100 Thln. 90 procentigem Altohol und 35 Thln. Salmiakgeist von 0,875. "Benzols Magnesia", d. h. gebrannte Magnesia, mit Benzol gesättigt, ist ein ausgezeich netes Mittel zur Entsernung von Fettsleden aus Stoffen, Elsenbein 2c.

Benzol löst auch viele Harze, Kautschut, Guttapercha, Altaloide 2c. Gegenüber dem Terpentinöl hat es den Vorzug, daß es durch den atmosphärischen Sauerstoff nicht verharzt wird und sich leicht durch Destillation wiedergewinnen läßt.

In der Fabrikation von Kautschukzeugen und auch in den meisten andern Fällen, wo das Benzol und seine Homologen als Lösungsmittel dienen, wäre et zu kostspielig und wegen zu großer Feuchtigkeit auch zu gesährlich, die wesentlich aus Benzol und Toluol bestehenden Producte zu verwenden, welche ihre eigentliche Berwerthung in der Farbenfabrikation sinden. Daher werden die billigeren, etwes höher destillirenden Producte, welche wesentlich aus den drei Aylolen mit etwes Trimethylbenzolen und noch höher methylirten Producten bestehen, besonders als Auslösungsnaphta (solvent naphta) ausgesangen und verkauft. Wir haben S. 396 gesehen, was die speciellen Borchriften der englischen Kautschuksabriken sitt diesen Artikel sind; ihr Versahren ist von Knieß) genau beschrieben worden. Seitdem es sich bezahlt macht, das Aylol sür die Farbenfabrikation zu gewinnen, ist die Ausschuffungsnaphta ärmer daran, und kaum so werthvoll als früher sür die Farbenfabrikation²).

Heeren 3) giebt eine Tabelle der Löslichkeit von verschiedenen Kautschutssorten in "Benzol", woraus man sieht, daß Unterschiede von 6 bis 25 Thln. Kautschuk auf 100 Thle. Benzol kommen. Ob hier reines Benzol oder Handelsbenzol oder Ausschlagenaphta des Handels gemeint sei, kann man nicht sehen.

90 procentiges Benzol dient zur Darstellung der seinsten Lacke und Firnisse, z. B. für photographische Zwecke. Von anderen Anwendungen der Benzole seien nur angesührt die (kaum praktisch gewordenen) zur Extraction von Jod 4) und in der Zuckersabrikation 5).

Die nächst den Benzolen des Handels destillirenden Dele eignen sich, theils wegen ihres niedrigen Preises, theils gerade weil sie nicht zu flüchtig sind, sehr gut zum Carburiren des Leuchtgases, d. h. zur Verstärkung der Leuchtkrast eines armen Gases durch Dämpse von Kohlenwasserstoffen. Fast von Beginn der Gasindustrie an sind Ersinder damit beschäftigt gewesen, das Gas durch Bei-mischung mit mehr Licht gebenden Substanzen anzureichern, und die Frage, ob

¹⁾ Dingl. Journ. 138, 442. 2) Bgl. Journ. Soc. Chem. Ind. 1884, p. 81 u. 82. 8) Dingl. Journ. 221, 391. 4) Wagner's Jahresber. 1866, S. 182. 5) Ebendaj. 1874, S. 674.

verden. Db das Carburiren vortheilhaft sei oder nicht, läßt sich nicht von vornsherein entscheiden, sondern nur, wenn man die Leuchtstaft eines bestimmten Gases, bessen sich sund denjenigen des Carburirungsöles in Betracht zieht. Jedenfalls eignen sich für diesen Zwed die Steinkohlentheeröle besser als Petroleumöle, gerade wegen ihres hohen Kohlenstoffgehaltes. Daß man die Leuchtkrast eines armen Gases dadurch sehr verbessern kann, steht völlig außer Frage; ob es aber nicht billiger ist, das Gas gleich bei seiner Bereitung reicher zu machen, ist eine andere Frage. Daß die Gassachmänner das Carburiren öfter sür eine Spielerei u. dgl. erklärt haben, kann hier nichts entscheiden, da sie hierbei als Partei interessirt sind, und auch das Mißlingen vieler Versuche widerlegt nicht die Meinung, daß in anderen Fällen, unter anderen Bedingungen, der Erfolg ein guter sein würde.).

Im Falle des "Wassergases", welches an sich nicht leuchtend ist und baher auf irgend welchem Wege künstlich leuchtend gemacht werden muß, ist die Frage des Carburirens in Amerika schon längst im größten Maßstabe durchgearbeitet worden, und Hunderte von Gaswerken demonstriren die Nöglichkeit davon seden Tag. Aber die Frage, ob das Carburiren sür gewöhnliches Leuchtgas am Orte sei, ist doch eine ganz andere. Diese Frage ist aussührlich behandelt und zu Gunsten des Princips der Carburirung entschieden worden durch einen Bericht von Letheby?).

Ich will nicht versuchen, bei dem ungeheuren Material in irgend welche Einzelheiten über die Beschreibung von Carburirapparaten einzugehen, sondern nur einige der einschlagenden Patente aufzählen. Bon älteren seien erwähnt:

Mansfielb (E. B. Nr. 11960, 1847); Rolands (E. P. Nr. 1210, 1855); Longbottom (E. P. Nr. 660, 1854); Lacarrière (Bull. Soc. d'Encourag., Mai 1857, 21); anounn (Bagner's Jahresb. 1861, 683); Brooman (E. P. Nr. 2770, 1862); Gloessiner & Farenne (E. P. Nr. 67, 1862); Evans (E. P. Nr. 2618, 1861); Mongruel (E. P. Nr. 731, 1862); Wells & Myers (E. P. Nr. 2998, 1865); Reissig (Journ. f. Gasbel. 1865, 396); Phillips (Wagner's Jahresb. 1870, 733); Jungling (Bull. Soc. Chim. 1873, 20, 331); Parody (ebend. 335); Young & Ritt (E. P., April 5, 1872); Bizot, Atar & Cie. (Fr. P. Nr. 94576); Fogarty (Journ. f. Gasbel. 1874, 248); Honer & Stabelman (D. N.-P. Nr. 4723); Livesey & Ridd (D. N.-P. Nr. 2075); Stephan (D. N.-P. Nr. 3856); Anders (D. N.-P. Nr. 11107); Richter & Triebel (D. N.-P. Nr. 12150).

In England sind nach dem amtlichen Verzeichnisse allein zwischen 1859 und 1866 nicht weniger als 151 Patente zum Carburiren von Gas entnommen worden. Seit 1881 sind folgende Patente darüber ausgegeben worden (ohne Garantie der Bollständigkeit):

¹⁾ Bgl. Davis, Journ. Soc. Chem. Ind. 1886, p. 2.

²⁾ Chem. News 11, 276.

1. Bum Carberiren von gewöhnlichem Leuchtgas.

Lascols (D. R.=B. Nr. 17495); Babt (15902); MacDonald (16642); Weston (16458); Delau (16669); Richter (16873); Wittamer (18248); Bale (19012); Hohmann (22740); Bigreux (20853); Decker (26333); Thomas (E. P. Nr. 3359, 1883); Sutton (E. P. Nr. 4747, 1883); Declara & Malandin (E. P. Nr. 15248, 1855); Little (E. P. Nr. 1578, 1884; 17108, 1885); Lindemann (D. N.=P. Nr. 32261); P. v. Nichter (D. N.=P. Nr. 28784); Wallis & Ratcliffe (E. P. Nr. 1650, 1886); Partes (E. P. Nr. 2950, 1886); H. E. N. Wallis (E. P. Nr. 10778, 1886); S. Symes (E. P. Nr. 8484, 1886); Livesey & Whitehouse (E. P. Nr. 9473, 1886); J. Dery (D. N.=P. Nr. 40207); H. Williams (D. N.=P. Nr. 40780).

2. Bum Carburiren von comprimirtem Bas.

Riedinger (D. R.= P. Nr. 19521); Dern (E. P. Nr. 8816, 1885).

3. Zum Carburiren von Luft.

Faignot-Chavé (D. R.= P. Nr. 16013); Bum (16441); Wittamer (18248); Pollack (26170; 30184); Schoth (26869); Muir (25960); Girandon (E. P. Nr. 4856, 1883); Henning (E. P. Nr. 12481, 1884); Deboutteville & Malandin (E. P. Nr. 6652, 1884; Nr. 9598, 1886); Schnell & Read (E. P. Nr. 690, 1885); Dubos (D. R.= P. Nr. 29632); Carmien (D. R.= P. Nr. 33202); Bennett (E. P. Nr. 2258, 1886); Howell (E. P. Nr. 11713, 1886); Foord & Paddon (E. P. Nr. 11664, 1886); Girandon (Dingl. Journ. 262, 321); I. Noots (E. P. Nr. 13967, 1886); G. Lestang (Rev. industr. 1886, p. 273); L. Fuchs (D. R.= P. Nr. 38069); F. Drafe (E. P. Nr. 7733, 1886).

Die nach Letheby's Vorschlage von der Londoner Cityverwaltung angenommene Vorschrift für Carburirungsnaphta (S. 395) muß ein Product ergeben, welches größtentheils aus Xylol besteht. Es war aber schon von Letheby nicht so gemeint, daß dasselbe besser carburiren solle, als Benzol oder Toluol, sondern er hatte nur dieses Product gewählt, weil es damals in der Farbensfabrikation keine Verwendung hatte und aus diesem Grunde billiger zu haben war. Durch eine Untersuchung von Knoblauch!) ist es sestgestellt, daß in der That das Benzol dem Gewichte nach dem Gase die größte Leuchtkraft mittheilt, und daß die höheren Homologe besselben nur im Verhältniß ihrer Wolecüle leuchtend wirken, indem nur der Kohlenstoff des Benzolkerns zur leuchtenden Ausscheidung

¹⁾ Bericht d. cem. Gesellsch. 1881, S. 240.

umt, während derjenige der Methyl-Seitengruppen direct zu Kohlensäure versennt. Es scheint jedoch unthunlich, reines Benzol zur Carburirung von Leuchts dock Luft zu verwenden, obwohl der erste, welcher Benzol im Großen dars Atc, Mansfield, gerade dies im Auge hatte, da der hohe Werth des Benzols, bst bei den jezigen Preisverhältnissen, dem entgegensteht.

Man weiß fehr gut, daß, wenn ein Gas in anhaltenbem Strome burch eine ufsigkeit geleitet wird, welche mehrere flüchtige Substanzen von verschiedenen ebepunkten enthält, dasselbe zuerst mehr von ben flüchtigeren Theilen wegführen rd, und daß mithin die Zusammensetzung ber rudständigen Flussigkeit sich bendig andern muß. Dies ist ein Uebelstand bei allen in der Praxis zugänglichen irburirfluffigkeiten, ba fie alle folche Gemische von Substanzen find. Go gab B. Carburirnaphta, welche nach Letheby's Borschrift zusammengesetzt war, ch Bersuchen von Davis1) an die ersten 10000 Rubitfuß 3,25 Gallonen = 15 Liter) der leichteren Dele ab, aber nach einiger Zeit wurde fast nichts hr verdampft und ber Siebepunkt ber rudständigen Naphta war bedeutend tiegen. Genau dasselbe trat ein bei 50 procentigem Benzol und 90 procentigem nzol, welche unter gleichen Umständen etwa 15 Gallonen (= 68 Liter) an 000 Kubitfuß Gas abgeben. Dasselbe findet statt bei Gasolin und anderen ischungen von Tett = Rohlenwasserstoffen. Diefe unregelmäßige Berbampfung : Dele ist eine große Schattenseite aller gemischten Flussigkeiten, aber sie trifft ht zu bei einer gleichförmigen Substanz, wie Naphtalin. Davis fand, baß rudständigen Flüssigkeiten eine größere absolute Menge von den hochsiedenden shlenwasserstoffen als ursprünglich enthielten; augenscheinlich nahm bas Gas 3 Benzol weg und ließ seine eigenen Kohlenwasserstoffe von niedrigerer Dampf= innung in der Carburirflussigkeit zuruck, wodurch diese mehr und nicht uneignet zur Bereicherung bes Gases murbe.

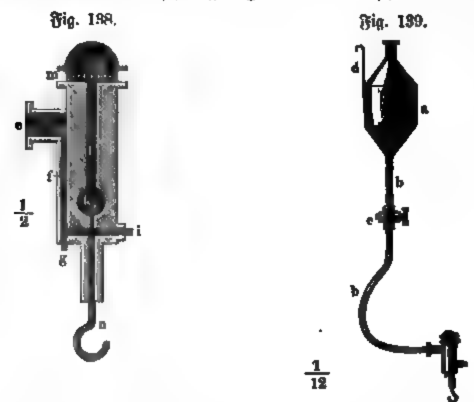
Die Carburirung findet entweder dicht vor dem Gasbrenner oder in der 18sabrik statt. Im ersteren Falle ist es lästig, daß man die Behälter mit der urburirslüssigeit stets beschickt erhalten muß. Bei Naphtalin verursacht dies vas weniger Mühe; aber dasür treten andere Unannehmlichkeiten ein (S. 361). ie anscheinend leichtere Methode, das Gas in der Fabrik zu carburiren, leidet der Schwierigkeit, zu verhindern, daß das Gas auf seinem Wege durch das itungsnetz die Carburirslüssigkeit wieder ausscheidet. Die amerikanischen Wasserswerte "sixiren" daher den Kohlenstoff der Kohlenwasserstoffe, die mit dem assergas gemengt werden, indem sie das Gemisch durch rothglühende Netorten ten, oder in ähnlicher Weise. Hierbei treten augenscheinlich phrogenetische nsehnlich den S. 15 und 78 beschriebenen, ein.

Die höchst siedenden, bei der Dampfrectification erhaltenen Dele werden, nn man sie nicht mit in die Aussösungsnaphta hineinarbeiten kann, als rennnaphta verkauft.

Die Steinkohlennaphta (rein ober mit Petroleumsprit gemischt) eignet sich ht zum Brennen in gewöhnlichen Lampen ober überhaupt in geschlossenen

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1886, p. 4.

Räumen; fle wird vielmehr in besonderen Lampen ohne Docht und Ramin gebrannt, welche selbst bei startem Winde und Regen, wo Betroleum und selbst Rüböl den Dienst versagen, ihren Dienst leisten und in England zum Erses von Gasslammen in Fabrilen, Hofräumen, Mestuden und dergleichen dienen. Eine gute Naphta giebt auch wirklich ein sehr schönes, weißes Licht, welchet namentlich unter den jetzigen Verhältnissen sehr billig ist und auch in Deutschland weit mehr Beachtung zu sinden verdient, als dies bisher der Fall gewesen ist. Die dasür gedräuchlichen Lampen (Hollidan's Patent) sind in den Fig. 138 und 139 abgebildet. Fig. 138 ist die Lampe selbst im Maßstade von 1:12, Fig. 139 der Brenner im Maßstade von 1:2. a ist der Naphtadehälter, von dem eine dinne Röhre d adwärts stührt. Der Hahn e regulirt den Ansstus. In dem Röhrenstlicke von d bis zum Brenner liegt ein dasselbe set ganz ausstüllender runder Tocht, dessen Awed nur der ist, das Ausstließen der



Raphta ganz allmälig zu machen. Der Haten d dient zum Aufhängen. Am Brenner sieht man das Seitenrohr e, welches mit b in Berbindung steht und zum Eintritt der Naphta dient. Sie fließt in dem engen Canale f abwärts, welcher unten durch das mit Schraubengewinde versehene Drahtstlicken g abgeschlossen ist, ebenso wie der Canal k durch i. Die Naphta muß durch k in dem seinen Canal im Centrum des Brenners aussteigen, welcher in eine quer durch den Brenner gehende Höhlung k mündet. Hier würde die Naphta absließen, wenn nicht der Brenner schon vorher so weit erhist worden wäre, daß sie soson wenn nicht der Dannps steigt, mit der durch k einströmenden Luft gemengt, in dem Centralcanale l in die Höhe, strömt durch die ringsvrmig angeordneten Löcher des Brennersopses aus und bildet beim Anzünden eine sternsörmige Flamme. Der dadurch hervorgebrachte Zug genligt, um ein Austreten des Naphtadampses ins Freie statt durch den Canal l zu verhüten. Durch den Schraubendraht n kann man die Oessung bes seinen Mittelcanals von k nach k

reguliren; auch kann man an ihm ein Schälchen anbringen, um darin Naphta zur ersten Erwärmung des Brenners (bei geschlossenem Hahn c) anzuzünden. Anderenfalls stedt man den Brenner zu diesem Zwecke in ein Feuer. Wenn er warm genug ist, öffnet man den Hahn c, zündet den aus den Löchern von mausströmenden Dampf an und regulirt durch c die Größe der Flamme. Einmal angezündet, bleibt der Brenner von selbst warm genug.

Wo die Brennnaphta ein wichtiger Artikel ist, wird dieselbe vortheilhaft mit Petroleumessenz gemischt, was sie für ihren Hauptzweck noch verbessert, und sie namentlich farblos erhält. Man kann dann auch die Petroleumessenz nach Abtreibung der Auflösungsnaphta in die Blase einpumpen und zugleich mit der Brennnaphta überdestilliren. Man sollte es dabei so einrichten, daß etwa gleiche Theile Steinkohlennaphta und Petroleumsprit dabei übergehen. Der Geruch des letzteren ist bei diesem Berhältnisse durchaus nicht mehr wahrzunehmen. Uebrigens kann man den Petroleumsprit auch nachträglich mit der Naphta mischen. Am besten eignen sich dazu die Sorten desselben, welche die 170° größtentheils überzgehen, aber unter 100° nur wenig abgeben.

Zum Schlusse wollen wir ein synoptisches Schema der Destillation des Steinkohlentheers geben, zur besseren Versinnbildlichung der Vorgänge, aber mit der ausdrücklichen Bemerkung, daß dieses Schema nur als ein Beispiel einer möglichen Verarbeitungsweise anzusehen ist, und nicht etwa von dem Versfasser sir das unter allen Umständen beste Versahren gehalten wird. Man wird im Gegentheil aus diesem Buche ersehen können, daß in vielen Fällen andere Versahren im Einzelnen ebenfalls zum Ziele führen.

90procentiges Benzol

50procentiges Benzol

Auflösungsnaphta

Brennnaphta

Steintohlentheerbestissen. Schema der

(Die in Klammern beigesetzten Zahlen bezeichnen die Stellen dieses Werkes, wo die betreffenden Operationen genauer beschrieben find.)

Handelsproducte:

Ammoniakwasser

Destillation.

Entwäfferung [172].

70% (Anmoniakwasser 70% (Borlauf [200, 369]. Rectificirt in Benzolbsafe [383] I. Fraction bis 1

1100, chemisch gewaschen [372], mit Dampf bestillirt [385], giebt a) 1. Product bis

b) Schwaches Benzol, geht zu I. 2. 1400, behandelt wie 1., giebt a) Erste Fraction— 2. Product bis

b) Zweite Fraction
c) Dritte Fraction, wird wieder destillier
d) Bierte Fraction

3. Product bis

Rückstand in der Blafe, geht zu II. 170%, behandelt wie 1. und 2., giebt a) Erste Fraction
b) Zweite Fraction
c) Rückstand in der Blase, geht

II. Fraction, von 170 bis 230° — Mittelöl [204, 206, 316] Gewaschen mit Natronlauge [321], giebt

1. Och, destillirt in Leichtölblase [367], aiebt

a) Wäfferige Löfung von Ratronfalzen b) Rohe Carbolfäure, wird gereinigt [328] und giebt α) Abfallöle, gehen zu II. zurückt.	– Carbolsäure
Fraction, von 230 bis 270° — Echweröl (so sange noch nichts Festes sich ausscheit) [286] kann auf Carbolsäure und Naphtalin behandelt werden; gewöhnlich nur verwendet als	Kreosotöl zum Im- prägniren - Schmieröl
Fraction. Anthracenöl [208, 261]. Wird filtrirt ober falt gepreßt, giebt	
1. Dele, werden destillirt und geben [272] a) sestes Destillat, behandelt zusammen mit IV. 2., b) stüssiges Destillat, geht zu III. b) oder wird von Reuem destillirt, c) Rücksand von Bech, Rok u. dgl.	
giebt	
b) Rohanthracen, wird mit Naphta 2c. gewaschen [265] und giebt	- Anthracen
β) Lössung, wird destillirt und giebt aa) Destillat=Naphta, wird von Neuem zum Waschen benutzt, b.b.) Pickfand hoft aus Abenduthren ze mird verhrannt 1967 zu	Townonana
Pech [238]. Benutzt als solches zu Briquettes [241] oder Firnissen [244] :c.	— Pech
4 0 0 0	– Koks

3mölftes Capitel.

Quellen des Ammoniaks.

Ammoniat bilbet sich in vielen Fällen, wenn Sticksoff und Basserstoff im Entstehungszustande zusammentreffen; dieser Zustand braucht sogar nur bei einem dieser Körper vorhanden zu sein. So bildet sich z. B. Ammoniak, wenn ein Gemenge von Wasserstoff mit "salpetrigen Dämpfen", d. i. Gemengen der Oryde des Sticktoffs, durch ein mit porösen Substanzen (am besten Platinschwamm) gefülltes, schwach erwärmtes Rohr geleitet wird; kalter Platinschwamm erhitzt sich in einem solchen Gemenge zum Glühen und bewirkt die Berbindung von N und H zu NH3 mit großer Heftigkeit. Namentlich bewirkt aber Wasserstoff im Entstehungszustande die Bildung von Ammoniat aus Salpetersäure oder salpetriger Säure, schon bei den freien Säuren, aber noch besser in alkalischer Lösung, wozu man den Wasserstoff durch Aluminium oder Zink oder durch ein Gemenge von Bink und Gisen in Freiheit sest. In concentrirteren Lösungen bewirkt schon Eisen allein die Zersetzung von Salpeter zu Ammoniak in Gegenwart von ätenden Alkalien 1). Auch Schwefelnatrium liefert bei Gegenwart von Natronhydrat mit Salpeter erhitzt Ammoniak; die näheren Bedingungen dieser in der Fabrikation von Aegnatron sehr wichtigen Reaction sind von Lunge und Smith genau studirt morden 2).

Der Luftstickstoff vereinigt sich nach Schönbein direct mit den Elementen des Wassers zur Bildung von salpetrigsaurem Ammoniak:

$$2N + 2H_2O = NH_4 \cdot NO_2$$
,

und zwar tritt diese Reaction, wenn auch in minimem Maße, bei jeder Bers dampfung von Wasser an der Luft ein. Schneller geht die Verbindung von freiem Stickstoff und Wasserstoff unter dem Einflusse des elektrischen Funkens oder der stillen elektrischen Entladung vor sich, jedoch stets in sehr unvollständiger Weise, indem die Gegenreaction der Zersetzung durch diese Agentien bald eintritt.

Ammoniak entsteht ferner durch die Zersetzung von Chanverbindungen unter dem Einfluß von Feuchtigkeit. Das chansaure Kali zersetzt sich in Lösung sehr schnell unter Bildung von Ammoniak: KNCO + 2H2O = KHCO3 + NH3. Auch die Chanüre geben zum Theil ihren Stickstoff bei Berührung mit Wasser,

¹⁾ Lunge, Chem. Ind. 1883, S. 302; neue Versuche Journ. Soc. Chem. Ind. 1884, p. 287. 2) Chem. Ind. 1883, S. 298 bis 317.

besonders in Form von überhitztem Wasserdampf, als Ammoniak ab; hierauf beruhen verschiedene Vorschläge zur technischen Gewinnung von Ammoniak.

Am wichtigsten für das Naturganze ist die Bildung von Ammoniat bei der Fäulniß aller organischen, sticktoffhaltigen Substanzen, um so mehr, als auch die salpetersauren Salze, welche in der Natur vorkommen, größtentheils wohl durch Orndation von Fäulniß Ammoniat entstanden sind. Am leichtesten zu verfolgen ist die Ammoniatbildung bei der Zersetzung des Harnstoffs, weil dieser, als Amid der Kohlensäure, nur Wasser auszunehmen braucht, um in kohlensaures Ammoniat überzugehen: $CO(NII_2)_2 + 2II_2O = CO_3(NII_4)_2$. Aber auch die anderen organischen Stosse geben bei der Fäulniß ihren Stickstoff entweder ganz oder doch großentheils in Form von Ammoniat ab.

Am wichtigsten für technische Zwecke ist der Umstand, daß die stickstoffhaltigen organischen Stoffe auch beim Erhipen unter Luftabschluß, also bei der trockenen Destillation, ihren Stickstoff, allerdings nur theilweise, in Form von Ammoniak entweichen lassen. Tropdem die thierischen Stoffe weit reicher an Stickstoff als die pflanzlichen sind, so ist es doch ein Abkömmling der Pslanzenwelt, die Steinskohle, welche weitaus das meiste in der Technik verwendete Ammoniak bei ihrer trockenen Destillation behuss Darstellung von Leuchtgas und Koks liefert. Jedoch wird vermuthlich ein großer Theil des Stickstoffs der Steinkohle von den in ihr begrabenen thierischen Ueberresten und von absorbirtem atmosphärischem (also Berwesungs») Ammoniak stammen (vgl. später bei diesem Abschnitte).

Wir werden nun die verschiedenen technischen Quellen des Ammonials besprechen.

A. Natürliches Vorkommen von Ammoniak.

Ammoniat sindet sich besonders als kohlensaures Salz fast überall im Boden, im Wasser und der Luft, als Product der Zersetzung organischer Körper, jedoch nur in sehr geringen Mengen, vor. Obwohl das Wachsthum der Pflanzen ganz und gar von dem ihnen auf diesem Wege dargebotenen Ammoniat und der durch dessen Oxydation enstehenden Salpetersäure (mit der durch elektrische Entladungen aus den Luftbestandtheilen direct gebildeten) abzuhängen scheint, so ist doch dieses allverbreitete Ammoniat in so hohem Grade verdünnt, daß eine Gewinnung desselben in Substanz wohl für immer außer Frage zu sein scheint.

In manchen Fällen sammelt sich mehr Ammoniak an bestimmten Stellen an, in Folge der Absorptionsfähigkeit einiger Bobenarten, im Torf u. s. w. Aber selbst dann scheint es hoffnungslos, dasselbe auf directem Wege gewinnen zu wollen, obwohl dies manchmal indirect möglich wird, wenn die betreffenden Materialien irgend welchen Processen zur Gewinnung anderer nützlicher Substanzen unterzogen werden, z. B. Torf der trockenen Destillation, um Dele und Paraffin daraus zu gewinnen. In der That scheint die weitaus wichtigste Quelle von Ammoniak, die Steinkohle, ihren Stickstoff großentheils der Absorptionssähigkeit einiger Arten von verwesender organischer Substanz sür das Ammoniak der Luft, und das in ihrer eigenen Masse gebildete, zu verdanken.

Eine directere Gelegenheit zur Ammoniakgewinnung bietet sich, wenn unter begünstigenden Umständen die bei der Zersetzung organischer Substanzen gebildeten Ammoniaksalze nicht wie gewöhnlich verdünnt und überall hin zerstreut werden, sondern sich sammeln und concentriren können. So sindet sich Ammoniumcarbonat in Substanz in den Guanolagern an der Westküste von Süd-Amerika, zuweilen in so großen Mengen, daß es nach Europa ausgeführt werden kann. Solches Ammoniaksalz kam zuerst 1848 nach Deutschland; die Analyse eines Mustere zeigte, daß es im Wesentlichen aus Ammoniumbicarbonat, gemischt mit etwas uns löslicher Substanz, bestand.

Natürliches Ammoniumsulfat findet sich in den tostanischen "suffioni" und bildet ein Nebenproduct der Fabrikation von Borsäure. Es findet sich auch in großen Mengen in dem die Lagunen umgebenden Boden, und kann vielleicht durch Berwesung stickstoffhaltiger organischer Materie in den die toskanischen Berge bildenden Gesteinen entstanden sein. Bei einem zu Travale angestellten Bersuck lieferten vier Suffioni in 24 Stunden 5 Tonnen Salze, bestehend aus 150 kg Borsäure, $1^{1}/_{2}$ Tonnen Ammoniumsulfat, $1^{3}/_{4}$ Tonnen Magnesiumsulfat und $3^{3}/_{4}$ Tonnen Eisen und Mangansulfat. Nicht ganz unbedeutende Mengen von schwefelsaurem Ammoniak kommen aus dieser Quelle in den Handel.

Natürlicher Salmiat, zusammen mit Ammoniumsulfat, wird zuweilen in der Nähe von Bulkanen, wie Besuv und Aetna, gesammelt. Dieses Vorkommen ist nie von Bedeutung, aber man behauptet, daß das Wort "Ammonial" von "sal armeniacum" oder "armoniacum" herstamme, das heißt, von Salmiak, der an den armenischen Bulkanen gesammelt wurde. Da jedoch der arabische Chemiker Geber schon im 8. Jahrhundert n. Chr. Salmiak aus Urin und Kochsalz auf dem noch jest im Orient gebräuchlichen Wege darstellte, so scheint es sehr zweiselhaft, daß das "sal armoniacum" wirklich als vulkanisches Product anzwsehen ist.

Jedenfalls stammt nur eine im Verhältniß sehr kleine Menge des im Handel zu findenden Ammoniaks von solchem natürlichem Vorkommen.

B. Bildung von Ammoniat aus dem Stickstoff der Luft.

Es ist eine bekannte Thatsache, daß Ammoniak direct aus seinen Elementen gebildet werden kann, besonders durch die elektrische Entladung 1); auch bei der Berbrennung eines Gemisches von Wasserstoff, Sauerstoff und Sticktoff (Saussure). Aber in diesen Fällen ist die umgekehrte Reaction, das ist die Zersezung des Ammoniaks durch Wärme und Elektricität, weit mächtiger (s. u.), so daß es als hossnungslose Aufgabe erscheint, Ammoniak unmittelbar aus dem atmosphärischen Stickstoff darzustellen, wenn sich nicht eine ganz besondere Wirkung aussinden läßt, durch welche die Bildung des Ammoniaks begünstigt, und seine Zersezung vershindert wird. In dieser Beziehung sind schon öfters sehr zuversichtliche Behanptungen von verschiedenen Erfindern aufgestellt worden; aber es ist nie etwas dabei

¹⁾ Bgl. Dontin, Proc. Royal Soc. 21, 281.

heransgekommen. Die kleinen Mengen von Ammoniak, welche wirklich bei ben Bersuchen gefunden werden, mögen zuweilen schon in den angewendeten Materialien vorhanden gewesen sein, und ganz sicher ist solches Ammoniak nie in den Handel gekommen.

Henn Kalkhydrat auf Rothgluth erhitzt wird, so wird sein chemisch gebundenes Wasser abgespalten und ist in diessem Zustande mehr zur Zersetzung geneigt. Wenn daher ein Gemisch von Sticksstoff und Kohlenoryd zu gleicher Zeit zugegen ist, so findet folgende Reaction statt:

$$2N + 3CO + 3H_2O = 2NH_3 + 3CO_2$$

Man verwerthet diese Reaction, indem man atmosphärische Lust über in einer eisernen Röhre zur Rothgluth erhitzte Holzschle leitet, das herauskommende Gas durch kochendes Wasser und dann durch ein mit Kalkhydrat gefülltes Porzellansrohr leitet. Wenn man das letztere auf eine "zwischen Dunkelrothgluth und Hellsrothgluth" liegende Temperatur leitete, so bildeten sich erhebliche Mengen von Ammoniak (in einem Falle 16 g N H4 Cl aus 15 Cubiksuß Lust), aber nur wenig oberhalb oder unterhalb der richtigen Temperatur war die Entwickelung von Ammoniak sehr unbedeutend oder hörte ganz auf. Fleck selbst gab seine Berssuche nur als Anregung sür weitere Bestrebungen zum Besten. Wein mann 2) konnte bei der Wiederholung von Fleck's Versuchen gar kein Ammoniak erhalten, aber dies kann daher kommen, daß er nicht die richtige Temperatur tras.

Maxwell Lyte3) läßt ein Gemisch von Wasserdampf und Sticktoss über gewisse Legirungen oder andere Verbindungen der Alkali= oder alkalischen Erdsmetalle oder Zink streichen, nämlich Legirungen von Antimon, Wismuth, Arsen oder Zinn mit Natrium, Kalium oder Zink. Der in Freiheit gesetzte Wasserstoss soll sich mit dem Sticktoss verbinden und Ammoniak bilden.

- E. Solvan⁴) imprägnirt Koks mit Magnesiumchlorib und erhitzt das Gemisch mit Hilse eines Gebläses. Die Verbrennungsproducte enthalten Salmiak, den man durch Condensation gewinnen soll. Die Priorität dieser Ersindung wird von R. Wagner⁵) in Anspruch genommen. (Vermuthlich stammte das bei Solvan's Versuchen gefundene Ammoniak aus dem Stickstoff des Koks [siehe später].)
- 3. Swindells (E. P. 21. Juni 1876) läßt ein Gemisch von Luft und Wasserdampf über rothglühenden Kots und das entstehende Gaszemenze durch Natronlauge streichen. Das entweichende Gemisch von Wasserstoff und Stickstoff soll durch Erhitzen in mit gebranntem Thon gefüllten Kammern zu Ammoniat verbunden werden. (Aller Wahrscheinlichkeit nach wurde auch bei Swindells' Bersuchen das gefundene Ammoniat aus dem Stickstoff der Kohle gebildet.)
- 3. P. Rickman (D. R.=P. Nr. 8238) verwendet schrägstehende Retorten aus Eisen oder Chamotte, von elliptischem Querschnitt, gefüllt mit Koks oder schwammförmigem Eisen und erhitzt auf etwa 550°. Am unteren Ende wird ein Gemisch von Wasserbampf und Luft eingeblasen; der Wasserdampf wird zer=

¹⁾ Die Fabrikation hemischer Producte aus thierischen Absällen, Braunschw. 1862, S. 48. 2) Ber. d. deutsch. hem. Ges. 1875, S. 977. 8) Bull. Soc. Chim. 1876, 25, 427. 4) Ibid. p. 527. 5) Dessen Jahresbericht 1876, S. 444.

Lunge, Steinfoblentbeer u. Ammoniaf.

setzt und der frei werdende Wasserstoff verbindet sich mit dem Sticksoff pu Ammoniak, welches, gemischt mit überschüssigem Wasserdampf, am oberen Ende der Retorte entweicht.

Eine Abänderung dieses Vorschlages enthält das Patent von J. P. Ridsman und J. B. Thompson (D. R. P. Nr. 10889, von 1880). Sie setzen Kohle einer langsamen Verbrennung bei Zutritt von Luft und Wasserdampf in genau geregelter Wenge aus.

S. Th. Glover (E. P. Nr. 1890, von 1880) läßt stickstoffreiche Ranch, gase, gemischt mit Wasser und Salzsäuredampf, über rothglühende Kohle oder bituminösen Schiefer streichen. Der gebildete Salmiak wird durch Abkühlung condensirt oder in Schwefelsäure eingeleitet.

Auf die Vorschläge von Rickman, Thompson und Glover findet das bei Swindells' Gesagte Anwendung.

- Hammonium-Thiosulfat als Condensationsproduct aus einem Gasgenerator erlanm, in dem Luft und Wasserdampf durch Anthracit gepreßt wurden, und er glandt, daß der Schwefel vom Anthracit, der Sticksoff aus der Luft und der Wasserstessessesses daß die Kohle nicht schon hinreichend Sticksoff enthielt, um die Bildung des gefundenen Ammoniaks zu erklären.
- G. Sohnson1) behauptet, daß Ammoniak gebildet wird, wenn Stickstoff, bargestellt burch gelindes Erhitzen eines Gemisches ber Lösungen von Raliumnitit und Salmiat, mit Wasserstoff gemischt und bas Gemisch über rothglühenden Platinschwamm geleitet wird; ober aber, wenn man solchen Stickstoff über falten, mit Wasserstoff beladenen Platinschwamm leitet. Rein Ammoniat bilbete sich, wenn der Sticftoff zuerst zur Rothgluth erhitt, ober wenn er durch Leiten von atmosphärischer Luft über rothglühendes Kupfer dargestellt murde. Johnson schließt hieraus, daß Stickstoff, ahnlich wie Phosphor, in zwei Modificationen vorkommt, von benen nur die in ber Ralte gebilbete "activ" ift. Diese Behamp tungen wurden von Fräulein R. 3. Williams und Ramsan mit negativem Erfolge untersucht 2). Die Gesammtmenge bes "activen Stickstoffs", die in 7,7031 Liter von in der Ralte dargestelltem Stickstoff enthalten sein konnte, nach Ausweis des gebildeten Ammoniaks, war nur 0,000055 g — eine so winzige Menge, daß man sie den durch das Waschen der Gase nicht völlig entfernten Berunreinigungen zuschreiben muß. Johnson's Behauptungen sind auch von Bater3) widerlegt worden.

Mehrere Ersinder wollen die Vermittelung des Borstickstoffs zur Bildung von Ammoniak in Anspruch nehmen. So erhipt N. Basset (E. P. Nr. 4338, 1879) Kohle, die mit Borsäure getränkt und mit einer Schicht von Magnesia, Kalk, Manganoryd 2c. bedeckt ist, in einer Retorte und leitet Stickstoff darüber. Wenn genügend Stickstoff gebildet worden ist, so läßt man Wasserdamps eine treten und leitet das nun entstandene Ammoniak ab.

¹⁾ Chem. News 43, 42 et 288. 2) Journ. Chem. Soc. 1886, Proceed. p. 223. 8) Chem. News 48, 187.

S. R. Tucker (D. R. = P. Nr. 13 392) mischt mit borsauren Salzen getränkte Kohle mit kohlensauren Alkalien, oder den Oryden von Mangan, Antismon, Eisen oder titanhaltigem Eisen, oder den borsauren Salzen dieser Metalle. Diese werden in Retorten der Rothgluth ausgesetz; ein an Sticktoff reiches Gas wird eingeleitet, so daß der Sticktoff sich mit Bor verbindet; dann wird Wasserdampf eingeleitet, welcher durch den Kohlenstoff oder das Metall zersetzt wird und den zur Bildung von Ammoniak nöthigen Wasserstoff liefert. Oder aber Luft oder Sticktoff und Dampf werden vor der Einsührung in die Retorte gemischt, in dem Berhältnisse 3 Vol. H2O auf 1 Vol. N. Die borsauren Salze und Metalloryde, welche im Rückstande enthalten sind, sollen immer von Neuem verswendet werden. Das Gas wird durch Kalkmilch von Kohlensäure, schwesliger Säure und theerigen Substanzen besreit.

Eine Anzahl von Erfindern rufen die Hilfe der Elektricität an. So läßt Th. G. Young (E. P. Nr. 1700, 1880) elektrische Funken durch eine Mischung von 3 Vol. Wasserstoff und 1 Vol. Stickstoff gehen.

W. Müller und E. Geisenberger (D. R. = P. Nr. 11489) verwenden durch Behandlung mit Kall von Kohlensäure befreite Rauchgase als Quelle von Sticktoff. Wasserstoff soll durch die Wirtung von Wasserdampf auf glühenden Kots erhalten werden. Die gemischten Gase sollen durch den elektrischen Funken vereinigt werden. Ein anderer Vorschlag derselben Erfinder (D. R. = P. Nr. 12364) ist folgender. Man leitet die durch Erhitzung von salpeterssauren Alkalien erhaltenen Gase zusammen mit Wasserdampf über glühende Kohlen. Der alkalische Rücksand soll in das ursprüngliche Salz durch die gemeinsame Wirkung von Sauerstoff, Sticktoff und des elektrischen Funkens zurückverwandelt werden.

Die Société L'Azote (D. R. P. Nr. 17070) will den Luftstickstoff mit dem Wasserstoff des Wassers mit Hilfe poröser Substanzen und von Elektricität verbinden. Geschmolzenes Zink wird in zwei auf Rothgluth erhaltene Desen einslausen gelassen; in einen derselben läßt man Luft, in den anderen Wasser eintreten. In beiden Fällen bildet sich Zinkoryd und auf einer Seite wird Stickstoff, auf der anderen Wasserstoff frei. Die Gase werden durch Flugstaubkammern geleitet, um das Zinkoryd abzuseten, und dann durch Retorten, welche titanhaltigen Sisenschwamm enthalten. Hier wird der Stickstoff zuerst absorbirt und dann durch Wasserstoff in Ammoniak verwandelt. Die Ammoniakbildung wird besfördert, wenn man in den Retorten eine Mischung von Sisen und anderen Metallen anwendet, wodurch ein elektrischer Strom entstehen soll (!). Sie wenden auch platinisirte Kohle an, in welche zuerst Stickstoff und dann Wasserstoff unter

Twinch (E. P. Nr. 3712, 1881) läßt eine Mischung von Wasserdampf, atmosphärischer Luft, Stickoryd und Natronlauge in einen mit gekörntem Zink gefüllten Cylinder eintreten. Das Stickoryd nimmt den Sauerstoff der Luft auf, deren Stickstoff dann Ammoniak bildet.

C. Bildung von Ammoniat aus dem Stickstoff der Luft unter Dazwischenkunft von Chanüren.

Es ist schon längst durch Bersuche von Dessosses und Fownes erwiesen und von Bunsen und Playsair und anderen Shemikern bestätigt worden, daß Stickstoff sich mit Kohlenstoff und den Alkalimetallen direct verbindet, aber nur bei sehr hoher Temperatur. Bunsen und Playsair haben gezeigt, daß in Hohösen, wo diese Bedingungen vorhanden sind, bedeutende Mengen von Cyantiren gebildet werden. Ihre Beobachtungen sind zur Darstellung von rohem Cyantalium und von Blutlaugensalz praktisch verwerthet worden; aber dies ist als Fabriksoperation sehlgeschlagen, da die sehr hohe erforderliche Temperatur (volle Weißgluth) einen überaus großen Berbrauch an Brennstoff und Abnutzung der Apparate herbeisührte, und da die Reaction in Folge der Schmelzung und Berdampfung von Pottasche sehr unvollkommen war.

1860 fanden Margueritte und Sourdeval¹), daß Aexbaryt viel activer gegenüber dem Stickstoff als Pottasche ist, weil er weder schmelzbar noch flüchtig ist; ersteres verhindert die äußere Schmelzung der Masse, wodurch die Wirkung der Gase auf das Innere abgehalten wird, und letzteres verhindert Verlust duch Berdampfung, was beides bei der Pottasche große Uebelstände sind. Immerhin scheint die Fabrikation von Chanüren oder Ferrochanüren durch den Varytproces zu schwierig zu sein; aber Margueritte und Sourdeval zielten gleich daram hin, das Chanür nur als Zwischenproduct zu bilden und es zur Vildung von Ammoniak mittelst Wasserdampf nach folgender Reaction zu benutzen:

$$Ba(NC)_2 + 4H_2O = 2NH_3 + Ba(OH)_2 + 2CO.$$

Sie machten eine Mischung aus Witherit mit Steinkohlenpech und Sägemehl mit ober ohne Zusatz von Eisenfeile und erhipten diese stark in einer seuersesten Retorte, bis das Bariumcarbonat in eine poröse Masse von Bariumoryd verwandelt war. Durch dieses leiteten sie bei passender Temperatur einen langsamen Strom von Luft, deren Sauerstoff vorher durch glühende Kohlen in Kohlenoryd verwandelt worden war, wodurch sich Chanbarium bildete. Dies läßt man auf 300° abstühlen und leitet Wasserdamps hindurch, worauf der ganze Stickstoff des Chanürs in Ammoniak übergeht und Barythydrat zurückbleibt, das man von Neuem answenden kann.

Dieses Verfahren war in Folge von technischen Schwierigkeiten nicht lohnend, und scheint bald aufgegeben worden zu sein. 1875 entnahm Moermans Laubuhr ein Patent?) auf folgendes Verfahren. Aus gepulverter Holzkohle oder Koks und kohlensauren Alkalien werden Briquettes gemacht und in einem kleinen Hohofen der Wirkung von vorher durch glühende Kohlen ihres Sauerstoffs beraubter Luft ausgesetzt. Das Chanür sammelt sich geschmolzen am Boden und

¹⁾ Compt. rend. 50, 1000; E. P. Nr. 1027, 1860. 2) Franz. Pat. Nr. 108037; Bull. Soc. Chim. 26, 46.

wird von Zeit zu Zeit abgestochen, um durch verschiedene Methoden in Ammoniak verwandelt zu werden, auf die wir nicht eingehen, da das Verfahren augenscheins lich durchaus verfehlt war.

Das Versahren von Margueritte und Sourbeval ist neuerdings von L. Mond aufgenommen worden (D. R.-B. Nr. 21175), und zwar in folgender Form. Das Bariumcarbonat wird gepulvert und mit Kokstohlen aus Bech oder Delrückständen u. dgl. innig gemengt. Statt Bariumcarbonat kann man eine Lösung des Hydrats oder seiner Salze, oder von Alkalien und Salzen derselben anwenden, z. B. die Lösung, welche man durch Auslaugen der gebrauchten Briquettes erhält. Die vortheilhaftesten Berhältnisse sind: 32 Thle. Bariumscarbonat, 8 Thle. Holzkohle oder Koks und 11 Thle. Pech. Ein Zusat von Alkalien nützt nicht viel. Diese Mischung wird zu Briquettes gesormt, die man in einer reducirenden Flamme erhitzen muß, die das Pech verkokt und das Bariumscarbonat theilweise oder ganz in Ornd verwandelt ist. Man kann die Briquettes in kleine Stücke zerbrechen, oder solche Stücke erhalten durch Erhitzen der Mischung von Bariumcarbonat und Kohle auf dem Herde eines Flammosens oder in einem Drehosen mit reducirender Flamme die zum Sintern der Masse, worauf man sie entleert und in Stücke zerbricht.

Diese Stude ober Briquettes beschickt man in Defen nach Art ber Ringöfen, in denen einige der Kammern stets im Feuer stehen, mahrend andere sich abkühlen, ober entleert ober frisch beschickt werben. In die mit Briquettes gefüllten Ranimern leitet man eine Gasmischung, die möglichst reich an Sticktoff und arm an Rohlenfäure, Sauerstoff und Wasserbampf, und auf etwa 1400° erhitt ift, so lange bis eine genügende Bilbung von Chanverbindungen eingetreten ift. Sobann schließt man ben Strom bes erhitten Bases ab und leitet taltes Gas von ahnlicher Zusammensetzung in die Masse ein, bis ihre Temperatur auf 500° gefallen ift. Wenn man Ammoniat erzeugen will, so sperrt man nunmehr ben Gasstrom ab und läßt Wasserdampf eintreten; hierdurch bildet sich Ummoniak, das man absaugt und absorbirt oder condensirt. Wenn man aber Chanverbindungen barstellen will, so muß man die Mischung in den Kammern wenigstens auf 500° abfühlen laffen; man fann sie bann unbeforgt herausnehmen, mit Baffer auslangen und die Chanverbindungen aus der Lösung in gewöhnlicher Beife erhalten. Um Ammoniaf zu gewinnen, wird die Masse mit Dampf ober Wasserstaub bei einer Temperatur von 300 bis 500° behandelt. Die so behandelten Stude kann man mehrmals hinter einander in berselben Weise behandeln, bis der meiste Rohlenstoff aufgezehrt ist. Als Stickstoffquelle sind am vortheilhaftesten bic aus ben Rohlenfäure = Absorptionsapparaten bes Ammoniatsoba = Berfahrens entweichenben, und die durch Berbrennen von Rohle ober Roks mit möglichst wenig heißer Luft entstehenden Gase, und die erforderliche Temperatur wird am besten mittelst eines Siemens'ichen Regenerators erhalten, welchen man auch zur Borwärmung ber Die aus ber letten Rammer für die Verbrennung dienenden Luft anwendet. austretenden Gase muffen noch weiter baburch abgefühlt werden, daß man sie unter einen Dampftessel ober eine Abdampfpfanne, oder durch einen Waschapparat führt, ehe sie in die eben in Abkühlung begriffene Kammer gelangen. Nachdem sie diesen Zwed erfüllt haben, können diese, viel Rohlenoryd

enthaltenden Gafe verbrannt und als Beigmaterial für beliebige Zwede benicht werben.

Für die Arbeit im mäßig großen Maßstabe empfiehlt sich folgendes Berfahren und ber in Fig. 140 und 141 gezeichnete Apparat. In einer Beiztammer B befinden sich vier Reihen von irdenen Retorten A. In diese Rammer

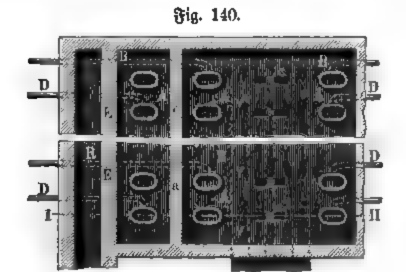
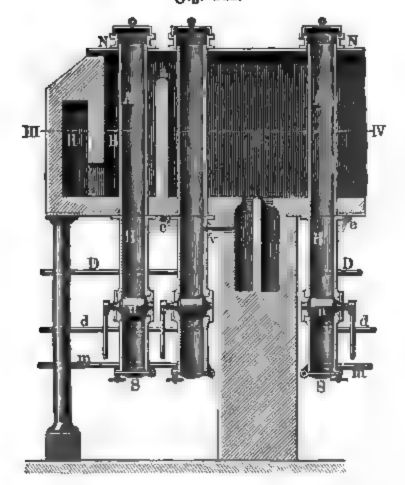


Fig. 141.



treten vorber in einem Regenerator erhittes Bengas und Luft burch bie Schlige e ein, während bie Flamme burch bie Mauer a gezwungen ift, bie Retorten an umgeben und grundlich zu circuliren, ehe fie fich burch ben Fuche in ben Regenerator R Die unteren 216begeben. theilungen H ber Retorten A find aus Gifen hergestellt und find entweder bon Baffer umgeben, ober werben burd die Strahlen e fortwährenb mit einem Bafferregen benett. Die Röhren D bienen jur Ginführung ber ftidftoff. reichen Bafe in bie Rühlfammern H, und d find Röhren für ben Bafferbampf. Rachbem bie Retorten A mit ben Briquettes befchict morben find, wird bie Temperatur auf 1100 bis 1400° gebracht und Stidftoff burd D eingeführt, worauf er bie Maffe in H burdiftromt unb ihr Barme entzieht. Beit gu Beit wird ber Bahn n geschloffen und ein Theil bes Brobuctes burch bie Thile ren S entfernt, worauf neue Briquettes bei N eingeset

werden. Zur Umwandlung der entstehenden Chanverdindungen kann man die ans H bei einer Temperatur von 300° herausgenommenen Massen in einem besonderen Apparate behandeln; einfacher ist es, den Hahn n zu schließen, um durch die darüber liegende, noch 500° warme Masse Wasserdamps mittelst der Röhre d streichen zu lassen, während das gebildete Ammoniak bei m entweicht. Wenn die Ammoniakbildung ausgehört hat, wird der Hahn geöffnet, um diesen

i,

Raum wieder zu füllen und eine frische Beschickung von Briquettes wird oben in A eingesührt. In manchen Fällen wird es besser sein, heißes Generatorgas statt kalter stickstoffreicher Gasgemenge anzuwenden. Da man jest weniger Hise aus B bedarf, so wird die Arbeitsleistung der Retorten größer sein, aber der Rühlraum H wird größer gemacht werden milsen, da man nur von außen kühlen kann. Aber die Abkühlung in H kann auch dadurch beschleunigt werden, daß man kalte Gase bei D und zugleich heiße Generatorgase bei v einleitet. In diesem Falle muß im oberen Theile von H gerade unter v eine Dessnung vorhanden sein, durch welche der größere Theil der Kühlgase entweichen kann, und es ist besser, zwischen diesen beiden Theilen einen Hahn oder Schieber anzubringen. Die aus den Retorten A austretenden Gase, welche reich an Kohlenoryd sind, können als Heizgase verwendet werden.

Obwohl Mond's Verfahren in ziemlich großem Maßstabe versuchsweise ausgeführt worden ist, ist es doch noch nicht zu praktischer Verwerthung gekommen, und ist daher vermuthlich bisher noch nicht zu einem vollen Erfolge ausgearbeitet.

Eine andere Entwickelung berselben Methode ist von L. D. und A. Brin versucht worden, zugleich mit der Fabrikation von Bariumsuperoryd (E. P. Nr. 3089, 1883; D. R. B. Nr. 15298). Es sind zwei Reihen von Retorten vorhanden; die eine davon enthält Bariumoryd, welches auf einer Temperatur von 600° erhalten wird und den hinein gehenden Sauerstoff der Luft unter Bilbung von Bariumsuperoryd zurüchält. Der übrig bleibende reine Sticksoff wird in die zweite Reihe von Retorten gepumpt, welche auf 800° erhipten "Barytkoks" enthält. Dieser besteht aus gleichen Theilen von Bariumoryd oder Bariumscarbonat und Holzkohlenpulver, zusammengeklebt durch Steinkohlentheer. Auf diesem Wege wird der Baryt vollständig in Cyantir übergeführt, das man durch Einleiten von Wasserdampf bei 300° in NH3, CO2 und BaO umsett. Die zweite Reihe der Retorten wird mit Generatorgas geheizt und die Abhitze dient zur Heizung der ersten Retortenreihe.

3. Doung (E. P. Nr. 16046, 1885) empfiehlt als passendes Material zu Retorten für Fabrikation von Cyanverbindungen durch obige Methoden säurezund metallfreie Substanzen. Comprimirter Koks oder Graphit gehen ziemlich gut, aber am besten ist Dolomit. Dieser wird gebrannt, gemahlen, mit Theer gemengt und wieder gebrannt, ganz genau wie man es mit den basischen Ziegeln für den Thomas'schen Stahlproces thut. (Es ist mehr als zweiselhaft, ob solche Retorten die Abnuzung bei dem Versahren aushalten würden, und "basisches" Material scheint hierfür gar nicht nöthig zu sein, da ja die Barytmischung nicht schmilzt.)

Eine andere Modification besselben Principes ist das Berfahren von T. B. Fogarty (E. P. Nr. 5361, 1883). Er sührt gewöhnliches Generatorsgas, frei von Feuchtigkeit und stark glühend, abwärts durch einen Thurm, in welchem sortwährend ein Regen von innig gemischtem und seinst vertheiltem Kohlenpulver und Alkali herabfällt. Am Boden des Thurmes ist ein Wasser enthaltendes Gefäß zur Aufnahme des herabfallenden Materials, welches eine Deffnung zum Entweichen des Gases besitzt. Ein großer Theil des im Generators

gas enthaltenden Stickstoffs wird von der Rohle und dem Alkali aufgenommen, und das gebildete alkalische Chanur begegnet beim Herabfallen in dem Thurme einem unten eingeführten Dampfstrahl. Es wird baburch unter Bilbung von Ammoniat zerset, welches bann burch Scrubber ausgewaschen wird. rudständige Gas wird nun in eine Retorte geführt, in ber gewöhnliche bituminoje Rohle gemischt mit Alkali in Destillation begriffen ist. Hier findet eine weitere Berbindung von Stickstoff mit Kohlenstoff und Alkali unter Bildung von Cyanverbindungen statt. Ein Theil berselben wird in den Retorten durch Wasserdampf zersett, aber das Meiste bleibt bei dem kohligen Rückstande in den Retorten. Generatorgas dient hier zum Berdunnen oder Absorbiren der reichen Rohlenwasserstoffdampfe, welche von der Rohle in dem früheren Stadium der Destillation abgegeben werden, und welche sonst in Theer verwandelt werden würden. Beendigung ber Destillation wird ber Kots, mit möglichster Bermeidung von Berührung mit der Luft, in ein geschlossenes Gefäß gebracht, in dem ein Baffer strom von oben darauf einwirkt. Der so erzeugte Wasserdampf zersett die Chantin mit Bilbung von Ammoniat, welches burch die frischen Schichten von Rots hinauf streicht, und mit ben zu gleicher Zeit erzeugten Gasen weggeführt um durch Auswaschen gewonnen wird.

D. Bildung von Ammoniak bei anorganischen chemischen Fabrikprocessen.

In manchen Fällen, wo Natronsalpeter zu Oxybationszwecken verwendet wird, bildet sich Ammoniak, und die Idee ist aufgetaucht, dieses zu verwerthen. Dies ist z. B. der Fall mit dem in sehr merklichen Mengen bei der Oxydation der Schwefelverbindungen durch Salpeter in der Fabrikation von kaustischer Soda gebildeten Ammoniak. Es scheint sehr schwer, diese kleine Menge von Ammoniak, welche in einem sehr großen Volum anderer Gase enthalten ist, praktisch zu verwerthen. Dennoch ist dies in Aussig gelungen, wo man im Jahre 1884 aus dieser Quelle 60 Tonnen schwefelsaures Ammoniak gewonnen hat 2). Das Verfahren wird zur Zeit noch geheim gehalten.

Das Verfahren von L. Tralls (Patentanmelbung T Nr. 1860 vom 26. Januar 1887) bezweckt die Gewinnung von Ammoniak bei der Fabriskation von schwefelsaurer Thonerde, in Form von Ammoniakalaun. Zu diesem Zwecke soll man dem Gemenge von organischer Substanz (Braunkohle) mit Alaunschieser vor der Röstung 1 Proc. Gyps zusezen. Das bei der Röstung aus der organischen Substanz gebildete Ammoniak wird dann nicht, wie es disher geschehen ist, in Form von kohlensaurem Ammoniak verslüchtigt, sondern größtenstheils in der von schweselsaurem Ammoniak gebunden, welches man beim Ausstaugen des Röstigutes zusammen mit den Sulfaten von Thonerde, Kalk, Eisen z. erhält. Ueber die weitere Aufarbeitung dieser Laugen vergleiche man die Patentsbeschreibung selbst.

¹⁾ Bgl. besonders die von mir mit Smith darüber angestellten Untersuchungen, in Chem. Ind. 1883, S. 298; bes. S. 317. 2) Muspratt=Stohmann, 4. Aust., 1, 880.

E. Ammoniak aus Urin, Spüljauche und anderen thierischen Auswurfsproducten.

Der Urin ist zweiselsohne die älteste Duelle von ammoniakalischen Producten, und ist die zu einer verhältnißmäßig jungen Spoche die einzige praktisch zu Fabrikationszwecken verwerthete gewesen. Der älteste Chemiker, der wirklich diesen Namen verdient, der Araber Geber, welcher in dem achten Jahrhundert unserer Zeitrechnung lebte, bereitete ganz sicher Salmiak aus Urin und Kochsalz. Auf diesem Wege dargestellter Salmiak war schon 1410 ein Handelsartikel in Suropa, und der Issuit Sicard beschreibt 1720 eine von ihm im Nil-Delta besuchte Fabrik dieser Art. In Aegypten wurde Salmiak gemacht, indem man Kameelbünger mit Salz mischte, verbrannte und das Sublimat sammelte, wie wir in dem Abschnitte "Salmiak" im 14. Capitel näher beschreiben werden.

j

Gefaulter Harn, in dem der Harnstoff in kohlensaures Ammoniak übergegangen ist, ist seit Jahrhunderten von den Färbern zur Wollwäsche und für andere Zwecke verwendet worden, und findet noch jest bis zu einem gewissen Grade dieselbe Verwendung.

Die methodische Aufsammlung von Urin, Kloakeninhalt oder Spüljauche und die Aufarbeitung derselben für Ammoniakverbindungen ist in der Nachbarschaft einiger großer Städte, z. B. von Paris, ausgeführt worden; aber diese Industrie repräsentirt nur einen kleinen Theil der ungeheuren Mengen von thierischen Auswurfsstoffen, welche auf anderen Wegen fortgehen, und liefert nur einen verhältnißmäßig kleinen Bruchtheil der im Handel vorkommenden Ammoniakverbindungen.

Normaler Urin enthält 20 bis 35 g Harnstoff im Liter; ein Erwachsener producirt täglich 22 bis 37 g Harnstoff, zugleich mit 1/30 bis 1/50 bieses Gewichtes an Harnstüte. Dies entspricht 12,5 bis 21 g N H3 im Tage oder 4 bis 7,5 kg N H3 im Jahre. Wenn Urin sich selbst überlassen bleibt, so geht er nach kurzer Zeit in eine Art von Gährung über, als beren Resultat Harnstoff oder Carbamid, $CO(N H_2)_2$, in Ammoniumcarbonat, $(N H_4)_2 CO_3$, übergeht, unter dem Einslusse eines mitrostopischen Spaltpilzes. Wenn man alles im Urin Londons enthaltene Ammoniat gewinnen könnte, so würde dies jährlich über 60 Mill. Kilogramm schwefelsaures Ammoniat ausmachen.

In Paris!) werden täglich 2200 cbm oder Tonnen Urin und Excremente aus den Kloaken (fosses) entnommen, theilweise mit Eisen- oder Zinkvitriol desinssicirt und dem Absitzen in großen Behältern überlassen, wo die sesten Stoffe sich von der slüssigen Jauche trennen, welche 85 bis 95 Proc. des Ganzen ausmacht und nun "eau vanne" genannt wird. In drei oder vier Wochen ist die Gährung beendigt; der Harnstoff ist verschwunden und es ist hauptsächlich kohlensaures Ammoniak entstanden, mit etwas Schweselammonium, schweselsaurem Ammoniak, Salmiak, phosphorsaurer Ammon-Magnesia, organischen Amindasen und anderen

¹⁾ C. Bincent, Industrie des produits ammoniacaux, Enc. chim. Frémy, 2mº section, 10. Band, 2. Heft, S. 7.

Substanzen von intensiv unangenehmem Geruche. Dabei findet stets ein bebeutender Berluft an Stickstoff statt, theils in elementarem Zustande, theils durch Verbampfung von Ammoniat und theils durch beffen Ornbation zu Salpeterfaure. Am Ende der Gährung wird die klare Jaudje von dem schlammigen Absat getrennt, welcher in Dünger ilbergeführt wird, aber stets mit großent Berlufte und mit großer Beläftigung der Nachbarschaft. Berschiedene Berfahren sind zur Behandlung dieses sehr unangenehmen Schlanimes eingeführt worden, welche wir turz beschreiben wollen. Das Bilange = Berfahren, welches zu Bonby ausgeführt wird, ninimt den ganzen Kloakeninhalt in Behandlung. Man mischt ihn mittelft mechanischer Rührwerke mit einer genau gemessenen Menge von Chemitalien, welche schnelles Absigen begünstigen sollen, und hauptsächlich aus Kalknilch vom specif. Gew. 1,16 bis 1,20 bestehen. Die Mischung kommt zur Klärung in Behälter, welche je 500 Tonnen fassen. Nach einer Stunde wird bas Klan weggepumpt; es hat Berusteinfarbe und enthält freies Ummoniat. Die Eimeis substanzen fallen mit dem tohlensauren Kalt und den meisten Verunreinigungen Die weggepumpte Flüssigkeit wird durch frische Mischung aus den Rührwerken ersett; der klare Theil wird wieder decantirt, und man fährt hiermit fort, bis ber Behälter ganz mit Schlamm angefüllt ift. Der bide Schlamm wird mu durch Dampf erhigt, in welchem Zustande er sich leichter pressen läßt, und burch Das beim Erhitzen entweichende Ammoniat wird is Filterpressen gehen gelassen. mit Schwefelfaure gefüllten Befäßen gurudgehalten. Die aus ber Filterpreffe kommenden Pregkuchen sind um so reicher an Stickstoff, je weniger Ralk vorher angewendet worden war. Je 100 cbm Kloakeninhalt liefern 75 cbm klare Jauche und 25 cbm Schlamm, aus dem 6 bis 7 Tonnen Preftuchen mit 50 Proc. Wassergehalt gewonnen werben, deren Düngwerth übrigens gering ist. Flüssigkeit geht in die Ammoniakblasen.

Der Kuent= Proces wird an mehreren anderen Orten, 3. B. in Berfaillet, ausgeführt. Der Kloakeninhalt wird in geschlossenen Behältern aufgesammelt, wo er durch Zickzackcanäle passirt und ein erstes Absetzen erleidet. Die zulett heranskommende klare Flüssigkeit geht in die Ammoniakblasen. Der dicke Absatz wird in einen geschlossenen Mischapparat gepumpt, wo man ihm Aluminiumchlorib, Eisenchlorid und phosphorsauren Ralt zuset, um ihn leichter pregbar zu machen und ihm mehr Düngwerth zu geben. Das Reagens wird bargestellt, indem man eine Mischung von 15 Thln. Baurit, 75 Thln. natürlichem Kalkphosphat und 3 Thln. Eisenorydhydrat (Brauneisenstein) mit 110 Thln. Salzsäure und 150 Thlu. Wasser behandelt. Zu jedem Kubiknicter des dicken Schlanimes wird 50 kg der aus der Reaction entstehenden Flüssigkeit gesetzt. Nach 24 stündiger Ruhe hat sich eine erhebliche Menge klarer und nur wenig riechender Flüssigkeit oben angesammelt und wird decantirt, und der Absatz wird mittelst comprimirter Luft burch Filterpressen getrieben. Die Pregkuchen enthalten alle Phosphorfäure als Bicalcium-Phosphat, niedergeschlagen burch das Ammoniumcarbonat, zugleich mit Calciumcarbonat; das Eisen hat die Schwefelverbindungen absorbirt und die Thonerde hat die albuminösen und schleimigen Substanzen so modificirt, daß sie die Filtration nicht mehr behindern. Der Stickstoffgehalt des Preßkuchens beträgt 3 bis 31/2 Proc., derjenige an assimilirbarer Phosphorsäure 10 bis 12 Proc.

Die hier verwendeten Ammoniakblasen mussen speciell darauf eingerichtet n, den solchen Substanzen anhaftenden Geruch zu vermeiden; sie werden im ten Capitel beschrieben werden.

Es ist kaum nöthig zu erwähnen, daß solche Processe sich nur auf constrirten Kloakeninhalt, nicht auf die mit Wasser verdünnte Spüljauche aus asserclosets 2c. beziehen.

Wir wollen nun die neueren hierauf bezüglichen Patente aufzählen.

- 3. P. Rickman und 3. B. Thompson (E. P. Nr. 3305, 1882) sețen Urin oder Kloakeninhalt saulende Ochsengalle als Ferment. Der obere Theil geschlossenen Behälters, in dem die Masse aufbewahrt wird, steht in Berzidung mit einem mit Schwefelsäure gefüllten Behälter zur Absorption des entsichenden Ammoniaks. Die in dem Gährungsbehälter zurückleibende Flüssigkeit rd später bei niedriger Temperatur destillirt, wobei die Dämpse von der direct zeizten Blase zuerst durch frische Flüssigkeit in einer kalten Blase und dann die Absorptionsgefäße gehen.
- 3. Young (D. R. P. Mr. 27034) bestillirt einen Theil der Spüljauche er der Abwässer der Zuckerfabriken, entweder für sich oder mit Kalk gemischt, gewöhnlichem Atmosphärendruck, oder darüber oder darunter, ab; das Destillat thält mehr Ammoniak als die ursprüngliche Spüljauche. Sein Apparat besteht 8 einer Anzahl von langen Kästen, von treppenförmiger Anordnung, mit falschen iden von solcher Neigung, daß, wenn die Kästen mit vorher erwärmter und mit ilk gemischter Flüssigkeit gefüllt sind, der am Boden einströmende Dampf vertelst eines Vacuums durch die ganze Batterie von Kästen durchgesaugt werden in, während frische Lauge fortwährend oben ein und unten ausströmt. Auch zlinder kann man statt der Kästen anwenden.
- 3. Duncan (D. R.= P. Nr. 27148 und 28436) behandelt die mit Kalt mischte und durch Absetzen geklärte Spüljauche mit Dampf in der Art, daß der iedepunkt 30° nie überschritten wird. Dies geschieht vermittelst einer Batterie n Gesäßen, in denen sich Dampf und Flüssigkeit auf entgegengesetzen Wegen wegen. Wenn die Flüssigkeit nur noch etwa 0,5 g NH3 per Liter enthält, mmt der Dampf höchstens ½000 seines Gewichtes an Ammoniak in einem Bacuum f, in dem Wasser bei 21° siedet. Man entzieht daher dem Dampf das Ammoniak rch Schweselsäure und verwendet den "gereinigten" Dampf von Neuem (?).
- F. J. Bolton und J. A. Wanklyn (D. R. » P. Nr. 17386) lassen die ämpse von erhipter Spüljauche, gemischt mit Lust ober Kohlensäure, durch chichten von porösem Calciumsulfat, mit ober ohne Mischung mit Calciums und senphosphat, Chlorcalcium, Doppelsalzen besselben mit Chlorkalium ober Chlorstrium, ober Kalium Magnesiumchlorid streichen. Das Ammoniumcarbonat st sich mit diesen Reagentien in Calciumcarbonat und Ammoniumsulfat ober almiak um. Wenn die Reaction weit genug gegangen ist, so erhipt man die dischung, worauf die umgekehrte Reaction stattsindet: kohlensaures Ammoniak tweicht (selbstredend dissociirt in NH3, CO2 und H2O) und die ursprünglichen alze bleiben zurück, um wieder benutzt zu werden.

C. H. Schneider (D. R.-P. Nr. 27671 und 32890) befördert die natürliche Abklärung der Jauche durch Zusatz von Chlorcalcium, wobei das Ammonial in eine sich nicht verflüchtigende Verbindung umgesetzt und die schleimigen Stoffe niedergeschlagen werden. Bei alter Jauche erhält man eine klare, leicht abzusassende Lauge; bei frischer Jauche ist eine weitere Klärung durch schwefelsame Thonerde räthlich.

Richters und Hagen (D. R.-P. Nr. 14210) pressen Luft mittelst durchlöcherter Röhren in eine Mischung von Spüljauche ober Kloakeninhalt mit Kall und condensiren das Ammoniak durch Schweselsäure in Koksthürmen.

Brullé und Leclerc (E. P. Nr. 1086, 1880) lassen die Jauche in dunnen Schichten über erhitzte Oberflächen laufen, und einen Luftstrom darüber streichen, um das Ammoniak auszutreiben.

3. van Runmbede (Am. Pat. Nr. 342237) will organische Substanzen enthaltende Flüssigkeiten einem schnellen Fäulnißproceß dadurch aussetzen, daß er sie als Sprühregen auf mit Fäulnißfermenten getränkte Substanzen einwirken läßt, in Gegenwart eines Luftstromes, so daß Luft, Ferment und Flüssigkeit in innige Berührung gebracht werden. Die entweichende Luft wird ihres Ammoniaks durch Behandlung mit Schwefelsäure beraubt, und die rückständige Flüssigkeit ebenfalls wie gewöhnlich auf Ammoniak verarbeitet.

Buhl und Keller (D. R.=P. Nr. 27671) mischen die Fäcalien mit etwas Kalksalz und rohem Manganchsorür (Rückstand von der Chlorbereitung), lassen abklären und destilliren das Ammoniak ab.

F. Ammoniat aus Guano.

Abgesehen von den zuweilen im pernanischen Guano gefundenen Absätzen von kohlensaurem Ammoniak (S. 448) kann man bedeutende Mengen von Ammoniak aus Guano durch Erhitzen mit Kalk erhalten. Dieses Verfahren ist 1841 von Young patentirt worden; aber es kann nicht lohnend sein, da der directe Düngwerth des Guanos höher als derjenige der daraus darstellbaren Ammoniaksalze ist.

G. Ammoniak aus Anochen, Horn, Leder, Wolle, Haaren und anderen thierischen Stoffen.

Die Berkohlung von Knochen wird in großem Maßstabe zur Fabrikation von Knochenkohle ausgeführt, ein Artikel, der bedeutende technische Verwendung besitzt. In Deutschland und Frankreich geschieht diese Operation meist in über einander gesetzten eisernen Töpfen, von denen eine große Zahl auf einmal in einem Ofengewölbe aufgestellt sind und durch ein seitliches Feuer geheizt werden. Hierbei mischen sich die Feuergase mit den von den verkohlenden Knochen ausgegebenen, und das in den letzteren enthaltene Ammoniak wird dadurch zu verdlinnt, um condensirt zu werden; auch ist von vorn herein nicht viel davon vorhanden, da die Temperatur in diesem Falle sehr hoch ist und das meiste Ammoniak zerstört wird (Capitel 13).

In England und Schottland wird Anochenkohle meist dargestellt durch Ershisen der Anochen in eisernen oder Thon-Retorten, welche mit Condensationssapparaten nach Art der Gassabriken versehen sind. Hier sammelt sich eine Art Theer, das "Dippel'sche Del", und etwas Ammoniakwasser an. Dieser Theer besteht großentheils aus Phridinderivaten und ist disher sehr wenig verwerthet worden, könnte aber in Zukunft ein sehr wichtiges Ausgangsmaterial zur Darstellung von künstlichen Alkaloiden und von manchen Farbstoffen geben. Das Ammoniakwasser wird genau so wie daszenige der Gassabriken ausgearbeitet; doch ist es wohl mehr als dieses mit Phridindasen verunreinigt.

In diesem Falle wird viel mehr Ammoniak als bei der Verkohlung in Töpfen gebildet, da hierbei die Gase unmittelbar, nachdem sie die Retorten verslassen, abgekühlt werden, während sie in den Topfösen der vollen Hise der Feuergase ausgesetzt sind, wobei das Ammoniak zersetzt wird. Ueberdies ist die in den Retorten erreichte Hise geringer als in den Töpfen, und gerade deshalb ziehen viele continentale Fabrikanten letztere vor, weil sie bessere Knochenkohle liefern.

Die zu verfohlenden Knochen muffen zuerst von den Fleischtheilen 2c. durch 24 stündiges Einweichen in Wasser, am besten lauwarmes, und niechanische Reinigung befreit werden; sie werden dann durch cannelirte Walzen grob zerbrochen und einem Verfahren zur Entfernung des Fettes unterworfen. Dies bestand früher stets darin, sie mit Wasser zu tochen, am besten in einer durch eine Dampfschlange geheizten Bütte oder Pfanne, in der die Knochen in Drahtförben aufzgehängt sind; nach einigen Stunden Kochens sindet sich sämmtliches Fett oben schwimmend und wird sorgfältig abgeschöpft, worauf die mit Knochen gefüllten Körbe herausgehoben, die Knochen in denselben gründlich gewaschen und durch längeres Berweilen an der Luft getrocknet werden. In den letzten Jahren sind verschiedene Versahren zur Entsernung des Fettes durch Waschen mit Schweselstohlenstoff, Benzin u. dgl. eingeführt worden, wobei geschlossene Apparate ans gewendet werden, welche es gestatten, das Lösungsmittel wiederzugewinnen, deren Beschreibung aber nicht hierher gehört.

Die getrockneten Knochen werden bisweilen sofort dem Berkohlungsproces unterworfen, besonders wenn dieser in Retorten stattsindet; wenn sie jedoch in Töpfen verkohlt werden, so zerbricht man sie gewöhnlich zuerst mittelst Zahn- oder Riffelwalzen, und siebt das Gut mechanisch ab, um die verschiedenen von den Consumenten verlangten Korngrößen schon von vornherein zu erhalten. Die kleineren Theilchen, welche als Rohle geringen Werth haben, werden zu Knochenmehl sür Düngzwecke vermahlen; die gröberen werden, jede Korngröße für sich, verkohlt.

Die Knochenverkohlungsretorten sind entweder horizontal, den Gasretorten ähnlich und werden in derselben Weise geseuert; oder aber sie stehen senkrecht und können dann continuirlich betrieben werden, indem von Zeit zu Zeit ein Theil ihres Inhalts unten ausgezogen und bei Ausschluß der Luft abgeklihlt wird, während frische Knochen oben eingeführt werden. Die Gase werden durch ein seitliches Rohr im Obertheil abgesührt, und streichen zuerst durch eine hydraulische Vorlage oder einen ähnlichen Apparat, in dem sie durch eine kleine Schicht Wasser hindurchpassiren müssen; dann gehen sie in einen Kühlapparat, welcher aus einer Anzahl von senkrechten Röhren bestehen kann, die abwechselnd unten und oben verbunden und durch

Luft ober einen Wasseregen gekühlt werden; zuletzt gehen sie in einen gewöhnlichen Koksthurm ("Gaswascher" ober "Scrubber"). Die rückständigen Gele, welche noch einen sehr unangenehmen Geruch haben, werden in das Retortensenz zurückgeführt und hier verbrannt. Dabei muß man darauf sehen, sie an eine sehr heißen Stelle einzusühren, damit die Berbrennung eine vollständige ik Natürlich ist es am besten, die Bewegung der Gase durch einen Injector ober Exhaustor zu befördern. Die sich condensirenden Flüssigkeiten läßt man in Behältern abruhen, wo sich der Theer (das Dippel'sche Del) abscheidet; sein Gewich steigt manchmal auf 1,7 bis 2 Proc. vom Gewichte der Knochen und er wird bishe meist zur Heizung der Retorten verbranut. Das Ammoniakwasser wird ganz wir Gaswasser verarbeitet, wie es im 14. Capitel beschrieben werden wird; es gick niest 6 bis 7 Proc. Ammoniumsulfat vom Gewicht der Knochen, von ziemlich zwringer Qualität und start gefärbt. (Wenn aller in den Knochen enthaltene Sticksossien Ammoniak verwandelt würde, so würde dies 20 bis 25 Proc. Sulfat liesen

Ein bisweilen in Frankreich ausgeübtes Verfahren besteht darin, das rese Ammoniakwasser durch eine Schicht von Spps zu filtriren; das Ammoniumcarbonat wird hierdurch in Sulfat umgewandelt, welches man durch Verdampsung gewinnt, während unlösliches Calciumcarbonat auf dem Filter zurückbleibt.

- H. Lorenzen (D. R.= P. Nr. 9989) läßt die beim Berkohlen ba Knochen entwickelten Gase über glühenden Kalk streichen, wodurch die theerigen Substanzen verbrannt werden, und condensirt das Ammoniak in mit verdünnter Schweselsäure beschickten Koksthürmen.
- H. J. und E. B. Castner (E. P. Nr. 4057, 1882) führen ebenfalls die Producte der continuirlichen Destillation von Knochen, gemischt mit Luft, durch heiße Röhren, dann über Kalkhydrat und nach der Abkühlung in Schwefelsäure. (Die Beimischung von Luft vor der Erhitzung wird sicher viel Annnoniak zerstören.)

Andere thierische Abfälle (Wolle, Haare, Haut, Borner, Febern, Schwämme, Leder u. bgl.) werden besonders für zwei Zwede angewendet, zur Blutlaugensalz= und zur Düngerfabrikation. Im ersteren Falle werden die Abfälle zuweilen direct, ober nur nach einfachem Trodnen, in geschmolzene Pottasche eingetragen, wobei natilrlich fein Ammoniak gewonnen werden kann. Aber zuweilen verkohlt man die thierischen Stoffe zuerst in Retorten, genau wie ce bei ben Knochen beschrieben worden ist, und gewinnt das Ammoniak in derselben Weise. Dan hat gefunden, daß die verkohlten Stoffe dieselbe Menge Chanverbindungen wie die roben liefern, das heißt höchstens ein Fünftel von der ihrem Stickftoffgehalt (10 bis 15 Proc.) entsprechenden. Hiernach murde bas bei der Berkohlung erhaltene Ammoniak ein reiner Gewinn sein; aber tropbem wird dies nicht viel ausgeübt, weil die Rosten der Retortenverkohlung jedenfalls den größten Theil des Gewinnes aufzehren. 1000 Thle. Horn liefern nach Dumas bei der Verkohlung 500 Thle. Ammoniakwasser von 5 bis 7º Bé. und 160 Thle. Dippel'sches Del. Ein Theil des Ammoniaks kann als festes Sublimat von tohlensaurem Ammoniat gewonnen werden.

Die Verwerthung dieser thierischen Abfälle für Düngzwecke findet auf versschiedenen Wegen statt. Zuweilen dämpft man sie in geschlossenen Gefäßen, wo-

rch sie zerreiblich werden, mahlt sie dann und mischt sie mit Superphosphat 2c. zweilen sett man sie ohne weitere Vorbereitung den sonst dargestellten Düngesteln zu, aber dann zersetzen sie sich im Boden äußerst langsam. Die erfolgschifte Behandlung scheint zu sein, sie in heißer concentrirter Schwefelsäure fzulösen, was in gußeisernen Gefäßen geschehen kann, und diese Säure zur ibrikation von Superphosphat zu verwerthen. In diesem Falle wird der meiste tickstoff in Amnoniak verwandelt, analog der analytischen Methode von jeldahl zur Stickstoffbestimmung. Aber dieses Ammoniak wird natürlich e im freien Zustande oder als ein Salz ausgeschieden, sondern sofort mit den deren Theilen des chemischen Düngers incorporirt.

Ein anderes Verfahren gestattet das Ammoniat als solches zu verwerthen, id gründet sich ebenfalls so zu sagen auf ein sehr wohl bekanntes analytisches Vershren, nämlich die Bestimmung von Stickstoff mit Natronkalk. L'Hote behandelt Uhfälle mit einer 10 procentigen Natronlauge, in der Kälte oder bei so mäßiger imperatur, daß kein Ammoniat in Freiheit gesett wird. Hierdurch werden die tosse in einen Brei verwandelt, oder ganz aufgelöst. Dieser Brei oder Flüssigst wird mit gelöschtem Kalt gemengt und die seste Masse in gußeiserne Netorten igetragen, wo sie erhitzt wird, zuerst mäßig, um eine Zerstörung von Ammoniat vermeiden, dann auf Rothgluth. Das in den entweichenden Gasen enthaltene mmoniat wird durch Schweselsäure condensirt. Der Rückstand besteht aus atriumcarbonat und Kalt und regenerirt bei Behandlung das Aetnatron (jedenslus unvollständig), welches man dann wieder verwenden kann.

Hroschmitkh (D. R.-P. Nr. 10957) beschickt Retorten mit abwechselnen Schichten von 1 Thl. Lederabfällen und 4 Thln. Kalt. Die bei der Erhitzung twickelten Gase läßt er zuerst durch Condensationsapparate zur Abscheidung von jeer, Ammoniafwasser und rohem Ammoniumcarbonat, und dann in Schwefelsure streichen. Die zurückbleibende Mischung von verkohltem Leder und Kalt ent als Dünger, die nicht condensirten Gase zur Heizung der Retorten.

Th. Richters (D. R. . P. Nr. 13594) trankt Leber, Blut, Bolle, Haare er andere thierische Abfälle mit einer Pottaschelösung, trodnet die Masse und hitt sie in Röhren, aber nicht bis zur Schmelzung. Die flüchtigen Producte: mmoniat, Theer und Gas, werden in gewöhnlicher Beise behandelt. Der Rud= ind enthält Chankalium, chansaures Kali, Rhodankalium, Kaliunicarbonat, ydrat, fulfuret und Rohle. Er wird mit Wasser im Beisein von metallischem isen oder Eisenorndhydrat ausgelaugt, wodurch das Chankalium in Ferrochan= lium libergeht, das man durch Krystallisation gewinnt; die Mutterlauge wird cder zur Behandlung von thierischen Stoffen gebraucht und das darin enthaltene thali durch Bulaffen von Rohlensäure mährend bes Trodnens in tohlensaures ali verwandelt. (Ein dem obigen durchaus ähnliches Berfahren zur gleichzeitigen ewinnung von Blutlaugensalz und Ammoniak wurde schon in den Jahren 1860 3 1862 von mir, zusammen mit Juftus Fuche, im fabrikmäßigen Dagstabe obirt, und einige tausend Kilogramm Producte hergestellt; aber bas Berfahren urde wegen der Schwierigkeit, die Schnielzung der Masse in den Retorten zu thinbern, aufgegeben, weil sie sich bann außerst schwer herausbringen ließ und : Retorten schnell zu Grunde gingen. Es ist aber möglich, daß diese technischen

Schwierigkeiten überwunden werden können. Das Ammoniak ist hierbei natürlich ein ganz secundäres Product.)

W. H. Marriott (E. P. Nr. 4369, 1881) destillirt thierische Abfälle in einem Ofen, an dessen Boden eine Mischung von Generatorgas mit der genanen zur Verbrennung nöthigen Menge von Luft eingeführt wird. (Jedenfalls wird die Temperatur hier zu hoch sein, um die Bildung von Ammoniak zu begünstigen.)

H. Ammoniak als ein Nebenproduct bei der Zuckers fabrikation.

$$\mathfrak{Afparagin} \begin{pmatrix} \mathrm{CH_2(NH_2)} - \mathrm{COOH} \\ \mathrm{CH_2.CO.NH_2} \end{pmatrix}$$

und andere chemische Verbindungen, bei deren Zersetzung Ammoniak (mit Trimethylamin) abgespalten wird. Dies wird durch den Zusatz von Kalk zur Reimigung des Rübensaftes erleichtert, und in der That entwickelt der Saft nachher während seiner Concentration fortwährend kleine Mengen von Ammoniak. Dan hat mehrmals vorgeschlagen, dieses zu gewinnen.

Bibrans (D. R. P. Nr. 15513) aspirirt den mit Ammoniak gemengten Dampf, welcher sich im oberen Theile des Dicksaft=Berdampfapparats ansammelt, mittelst einer Pumpe und läßt ihn durch eine Säure streichen; ebenso behandelt er das aus den Saturationspfannen entweichende Ammoniak.

Weit wichtiger ist es aber, das in viel concentrirterem Grade in ber Schlempe, d. i. dem Rückstande von der Gährung und Destillation der Melaffe, enthaltene Ammoniak zu gewinnen. Das bekannteste Berfahren zu diesem Zwecke ist das von C. Vincent1), dessen Hauptzweck die Fabrikation von Trimethylamin und Chlormethyl ist; aber auch bedeutende Mengen von Ammoniak werden dabei erhalten, näntlich in einer Fabrik etwa 1600 kg schwefelsaures Ammoniak aus 98 Tonnen Melasse ober 400 Tonnen Schlenipe per Tag. Die eingebampfte Schlempe wird in Retorten verkohlt und die Base der Condensation unterzogen; die sich abscheidende theerige Flüssigkeit wird mit einer Säure gesättigt und etwas eingebampft; beim Erkalten krystallisiren die Ammoniaksalze aus, welche schwerer löslich als die Salze der Aminbasen sind. Eine weitere Menge Ammoniat erhält man bei der trockenen Destillation des salzsauren Trimethylamins. Das so erhaltene Ammoniatsalz (gewöhnlich Salmiat) ist durch Eisenchlorid und Chlorblei aus den angewendeten Gefäßen start verunreinigt, und wird gereinigt durch Auflösen in Wasser, Zusat von Schwefelammonium, Filtriren, Krystallisiren und Ausschleudern der Arnstalle.

E. Ern'st (D. R.=P. Nr. 13871) mischt mit der auf 1,38 concentrirten Schlempe noch heiß 25 Proc. getrockneten und gemahlenen Torf, 3 Proc. ge-

¹⁾ Compt. rend. 1877, 21. Mai und 8. October.

ihlenen Aestalt und 6 Proc. fettes Del. Die Mischung wird in ein halbkreissörzges Blech gebracht und mit diesem in eine glühende horizontale Retorte eingeschoben, bei Eisenschienen die unmittelbare Berührung zwischen dem Blech und der Retortenzndung verhindern. Die sich bildenden Gase werden wie gewöhnlich behandelt. eitere Patente desselben Erfinders (Nr. 17869 und 18549) beschreiben anderzitige Einrichtungen zur Entzündung der Mischung von Schlempe und Torf u. s. f.

F. X. Brosche (D. R. = P. Nr. 14433) glaubt, daß 60 bis 70 Proc. des tickstoffs der Schlempe als Ammoniak gewonnen werden, wenn man die Schlempe er Kalikalk destillirt, den man durch eine Mischung von Schlempenkohle und ilk erhält. Bis 80 Proc. erhält man, wenn die Dämpfe außerdem durch eine t Kalikalk gefüllte Röhre geleitet werden.

Die Babische Gesellschaft für Zuckerfabrikation (D. R.=P. : 15702) extrahirt Schlempenkohle mit Wasser, macht die Lösung mit Kalk astisch, verdampft die Lauge und setzt davon so viel zu concentrirter Schlempe, f auf je 100 Thle. trockene Schlempe 5 bis 15 Thle. Kalkhydrat kommen. unn wird die trockene Destillation wie gewöhnlich ausgeführt.

Haring, Ehrenberg & Co. und M. Baswitz (D. R.-P. Mr. 15751) sen concentrirte Schlempe ober die von dem Osmose= oder Elutionsversahren nmenden Laugen in sehr dinnem Strom in auf Dunkelrothgluth geheizte Resten eintreten, so daß fast augenblickliche Bergasung eintritt. Die Gase, welche r reich an theerigen Stoffen sind, werden in zwischen den Retorten liegenden ihren überhitzt, wobei der Theer (mit etwas Ammoniak?) zerstört wird, und zen dann in Condensationsapparate.

Bgl. auch das Patent von R. Schiller (D. R.-P. Nr. 38596).

Selbst aus der Schlempenpottasche, welche zuweilen etwas Chankalium hält, wollen Legrand und Dubernard (Fr. Pat. 27. Dec. 1876) Ammoniak ich Behandlung mit Dampf erhalten, nämlich 1 bis 4 Proc. Ammonsulfat von Pottasche (das wird sich kaum zahlen!).

Bei der Behandlung der Melasse mit Kalt und Weingeist zur Gewinnung zucher enthält der von dem Calciumsacharat abdestillirte Alkohol Amsniak. H. Steffens (D. R. = P. Nr. 23594 und 24549) behandelt ihn mit hwesel=, Kohlen=, schwesliger oder Phosphorsäure, oder sauren Salzen, um das umoniak zu gewinnen.

Aus allen in Deutschland verarbeiteten Rüben könnten nach einer ungefähren hätzung gegen 15000 Tonnen schwefelsaures Ammoniak im Jahre gewonnen rben 1), wovon aber weitaus der größte Theil verloren geht.

¹⁾ Muspratt's Chemie, bearb. v. Stohmann u. Rerl, 4. Aufl., I, 880. Lunge, Steinfohlentheer u. Ammoniaf.

I. Ammoniat aus Torf.

Der Torf enthält eine sehr bedeutende Menge Sticksoffverbindungen, meistent vermuthlich schon in Form von Anmoniaksalzen, die zum Theil durch die Zerssetzung organischer Materie gebildet und zum Theil aus der Luft absorbirt sind. Der Gehalt an Sticksoff steigt zuweilen auf 4 Proc., und durch trodene Testilslation geben die besten Torfsorten bis zu 8 Proc. ihres Gewichtes an schweselssaurem Ammoniak; selbst geringe Sorten liesern 4 Proc.

Die trockene Destillation des Torfes ergiebt ferner einen an Phenolen, Essigsäure und Paraffin reichen Theer und ist zur Gewinnung dieser Producte ar einigen Orten in Deutschland und Frankreich ausgeübt worden; aber dies ist vermuthlich jetzt wegen der Concurrenz reicherer Materialien, wie Braunkohle und bituminöser Schiefer, aufgegeben worden. Das Aushören dieser Industrie muste auch die Gewinnung von Ammoniak durch dieses Verfahren wieder ausheben.

Zuweilen ist Torf in besonders construirten Gasgeneratoren behandelt werben, wo das Ammoniak aus dem Gas ausgewaschen wurde, ehe dieses sür Heitzwecke verwendet wurde. Ein solcher "gazogene distillateur", construirt werden Lencauchez, ist in E. Vincent's Industrie des produits ammoniacaux. S. 82, abgebildet und beschrieben, aber die Gewinnung von Ammoniak in diesen Falle muß ebenso, wie die später (sub L) zu beschreibende Gewinnung von Ammoniak aus Gasgeneratoren im Allgemeinen als meistens unprositabel bezeich net werden.

H. Grouven hat ein besonderes Studium der Gewinnung von Ammonial aus Torf gewidmet, besonders den von "Bruchmooren" und "Grünlandsmooren" gewonnenen, welcher zuweilen bis 3,8 Proc. Stickstoff enthält. Das Princip von Grouven's Bersahren (D. R.=P. Nr. 2709, 13718, 18051) ist solgendes. Man mischt den seuchten Torf mit Kreide, um den Schwesel zu binden, erhiet die Wischung in stehenden Chlindern mittelst der von den späteren Stadien des Processes übrig bleibenden Gase, und läßt die gasigen Producte dieser trockenen Destillation durch eine aus Torf, Kreide und Thon in bestimmten Verhältnissen zusammengesetzte "Contactsubstanz" streichen, welche in Form von Drainröhm gebracht ist und in stehenden Chlindern auf passende Tennperatur erhiet wird. Hier wird der Sticksoff unter dem Einsluß des in den ersten Chlindern abgegebenen glühenden Wasserdampses, und der Kohlenwasserstosse durch Gyps sixirt und in Ammoniumsunschonat verwandelt, welches durch Gyps sixirt und in Ammoniumsunscholet wird (S. 462); oder auch durch Strontiumsulsat (D. R.-B. Nr. 34086).

Grouven's Verfahren wurde von einer Gesellschaft erworben und ausgebehnte Versuche damit in großem Maßstabe angestellt, aber ohne pecuniären Erfolg, trotz des damaligen hohen Ammoniakpreises. Mithin ist die Frage der Berwerthung der großen im Torf enthaltenen Stickstoffmenge noch nicht als gelöst zu betrachten, da eine Concurrenz mit den Verfahren, bei denen das Ammoniak nur Nebenproduct ist, bisher unmöglich ist.

K. Ammoniat aus bituminösen Schiefern.

Die Destillation von bituminösen Schiefern zum Zwede ber Darstellung von Delen und Paraffin ist eine sehr wichtige Industrie, welche namentlich in Schottland, wo ein paffendes Rohmaterial massenhaft vorkommt, große Dimensionen angenommen hat. Bei der Condensation ber Dele wird auch Ammoniatwasser erhalten, und daraus in Schottland eine fehr bedeutende Menge von Ammoniumsulfat gewonnen (im Jahre 1886 18000 Tonnen). Biele von den unter L beschriebenen neuen Processen zur Gewinnung von Ammoniak aus Kohle beziehen sich auf bituminöse Schiefer und brauchen hier nicht besonders beschrieben zu werben. Wir erwähnen hier nur das Patent von Planfair (E. P. Nr. 3977, 1882), welcher mit dem Schiefer vor der Einführung in die Retorten ein Alfali ober alkalische Erbe (Kalk) mischt, um die Menge bes in NH3 verwandelten Stickstoffs zu vermehren; und das von A. Reilson und J. Snodgraß (E. P. Nr. 4902, 1885), welche, nachdem das Del fast ober ganz in gewöhnlicher Beise aus horizontalen, verticalen ober geneigten Retorten abgetrieben ift, die äußere Heizung einstellen und ein Gemenge von Luft und Wasserbampf einführen. verbrennt den in der Retorte zurudgebliebenen tohligen Rudstand, und die vermehrte Hitze verursacht die Entwickelung einer großen Menge Animoniak außer dem schon bei der ersten Destillation erhaltenen.

Im Uebrigen ist die Gewinnung des Ammoniaks aus bituminösen Schiefern, welche ja einen Uebergang zu den Steinkohlen bilden, so vollständig analog derjenigen aus den letzteren selbst, daß auf den nächsten Abschnitt verwiesen werben kann.

I. Ammoniat aus Rohlen.

Ganz abgesehen von dem vier Fünftel unserer Atmosphäre bildenden elemenstaren Stickstoff ist eine ungeheure Menge davon in Form von organischen Substanzen oder von Zersezungsproducten derselben vorhanden. Aber sur alle praktischen Zwecke ist alles dies nur von geringer Bedeutung als Quelle von Ammoniak im Vergleich zur Steinkohle. Obwohl nur ein geringer Antheil des in den Kohlen enthaltenen Stickstoffs in Form von Ammoniak nuzbar gemacht wird, so werden doch in der jezigen Praxis sast alle unsere Ersordernisse aus dieser Quelle gedeckt, neben welcher nur noch die bituminösen Schiefer Schottslands (s. o.) in Vetracht kommen.

Der Gehalt der Kohlen an Stickstoff übertrifft bei weitem das, was sich von dem Stickstoff der frischen Pflanzensubstanz, welche die Kohle bildete, ableiten läßt. Solche Pflanzensubstanz enthält selten über 0,1 Proc. N, während wir in der Kohle 10- dis 20 mal so viel sinden. Dieser Ueberschuß von Sticksoff mag zum Theil in Form von Ammoniak aus der Atmosphäre absorbirt worden sein (S. 466); aber aller Wahrscheinlichkeit nach stammt er großentheils von den Ueberresten der Thiere, welche zur Steinkohlenperiode lebten, wie man auch denselben Ursprung den sticksoffhaltigen Substanzen der bituminösen Schiefer zuschreibt.

Der Gehalt der Kohle an Stickstoff schwankt von etwa 1 bis 2 Proc. Nach C. Meymott Tidy (Priv.=Witth.) enthält Kohle aus:

Wales .	•	•	•	•	0,91	Proc. N
Lancashire	•	•	•	•	1,25	n n
Newcastle	•	•	•	•	1,32	ת ת
Schottland	•	•	•	•	1,44	n n

28. Forster 1) fand:

in	Anthracit aus Wales	•	•	 0,91	Proc.	N
	Englischer Kohle					ກ
77	Schottischer Cannelkohle	•	•	 1,28	77	17

Rnublauch²) fand in fünf westphälischen Kohlen 1,215 bis 1,612 Proc., in zwei englischen 1,102 und 1,443 Proc. Stickstoff.

E. Schilling³) zeigte, daß die früheren Stickstoffbestimmungen in Kohlen (und Koks) mittelst des Dumas'schen Versahrens oder mit Natronkalk nicht genau sind, wie auch schon Forster gefunden hatte. Schilling wendete die auch für diesen Zweck weit besser geeignete Stickstoffbestimmungsmethode von Kjeldahl an⁴) und erhielt damit folgende Resultate:

	Einzelversuche	Mittel			
Westphälische Kohle ("Consolidation")	1,50—1,49	1,50 Proc. N			
Saarkohle ("Heinig I.")	1,09—1,02	1,06 , ,			
Schlesische Rohle ("Rönigin Luise")	1,38—1,35	1,37 , ,			
Böhmische Kohle ("Littiz")	1,38—1,31	1,36			
Sächsische Kohle ("Bürgergewerkschaft")	1,25—1,15	1,20 , ,			
Englische Roble ("Boldon gas-coal")	1,49—1,40	1,45 ., .,			
Pilsener Cannelkohle (Plattenkohle)	1,51—1,46	1,49 ,, ,			
Böhmische Braunkohle (Falkenau)	0,560,48	0,52 , ,			

Im Allgemeinen zeigte sich, daß der Stickstoffgehalt einer Kohle mit steigens dem Sauerstoffgehalt der Kohlensubstanz abnimmt.

Nur ein kleiner Theil des Stickstoffs der Kohlen wird in Form von Ammoniak verwerthet. Mehr als 90 Proc. der in allen Ländern verbrauchten Kohle wird in solcher Weise verbrannt, daß die Gewinnung des Ammoniaks aus den Berbrennungsproducten fast oder ganz unmöglich ist, und von den übrig bleibens den 10 Proc. wird nur jener Theil vollständig zur Gewinnung von Ammoniak verwerthet, aus dem Leuchtgas sabricirt wird, während die Gewinnung von Ammoniak aus Koksösen u. s. w., von der wir nachher handeln werden, noch in

¹⁾ Proc. Inst. Civ. Eng. (Bd. 77, Th. 3, S. 23). 2) Journ. f. Gasbel. 1883, 440. 3) Jnauguraldissertation, München 1887 (durch Güte des Verfassers mir zugänglich). 4) Wie dies S. Schmitz (Stahl u. Eisen 1886, S. 47) schon etwas früher gethan hatte.

ihrer Kindheit ist. Somit ist bislang der größte Theil des im Handel vorkommenden Ammoniate ein Nebenproduct ber Gasfabrifation, und dies wird auch in Zufunft der Fall sein, so lange als die Nachfrage nach Ammoniak das Angebot aus dieser Duclle nicht übersteigt. Dieser Nothfall schien vor einigen Jahren eingetreten zu sein, und die Folge davon war die, daß es sich sofort herausstellte, daß eine weitere ungeheure Duelle von Ammoniat in jener anderen Art, Steinkohle zu bestilliren, gegeben sei, welche zur Gewinnung von Rots für hüttenmannische Zwecke ausgelibt wird. Der Fortschritt in bieser Richtung ist nicht sehr schnell gewesen, weil der Preis des Ammoniaks rapid niederging, was an sich beweist, daß bisher im großen Ganzen die Nachfrage das Angebot nicht übersteigt. Sobald dies der Fall sein wird, werden zweifelsohne die Roksöfen allgemein für die Gewinnung von Ammoniat und die banit verbundene von Theer, welche wir im 2. Capitel ausführlich behandelt haben, eingerichtet werden. Erst wenn diese zweite Ammoniatquelle schon ganz erheblich beansprucht sein wird, wird es wahrscheinlich werden, daß die weiteren in dem vorliegenden Capitel beschriebenen Methoden gur Bermehrung der Ammoniafproduction zu vortheilhafter Ausübung gelangen. bie Nugbarmadjung bes Stickstoffs auch berjenigen Kohlen, welche für häusliche Bwede und zur Danipferzeugung verbrannt werben, wovon fo oft geträumt und gesprochen worden ift, scheint erft ber aller entferntesten Bufunft anzugehören, auf welche wir an diesem Orte nicht Rücksicht zu nehmen brauchen, um so weniger, als noch kein irgendwie brauchbarer Vorschlag zur Ausführung jener Ibee aufgetaucht ift. Fast aller Stickftoff ber wirklich verbraunten Roble entweicht in elementarer Form, da die Temperatur viel zu hoch filt die Bildung und das Bestehen des Ammoniaks ift. Nur bann können wir hoffen, eine irgend beträchtliche Menge von Ammoniat zu erhalten, wenn die Rohlen nicht im eigentlichen Sinne verbrannt, sondern troden destillirt werden, wie dies bei der Gas= und Rotsfabritation geschieht, ober burch ganz eigenthumliche Behandlungsarten, die wir weiter unten besprechen werden, die aber bisher nicht mit Bortheil ausgeführt werden fonnten.

Scheurer-Restner zeigt 1), daß das beim Berkoken der Kohle gewonnene Ammoniak nur unter den günstigsten Annahmen (bei einem 8 Mt. pro Tonne nicht überschreitenden Kohlenpreise) den Verlust an Wärmewerth beim Verkokungs-proceß auswiegen kann, und daß daher die Vorschläge zur Revolutionirung unseres Fenerungssystems, wonach man Kohle gar nicht mehr direct zum Feuern benutzen, sondern in Koks, Theer, Ammoniak und Heizgas verwandeln soll, in der Lust schweben.

Allerdings wäre es für die Landwirthschaft hoch ersehnt, wenn Ammoniat für Düngzwecke noch viel billiger als bisher geliefert werden könnte. Gegenswärtig wird der Sticksoff der künstlichen Düngemittel zum größeren Theil in Form von natürlichem Natronsalpeter geliefert, welcher ausschließlich aus Chile zu uns kommt, und dessen jährlich sür landwirthschaftliche Zwecke verwendete Menge man auf 300000 Tonnen berechnet hat. Da Natronsalpeter 16 Proc. Nenthält, so ist diese Menge — 48000 Tonnen Sticksoff. Nehmen wir die jezige

¹⁾ Compt. rend. 97, 179.

Gesammtproduction an Steinkohlen auf der ganzen Erde = 360 Millionen Tonnen per Jahr, und ihren durchschnittlichen Stickstoffgehalt = 1,33 Proc., so sinden wir, daß der Stickstoff der jetzt in einem Jahre verbrauchten Steinkohlen 4800000 Tonnen, oder gerade 100 mal so viel als der des zu Düngzwecken dienenden Chilisalpeters ist.). Hiernach wäre es genügend, ein Hundertstel des Stickstoffs der Kohlen in Form von Ammoniak zu gewinnen, um allen in der Landwirthschaft verwendeten Salpeter zu ersetzen.

Wenn der Düngwerth des Natronsalpeters und des schwefelsauren Ammoniaks genau im Berhältniß ihres Stickstoffgehaltes stände, so würden 100 Thle. des ersteren gleichwerthig mit 78 Thln. des letteren sein. Aber die wirklich im Handel erzielten Preise sind hiermit nicht in Uebereinstimmung. Bunte²) hat diese Frage aussührlich besprochen. Er betont, daß als Düngemittel Natronsalpeter jedenfalls schneller und thätiger, aber Ammoniumsulsat, obwohl langsamer, auch nachhaltiger wirkt, daß letteres nicht, wie ersterer, durch das Regenwasser ausgewaschen wird und daß daher auf die Länge das schwefelsaure Ammoniak vortheilhafter als der Salpeter sein sollte. Dies scheint durch die Thatsache bestätigt zu werden, daß der Preis des Stickstoffs im Ammoniak fast immer höher als der im Natronsalpeter ist, im Verhältniß 17:15.

Die jährlichen Einfuhrzahlen für Deutschland waren:

Schwefelsaures Andere Animo							1881 34652	1882 34 11 7	1883 27 886	188 4 35 966	Tonnen
miakgeist .	•	•	•	•	•	•	820	783	871	1261	ח
Chilisalpeter.											ท

Auch wenn wir das in Deutschland selbst producirte schwefelsaure Ammoniat hinzuzählen, welches man ziemlich sicher auf 10000 Tonnen schätzt (die Aussuhr bavon ist unbedeutend, 899 Tonnen für 1884, 2067 Tonnen für 1885), so betrug boch das gesammte im Jahre 1884 in Deutschland verbrauchte schwefelsaure Ammoniak nicht einmal ein Viertel des verbrauchten Chilisalpeters, und von dieser Menge wurde weniger als ein Drittel in Deutschland selbst erzeugt. Selbst wenn alles Ammoniak von aller gegenwärtig in Deutschland zur Gasfabrikation verwendeten Kohle (etwa 1 700 000 Tonnen) verwerthet würde, so käme dies doch nur auf 17000 Tonnen Sulfat, ober auf die Hälfte der eingeführten Menge. Aber wenn etwa die Hälfte der über 8000 Koksöfen, welche jest allein in Rheinland und Westphalen bestehen, zur Verwerthung der Nebenproducte eingerichtet würden, so würde dies die 1884 eingeführten 36 000 Tonnen decken. Bis jett hat dieser Factor die Preise nicht ernstlich beeinflußt, da die Zahl der für obigen Zweck eingerichteten Koksöfen die erwähnte Bahl noch lange nicht erreicht, und bei ben gegenwärtigen Preisen kann man eine schnelle Ausbehnung dieses Berfahrens nicht erwarten. Aber ganz sicher würde irgend welche Preissteigerung sofort eine weitere Ausdehnung der Gewinnung von Ammoniak und Theer bei der Rokerei herbei-

¹⁾ Cl. Winkler, Jahrb. f. Berg= u. hüttenwesen i. Sachsen 1884.

²⁾ Shilling's Journ. f. Gasbel. 1885.

führen, und daher scheint eine dauernde Reaction zu Gunsten höherer Ammonialspreise außer Frage zu stehen.

Daß das starke Anwachsen des Berbrauches von Natronsalpeter in Deutschsland nicht eine einzeln dastehende Erscheinung ist, beweisen die folgenden Angaben über die Gesammtaussuhr jenes Artikels aus Chili nach Europa (Bunte):

1880 . . 180000 Tonnen 1882 . . 410000 Tonnen 1881 . . 280000 " 1883 . . 500000 "

Folgende Tabelle zeigt für 11 Jahre die jährlichen Durchschnittspreise von schweselsaurem Ammoniak und Chilisalpeter, und des darin enthaltenen Sticktoffs, auf der Grundlage von 24 Proc. N $_3 = 19,84$ Proc. N im schweselsauren Ammoniak und 95,2 Proc. Na N $_3 = 15,6$ Proc. N im Chilisalpeter. Die Preise sind den Liverpooler Notirungen entnommen.

Jahresdurchschnitte der Preise von 100kg schwefelsaurem Ammonia? und Natronsalpeter, und dem darin enthaltenen Stickstoff.

Jahr	Schwefels faures Ammoniat	Sticktoff	Chilisalpeter	Stickftof darin	
	Mt.	Mt.	Mt.	Mt.	
1874	34,2	173	23,8	152	
1875	37,0	187	23,5	150	
1876	37,2	188	23,4	149	
1877	39,62	200	27,6	176	
1878	40,50	205	30,0	192	
1879	36,87	186	29,5	189	
1880	38,00	192	31,4	201	
1881	40,45	204	29,4	188	
1882	40,85	206	26,2	168	
1883	33,00	167	22,4	143	
1884	28,08	142	20,0	128	

Die einzige Ausnahme von der Regel, daß der Salpeter-Stickstoff billiger als der Animoniat-Stickstoff ist, traf 1879 und 1880 ein, als der Krieg zwischen Chili und Peru die Aussuhr aus diesen Ländern erheblich behinderte.

1. Erzengung von Ammoniat bei der Leuchtgasfabritation.

Bei der trockenen Destillation von Kohle, wie sie in den Gassabriken für den Hauptzweck der Darstellung von Leuchtgas ausgeführt wird, muß man zur Reinigung des Gases dasselbe kühlen und waschen. Hierbei werden daraus zwei

Broducte erhalten, ein öliges und ein wässeriges, welche sich durch Abseten in Behältern von einander trennen und Theer und Gaswasser liefern. Von dem ersteren haben wir in dem früheren Theile dieses Wertes gehandelt. Das letztere, welches stets gemeinsam mit dem Theer auftritt, kommt ebenfalls sowohl von der Hydraulik, als den Condensatoren und Waschern, wobei das zuerst condensite, wegen der höheren Temperatur, ärmer als das spätere ist. Wohl in allen Gaswerken läßt man alle Flüssigkeiten zusammenlausen und verkauft oder behandelt sie weiter als Ganzes. Etwas Gaswasser bleibt immer dem Theer beisgemengt und wird bei seiner weiteren Klärung und Entwässerung erhalten (S. 172), aber dies ist eine verhältnismäßig kleine Menge und wird von den kleineren Theerdestillationen, welche nicht zu gleicher Zeit Lieferungen von Gaswasser zur Verarbeitung bekommen, weglausen gelassen.

Etwas mehr Ammoniak condensirt sich noch in den Eisenorydreinigern und ist daher in der gebrauchten Gasreinigungsmasse enthalten.

Eine Beschreibung der Condensatoren und Wascher (Scrubber), wie sie in den Gassabriken benutt werden, und von denen es schon eine große Anzahl von verschiedenen Constructionen giebt, liegt nicht in dem Rahmen dieses Werkes, da dies zur Gassabrikation selbst gehört. Wir wollen nur erwähnen, daß man in England als "virgin gas-liquor" (unverduntes Gaswasser) dasjenige bezeichnet, welches sich aus dem Gase in der Hydraulik und dem Luftkühler abscheidet und das zuweilen, jedoch nur ausnahmsweise, für sich aufgesammelt wird, ohne es mit dem anderen Gaswasser zu mischen, das man in den Scrubbern durch Waschen des Gases mit frischem Wasser schwachem Gaswasser erhält. Meist läuft alles Gaswasser in denselben Behälter.

Es sei hier ferner auf das neue Berfahren von C. F. Claus 1) aufmerkfam gemacht, wobei die gesammte Reinigung des Gases nur durch Ammoniak selbst stattfindet, indem dasselbe zuerst durch die gebrauchte Flüssigkeit von einer früheren Operation, dann durch Einführung von frischem Ammoniak gewaschen wird. Dabei wird auch das neue im Gas vorhandene Ammoniak aufgenommen. Lösungen werden in einem besonderen Apparate auf eirea 93° erhitzt, wobei die Rohlensäure und der Schwefelwasserstoff mit nur wenig Ammoniak fortgeben. Letteres wird in einem mit gebrauchter Flüssigkeit ober verdünnter Schwefelfäure gespeisten Thurme absorbirt, mahrend die Rohlensaure und der Schwefelmafferstoff in den zur Gewinnung des Schwefels bestimmten Apparat gehen (vgl. Cap. 14). Die vorher auf 930 erwärmte Flufsigkeit wird nun mit directer Dampfeinströmung bestillirt, wobei alles Ammoniak übergeht, bas in freiem Zustande oder als kohlenfaures Ammoniat oder als Schwefelammonium vorhanden ist; dieses Ammoniat wird wie gewöhnlich in einem Scrubber aufgefangen und wie oben zur Reinigung bes Gases verwendet. Der noch die "fixen" Ammoniaksalze enthaltende Rückfand wird theils zur Speisung der Wascher verwendet, theils wie gewöhnlich zur Gewinnung des Ammoniaks behandelt. — Natürlich circulirt immer eine bestimmte Menge von Ammoniat in bem Systeme zum Zwecke ber Reinigung bes Gases,

¹⁾ E. P. Nr. 7580, 7582, 7584, 7585 vom 5. Juni 1886.

während ein anderer Theil, nämlich das bei der Destillation der Kohle neu entsstehende, immer entfernt und anderweitig verwerthet werden muß. Dies kann in der Art geschehen, daß man eine entsprechende Menge des Ammoniaks aus den Erhitzungsthürmen in besonderen Condensationsthürmen entweder durch Wasser als fast reines Ammoniumcarbonat, oder durch verdünnte Schweselsäure als Sulfat verdichtet.

Ausbringen an Ammoniat aus ben Rohlen.

Das Gesammtausbringen an Gaswasser aus verschiedenen Kohlensorten ist S. 22 angegeben worden. Gewöhnlich nimmt man an, daß etwa 1 Proc. Ammosniumsulfat vom Gewichte der trocenen Kohle ein gutes Durchschnittsergebniß ist.

Wir haben gesehen (S. 468), daß die Steinkohlen 1 bis 2 Proc. Sticksoff enthalten. Aber bei der trocenen Destillation entweicht lange nicht aller Sticksstoff in Form von Ammoniak. Schon 1863 gab A. W. Hofmann an, daß bei der Gassabrikation nur ½ des Stickstoffs der Kohle abgegeben, und ½ im Koks zurückgehalten werden. Wir können uns hierüber nicht wundern, wenn wir bedenken, daß gerade einige der höchst siedenden Bestandtheile des Theers, wie Carbazol und seine Bestandtheile, 6 bis 8 Proc. Stickstoff enthalten.

Tidy bemerkt, daß die vier Kohlensorten, deren Stickstoffgehalt S. 468 angegeben ist, wenn ihr gesammter Stickstoff als Gaswasser aufträte, pro Tonne Kohle 142 bis 226 Gallonen Gaswasser von 1,020 geben würden, während in Wirklichkeit selten über 45, meist nur 25, in London bis hinunter auf 13 Gall erhalten werden.

W. Foster 1) erhielt von 100 Thln. des in der Rohle enthaltenen Stickstoffs bei Laboratoriumsversuchen:

14,50 Thle. als Ammoniak,

1,56 " " Chan,

35,26 " " elementaren Stichftoff im Leuchtgas,

48,68 " im Rote zurüchleibend.

Watson Smith²) fand, daß der von Foster in seinen Berechnungen vernachlässigte Steinkohlentheer 1,667 Proc. N enthielt (das Pech 1,595, die Theeröle etwa 2 Proc.), was nicht ganz 0,1 Proc. Stickstoff, auf 100 Thle. der ursprünglichen Kohle berechnet, ausmacht. Im Koks fand er:

Gewöhnlicher Gastots : . . 1,375 Proc. Stickstoff Bienenkorb = Dfen = Kots . . . 0,511 " "
Rots von Carvès = Defen . . 0,384 " "

Dies zeigt, daß viel weniger Stickstoff bei dem kurzdauernden Vorgange der Gasfabrikation, als bei dem langanhaltenden Verkokungsproceß in Koksöfen fortgeht.

El. Winkler (vgl. S. 469) giebt Resultate eines in Koksösen gemachten Bersuches an, wonach 28,7 Proc. des in der Kohle enthaltenen Stickstoffs im Koks verblieb, und 71,3 Proc. mit den Gasen entwich.

¹⁾ Journ. Chem. Soc. 48, 105. 2) Ibid. 45, 144.

Hieraus ergiebt sich von vornherein, daß das Ausbringen von Ammonial mit dem Stickstoffgehalt der Kohlen nicht genau parallel geht. Nach Schilling ergiebt in der Mehrzahl der Fälle eine sauerstoffärmere Kohle mehr ihres Stickstoffs als Ammoniat; doch trat dies selbst in den beobachteten acht Fällen keines wegs überall ein, und dürfte wohl dieser Punkt noch näherer Untersuchung bedürfen. Bei eigentlichen Kohlen (mit Ausschluß der als "Zusap" dienenden Platten- und Braunkohlen) kann der in Ammoniak übergehende Theil des Stickstoffs schon von 6,4 bis 17,4 Proc. des Gesammtstickstoffs, also etwa im Bershältnisse von 1:3 schwanken.

Verfahren zur Vermehrung des Ammoniak=Ausbringens bei der Gasfabrikation.

1. Mittelst Ralt. 23. 3. Cooper (E. P. Nr. 5713, 1882) mischt mit der Kohle vor der Destillation Kalkhydrat, Aegkalk, kohlensauren Kalk ober gebrauchten Gasfalt, zum Zwecke einer Bermehrung des Ausbringens an Ammoniat, Theer und Gas. Dieses Verfahren ist von J. A. Wanklyn1) besprochen worden. Es wird gewöhnlich so ausgeführt, daß man 21/2 Proc. der Rohle an Aegfalf löscht, und bas Product mit der Rohle vor dem Eintragen in bie Retorten mischt. Diese "gekalkte Rohle" soll einen etwas größeren Bruchtheil ihres Kohlenstoffs in Form von flüchtigen Substanzen (Theer und Gas) abgeben, ebenso viel weniger Schwefel, in flüchtigen Formen, und viel besseren Koks als gewöhnlich. In der auf Wanklyn's Vortrag folgenden Discussion wurden die letteren Punkte ernstlich bestritten; es wurde gezeigt, daß die Zurudhaltung von Schwefel im Rots einen beträchtlichen Verluft im Werthe der gebrauchten Reinigungemasse verursacht, und daß die Qualität des Koks wirklich verschlichtert wird. Aber man kann nicht leugnen, daß einer ber von Wanklyn vorgebrachten Punkte richtig ist; daß nämlich durch Cooper's Berfahren mehr Stidstoff in Ammoniat übergeführt wird. Gine Anzahl von Gasingenieuren bezeugten einen namhaften Zuwachs von Ammoniak; in einem Falle verdoppelte sich bessen Menge; die höchste im Großen erhaltene Menge entsprach 16 kg schwefelsaurem Ammoniak auf 1 Tonne Kohle. Ob dieser Gewinn an Ammoniak nicht durch die Rosten des Ralfzusates und den Verluft von Schwefel in der Reinigungsmasse aufgewogen wird, ist eine nach den localen Umständen zu entscheibende Frage. Bisher hat nur eine kleine Zahl von Gaswerken bas Cooper'sche Verfahren eingeführt, und nach von mir im Jahre 1886 von höchst vertrauenswerther Stelle eingeholter Information bestand nur wenig Aussicht auf dessen weitere Ausbreitung, da der Mehrausbeute an Ammoniak verschiedene Schattenseiten entgegenstehen.

Aus den von E. Schilling gemachten Versuchen siehe die Tabelle S. 475) geht hervor, daß das "Kalken" der Kohle eine ungemein verschiedene Wirkung auf verschiedene Kohlensorten hat. In einigen Fällen ist die dadurch bewirkte Anmoniak-

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1883, p. 438; 1884, p. 12.

Junahme sehr gering (3 bis 11 Proc.), in anderen ergiebt sich sogar eine kleine Abnahme (2 bis 4 Proc.); nur in zwei von den acht untersuchten Fällen ergab sich eine erhebliche Zunahme, nämlich bei der englischen Kohle (Boldon gas-coal) um 30,7 Proc., bei der sächsischen um 84,4 Proc. Man wird also in dieser Beziehung mit großer Vorsicht verfahren müssen. Schilling's weitere Versuche erwiesen auch die von Guéguen und Parent gemachte Annahme als unrichtig, wonach die Vermehrung des Ammoniats beim "Kalken" durch das Hydratwasser des Kalks veranlaßt werden soll, welches die Menge des in der Retorte vorhans benen Wasserdampses vermehrt.

lleber den Einfluß des Kaltes auf die trodene Destillation der Steinkohlen sind weitere Bersuche von Knublauch 1) gemacht worden. Hiernach erhöht sich durch Zusat von $2^{1/2}$ Proc. Kalt die Gasausbeute um 5 Proc., aber die Leuchtstraft des Gases wird um 5 Proc. erniedrigt. Die Koksausbeute ist ein wenig größer, aber der Heizwerth im (Vanzen derselbe wie früher. Die Quantität des Theers ist 10 Proc. geringer, seine Qualität schlechter. An Ammoniaf bekommt man 20 Proc. mehr; an Schwefelwasserstoff um 1,4 pro 1000 Kohle weniger, und es fällt der trockenen Reinigung weniger davon zu. Das Rohgas enthält 10 Proc. Kohlensäure mehr als ohne den Kalt; das meiste davon wird bei der nassen Reinigung entfernt. Die Wenge des Ferrochans wird indirect etwas vermindert.

- 2. Mittelst Wasserstoff. R. Tervet (E. P. Nr. 1842, 1883) läßt Wasserstoff über Kohlen, Schiefer zc. in ben Retorten während der Destillation, oder über den davon zurückleibenden Koks streichen. Der Wasserstoff soll wie bei der Fabrikation von Wassergas, oder durch Leiten von Leuchtgas über start glühende Kohlen erhalten werden. Man soll einen großen Ueberschuß über die zur Berbindung mit dem Sticksoff der Kohle nöthige Menge hinaus nehmen, und denselben Wasserstoff mehrmals hinter einander in den Retorten verwenden. Dieses Bersahren ist von Tervet?) selbst ausstührlich besprochen worden; doch geht gerade aus seinem Aussase hervor, daß seine Experimente nur ganz im Kleinen gemacht worden sind. Er erhielt Ammoniat dis zum Betrage von circa 40 kg schweselsaues Ammoniat pro Tonne Kohle, aber beim Arbeiten mit "etwas größeren Mengen", nämlich mit 50 g Kohle, siel das Ausbringen auf 17,5 dis 30 kg pro Tonne; augenscheinlich ist kein einziger Bersuch im Großen gemacht worden, und es besteht gar kein Anhaltspunkt zur Beurtheilung der nöthigen Kosten. Ich muß daher auf das Original verweisen.
- 3. Mittelst Wasserdamps. Die zu dieser Classe gehörigen Verfahren sind kaum auf wirkliches Leuchtgas anwendbar, und werden daher später besonders aufgeführt werden. Jedoch scheint folgendes Verfahren von H. Kenyon (E. P. Nr. 1016 von 1886) auch auf Leuchtgas abzuzielen.

Die von außen geheizten Defen sind in Reihen und zwar paarweise ans geordnet, so daß die Gase aus dem einen Ofen nach Belieben in den zweiten oder direct abgeleitet werden können. Die Natur der Beschickung variirt mit den ge-

¹⁾ Journ. f. Gasbel. 30, 55 u. 96. 2) Journ. Soc. Chem. Ind. 1883, p. 445.

wünschten Producten. Bur Berstellung von Leuchtgas wird ein Ofen eines jeben Paares mit Rohle beschickt, und das producirte Gas passirt auf seinem Bege gur Hydraulik den hocherhitzten zweiten Ofen behufs Umwandlung der Rohlenwafferstoffe der Paraffinreihe in Benzol und freien Wasserstoff. Ift die Charge des ersten Dfens weißglühend, so wird die Berbindung mit dem zweiten Ofen abgeschnitten und letterer mit Rohle beschickt, worauf die Gase aus demselben durch ben weißglühenden Rots des ersten Dfens geleitet werben, wobei der freie Bafferstoff Ammoniak liefert. Später wird überhitter Dampf verwendet, um in einem der Defen Kohlenwasserstoffe einzuführen, behufs Umwandlung in Benzol und freien Wasserstoff und um im zweiten Ofen ben Schwefel aus bem Rots aufzunehmen, worauf die Operationen unigekehrt werden. Soll Heizgas hergestellt werden, so wird überhitter Dampf allein angewendet und nur in den zulctt beschickten Ofen eingeführt, um die Zersetzung bes Ammoniaks zu verhindern. Der Rots wird mit einer Alkalilösung besprengt, weißglühend gemacht und bann überhitzter Dampf und hocherhitzte Luft darüber geleitet. Die gebildeten Alfalichanide können aus der Asche ausgelaugt werden, ober man zersetzt sie durch überhitzten Dampf behufs Gewinnung von Ammoniak, wobei man das Alkali burch Auslaugen wiedergewinnt. Dem Roks können Alkalisalze beigemischt werden behufs Bergrößerung der Ausbeute an Chaniden. Das erzeugte Leuchtgas erhält einen Ueberschuß von Ammoniat, indem man es in einem Wascher mit Ammoniatflüssigkeit behandelt, worauf man dem Gase die Ammonsalze durch Waschen mit Wasser entzieht. Die Flussigfeit aus den Waschern wird wieder nutbar gemacht, indem man sie in einem Thurm mit ammoniakhaltigem Dampf behandelt, der aus ben Blasen kommt, in benen bie Flussigkeit concentrirt wird.

Ammoniat unmittelbar aus Leuchtgas ohne Scrubber.

F. J. Bolton und J. A. Wanklyn (D. R. »P. Nr. 16788) lassen das rohe, von Theer befreite, aber nicht gewaschene Gas durch einen Reiniger gehen, in dem Superphosphat auf Horden ausgebreitet ist; auf diesem Wege wird ein ammoniakalischer Dünger gebildet, ohne daß man Gaswasser zu sammeln und destilliren braucht, und ohne Schwefelsäure aufzuwenden.

Dieses Berfahren wird durch ein weiteres Patent (E. P. Nr. 2709, 1882) auf die Gase auf Koksösen und Hohösen ausgedehnt. Man läßt diese durch Röhren gehen, in welche überhitzter Wasserdampf einströmt, um den Theer zu entsernen. In diesen Röhren sind Drahtnetze oder gewellte Eisenbleche der Länge nach angebracht, um den Theer und den Ruß auszusangen. Die Gase werden dann durch gelochte Horden gehen gelassen, auf denen Superphosphat, Ihrs oder mit Schweselsäure beseuchteter Koks zur Condensation des Ammoniaks ausgebreitet ist; bei daran reichen Gasen läßt man sie zuerst über flache, mit Schweselsäure gefüllte Pfannen streichen.

Bunte¹) hat praktische Versuche mit diesem Verfahren beschrieben. Das angewendete Superphosphat war aus Mezillones-Phosphat dargestellt, und wurde

¹⁾ Dingl. Journ. 245, 40.

zuerst mit Gaswasser neutralisirt, um die Absorption der schweren Kohlenwassersstoffe des Gases durch freie Schwefelsäure zu verhindern. Das von den Scrubbern kommende Gas, mit 60 g N H3 pro 100 ccm, wurde über das Superphosphat geleitet, wobei das Ammoniak auf 3,4 g zurückging. Bei einem zweiten Versuche enthickt das gewaschene Gas 60 g N H3, bei Unterlassung des Waschens 108 g pro 100 ccm; das aus dem Superphosphat-Apparat kommende Gas zuerst 8 bis 9, später 12, bei zunehmender Sättigung des Superphosphats zuletzt 59 g N H3. Wenn dieser Proces im Großen ausgeführt werden sollte, so müßte man augensscheinlich eine ganze Batterie von Reinigern, zur methodischen Arbeit wie bei den Eisenorydreinigern, einführen, wobei das Gas zuletzt immer über frischen Superphosphat strömt.

Vorster und Grüneberg (D. R. = P. Nr. 21837) lassen Leuchtgas über Horden strömen, welche mit einer Mischung von Kieselguhr oder Flugstaub und Schweselsäure beschickt sind. Ein anderes Patent (Nr. 25466) zählt viele andere poröse Substanzen für diesen Zweck auf.

A. P. Price (E. P. Nr. 6983, 1884) wendet Schwefelsäure und schwefslige Säure, mit Kaliums, Natriums und Ammoniumphosphat zur Zurückhaltung des Ammoniaks aus Leuchtgas an.

Ammoniat aus gebrauchter Gas=Reinigungsmaffe.

Man gewinnt dies häufig durch einfache Auslaugung, Ansäuren mit Schwefelsäure und Eindampfen. Solches Sulfat ist häufig sehr unrein und enthält besonders oft große Mengen von Rhodanammonium. Th. Richters (D. R.-P. Nr. 15206) wäscht oder dämpft deshalb die Reinigungsmasse jedesmal vor der Regenerirung, am besten unter Behandlung mit einem Luftstrome, in einem mit Scheidewänden versehenen Kasten. Auf diesem Wege wird die Regenerirung mit der Ammoniakzewinnung verbunden, da der Orydationsproces des Schweseleisens zu Eisenoryd und freiem Schwesel so viel Wärme ausgiebt, daß das Ammoniak ausgetrieben wird und aus der entweichenden Luft durch Säure ausgewaschen werden kann.

2. Erzeugung von Ammoniak durch Behandlung von Steinkohlen oder bituminösem Schiefer mit Wasserdampf.

Wir haben S. 473 ff. gesehen, daß bei der gewöhnlichen Gassabrikation nur ein kleiner Theil des Sticksoffs der Kohle in Ammoniak umgewandelt wird und der größere Theil im Koks zurückleibt. Ein ähnliches Verhältniß sindet bei der Destillation von bituminösen Schiefern statt, wie sie besonders in Schottland ausgeübt wird. Hieraus sind eine Anzahl von Versuchen entsprungen, durch besondere Behandlung viel mehr Ammoniak zu gewinnen. Wir können zu diesen schon die in dem letzten Abschnitte erwähnten Versahren rechnen; aber während diese noch gleichzeitig auf die Darstellung von Leuchtgas als Nebenproduct abzielten, werden

wir jest von den Verfahren handeln, welche die Kohlen hauptsächlich auf Ammoniat verwerthen und dabei ein nicht zur Beleuchtung, sondern nur zur Heizung taugsliches, dem bekannten "Wassergas" mehr oder minder ähnliches Gas erhalten. Dies kommt daher, daß alle diese Verfahren mittelst Wasserdampf arbeiten. Wir behandeln natürlich hier nicht die Anwendung von Wasserdampf zur Versbesserung von Generatorgas im Allgemeinen, sondern nur das sich auf Vermehrung der Ammoniakproduction Beziehende, und verweisen auf die von Scheurers Kest ner ausgesprochene Ansicht über die Aussichten dieser Bestrebungen im Allzgemeinen (S. 469).

2B. Poung und G. T. Beilby (E. P. Nr. 5084, 1882) führen Rleintohle, Schiefer, Torf 2c. in fein vertheiltem Zustande in stark glübende Retorten ein, wo sie in einem Strome von Wasserbampf und Luft verzehrt werben, mit Erzeugung eines an Ammoniat reichen Beiggases, das mit unzersetztem Bafferdampf gemengt ist. Dieses Gas wird theilweise abgefühlt und das Ammoniat bann burch Schwefelfaure herausgenommen, worauf bas Bas bann zu Beizzweden gebraucht werden tann. Beilby hat eine ausführliche Beschreibung dieses Berfahrens gegeben 1). Sein Princip ist dies: die Kohle zuerst in einem Bafferbampfftrom zu bestilliren und ben, noch 60 Proc. des Stickstoffs zurückaltenben, Rots in einem Gemisch von Wasserdampf und Luft zu verbrennen, wobei ber erstere in so großem Ueberschuß ift, daß bas von dem Stickstoff bes Roks berstammende Ammoniak vor Zersetzung geschützt wird. Wenn bieses Berfahren richtig ausgeführt wird, so wird Ammoniak entsprechend 3/5 bis 4/5 bes im Roks enthaltenen Stickstoffs erzeugt, bas ist drei= oder viermal so viel, als bei der wirksamsten trodenen Destillation erzeugt wird. Dieses Resultat kann jedoch nur burch eine theilweise ober ganzliche Berzehrung des tohligen Rückstandes erreicht werben, so bag bas Verfahren nur Gas, nicht Koks, aus ben Rohlen zu gewinnen gestattet. Gine Balfte des fixen Kohlenstoffs wird durch den Sauerstoff des Wafferstoffs oxydirt, wobei ihr Aequivalent an Wasserstoff frei wird. baburch viel wasserstoffreicher als gewöhnliches Generatorgas, ober selbst das Gas ber Wilson'ichen Generatoren, wo auch Dampf angewendet wird, und ist daher ein werthvollerer Brennstoff. Folgende Analysen beweisen dies:

				W	ilson's Gas	Poung u. Beilby's Gas
Rohlensäure	•	•	•	•	7,14	15,40
Wasserstoff	•			•	12,15	34,53
Rohlenoryd	•	•	•	•	19,83	10,72
Methan .	•	•	•	•	3,91	4,02
Stickstoff .	•	•	•	•	57, 24	35,33
					99,97	100,00.

Dieses Princip ist durch zwei verschiedene Formen von Gasgeneratoren verwirklicht worden. Die erste Form hat den Zweck, Retorten für Destillation von bituminösen Schiefern zu heizen. Sie besteht aus einer verticalen Ziegelretorte, mit einer oberen Verschlußthür und Gasrohr, in Verbindung mit einem Conden-

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1884, p. 216; vgl. aud 1885, S. 220 u. 472.

sationsspstem. Unten endet die Retorte in einen geschloffenen Feuerherd und Afchenfall mit Regulirungsthuren und Schiebern. Die Kleinkohle 2c. wird durch die obere Thur eingetragen und füllt die ganze Retorte, indent sie auf den Rost= stäben ruht. Der obere Theil ber Retorte ist von Feuercanälen umgeben und wird auf voller Rothgluth erhalten. In diesem Theil der Retorte wird die Rohle destillirt und giebt Gase und Dämpfe ab, welche durch das Abzugerohr weggehen, abgefühlt und condensirt werden. Sowie der Rots in der Retorte herabsinkt, wird er von einem Wasserdampfstrom getroffen, welcher mit dem Kohlenstoff Wassergas und zugleich mit bem Stickstoff Ammoniak bildet, die mit ben anderen fliichtigen Producten fortgeben. Wenn der noch unverzehrte Roks auf dem Roste ankommit, wird er durch geregelte Luftzufuhr zu Kohlenoryd verbrannt. Dieses rothglühende Kohlenoryd geht am unteren Theile der Retorte durch Füchse ab und wird in den den oberen Theil der Retorte umgebenden Zügen verbrannt. Die Gase des oberen Retortentheils werden, nachdem sie ihrer condensirbaren Bestandtheile beraubt worden sind, ebenfalls zuruckgeführt und zur Beizung der Retorten Bei diesem System wird weniger Brennstoff als in offenen Defen verbraucht, und Ammoniat und Theer von größerem Werthe als den ursprünglichen Rosten der Roble gewonnen. Etwa 200 dieser Retortengeneratoren sind in schottischen Schieferölfabrifen im Betriebe.

Die zweite Form ist bestimmt für Gasproduction zum Feuern für Dampf= kessel ober zu metallurgischen Zweden. Der Retortenmantel ist wie im vorigen Falle aus Ziegeln mit Nuthe und Feder erbaut, aber ist von treisförmigem Querschnitt und viel größerem Durchmesser. Dben ist er durch einen flachen guß= eisernen Fülltrichter mit zwei Beschickungsthuren geschlossen; burch bas Centrum des Trichters führt ein großes eisernes Rohr halbwegs hinunter in die Retorte. Dieses Rohr dient zur Abführung ber Gase und mündet oben in eine große, ent= lang der Retortenbatterie laufende Flugstaubkammer. Aus dieser geht das Gas in die Condensatoren und den Exhaustor. Der Boden der Ziegelretorten ruht auf einem eisernen Schuh, mit einer Thur außerhalb bes Gemäuers. Bier werben Wasserdampf und Luft eingeblasen. Das zur Heizung der Retorte bestimmte Gas und die Luft dazu werden durch Röhren in den Mauern hinaufgeführt und dadurch vorgewärmt. Die die Retorten umgebenden Fenergase werden durch Kaminzug abwärts gezogen und geben vor Einmündung in den Hauptcanal ihre Dite an ben eisernen Schuh ab, burch welchen Luft und Dampf eintreten.

Gastühler und Wascher. Wenn man kohlige Nückstände durch einen Ueberschuß von Wasserdampf vergast, so wird sehr viel Hitz durch die große Wenge des erzeugten Gases weggeführt. Um diese zum Theil zu ersparen und wieder für den Proceß nutbar zu machen, sind verschiedene Formen von Regenerativondensatoren erdacht worden. In solchen gehen die heißen Retortengase durch in Wasser eingetauchte oder durch Wasserstrahlen benetzte Röhren. Diese sind in einem Behälter eingeschlossen, durch den ein Luftstrom gepreßt wird. Die Luft wird entsprechend ihrer Temperatur und derzenigen der benetzten Oberslächen mit Wasserdampf gesättigt, und wird durch weitere Zusuhr von Dampf brauchbar für die Veraschung der Kohle in den Retortengeneratoren. Da die Wärme in dem

Processe hauptsächlich für die Verdampfung von Wasser verdraucht wird, so sieht man deutlich die günstige Wirkung dieser Methode, Wasserdampf durch Hitze von ziemlich niedrigem Grade zu erzeugen. Luft von 65° nimmt ein Viertel ihres Gewichtes an Wasser auf, bei 74° ein Drittel, bei 80° die Hälfte, bei 85° ihr eigenes Gewicht, bei 93° ihr doppeltes Gewicht; daher kann man durch ein verhältnißmäßig kleines Luftvolum große Mengen von Wasser verdampfen. Solche Condensationsvorrichtungen standen im Jahre 1885 seit zwei Jahren zu Pentland in sehr gutem Betriebe.

Nach Beilby's Angaben werden von 100 Thln. des in den bituminösen Schiefern enthaltenen Sticktoffs (etwa 1 Broc. des Schiefers) bei der Destillation auf Paraffinöl in gewöhnlicher Art verwerthet: 17,0 als Ammoniak in dem wässerigen Destillat, 20,4 als alkaloidhaltiger Theer, 62,6 in dem rücktändigen Roks. Wenn die Destillation zuerst bei dunkler Rothgluth geführt und der Rücktand darauf bei Anwesenheit im Wasserdampf einer hellen Rothgluth ausgesetzt wurde, so blieb nur 4,9 Proc. des Gesamnisstässischen Koks, während 74,3 Proc. als Ammoniak und 20,8 Proc. als alkaloidhaltiger Theer gewonnen wurde. Eine gewisse Menge Luft läßt sich dem Wasserdampf beimengen, ohne die Menge des Ammoniaks ernstlich zu verringern. Der Bortheil davon ist, daß ein gewisser Betrag von Wärme in der Retorte selbst erzeugt, und weniger Wärme von außen zugeführt werden muß.

So geistreich auch das Verfahren von Young und Beilby ausgedacht ift, so kann man demselben doch bei den gegenwärtigen Ammoniakpreisen kaum eine große Verbreitung versprechen. Man muß auch bedenken, daß die Vedingungen zur Erzeugung eines Maximums von Ammoniak und diejenigen zur Erzeugung des best möglichen Wassergases einander entgegengesetzt sind. Für den ersteren Zweck sollten wir die Temperatur, wenn möglich, unter 500° halten, da das Ammoniak unter begünstigenden Umständen schon unter 500° anfängt sich zu zersetzen und bei 780° völlig gespalten ist. Aber um der theoretischen Wassergas-Reaction:

$$C + H_2O = CO + H_2$$

möglichst nahe zu kommen, sollte die Temperatur mindestens 900° betragen; barunter gewinnt die Reaction:

$$C + 2H_2O = CO_2 + H_4$$

die Oberhand. Factisch ist die beste Temperatur zur Erzeugung von gutem Wassergas um 1000°.

Diese Schwierigkeit läßt sich nur durch einen Ueberschuß von Wasserdampf umgehen. H. Grouven läßt bei seinem analytischen Versahren zur Sticktossbestimmung in organischen Substanzen durch seinen Apparat eine das Gewicht der Substanz um das Zwanzig- oder Dreißigsache übersteigende Menge von Dampf streichen. W. Foster (s. u.) braucht die sechzehnsache Menge. So etwas kann man natürlich unmöglich im Fabrikbetrieb thun; aber Young und Beilby fanden, daß, wenn man Dampf und Luft mischt, 60 bis 70 Proc. des Stickstosse im Großen als Ammoniak erhalten werden können mit einem Auswande von nur $1^{1}/_{4}$ Thln. Dampf auf 1 Thl. Kohle. Es ist übrigens aus ihren eigenen AnaInsen (f. o.) ersichtlich, daß das von ihnen erhaltene Heizgas ein verhältnismäßig armes ist.

Man darf nicht vergessen (und Veilby anerkennt dies durchaus in seinem Aufjaße), daß schon 1878 Gronven (S. 466) erkannt hatte, daß die Einführung von überhitztem Wasserdampf bei der Vertohlung organischer Substanzen die daraus gewinnbare Menge Ammoniat sehr vermehrt. Lange nach ihm und auch später als ?) oung und Beilby (beren Patente von 1881 und 1882 datiren) leukte 28. Foster¹) die Aufmerksamkeit auf dieselbe Thatsache. Vermittelst eines enormen Ueberschusses von Wasserdampf (16 mal der theoretischen Menge) vermochte er 61,6 Proc. des Koks=Stickstoffs in Ammoniat zu verwandeln, während 35 Proc. zurücklieben und 3,4 Proc. verloren gingen. Er nimmt an, aber ohne irgend welche Begründung, daß im Großen die erforderliche Dampsnungen über den Wärmewerth des Wassergases sind völlig unrichtig²).

Lenderdere Temperatur und die Anwesenheit von Wasserdampf in Gasgeneratoren für die Bildung von Ammoniaf glinstig sind. Er führt in den Ofen eine beschränkte Menge Luft ein, beladen mit viel Wasserdampf oder Wasserstaub. Die entstehenden Gase sollen reicher an Wasserstoff und Heizkraft sein und mehr und reicherer Theer absallen. Man kann die Temperatur auch durch Berwendung von theilweise des Sauerstosse beraubter Luft, wie Rauchgas, niedrig halten. Ammoniak und Theer werden durch Abkühlung ze. condensirt, oder man absordirt das Ammoniak ohne Abkühlung durch eine Lösung von Chlorcalcium oder Chlormagnesium, oder durch Schweselsäure. Als neu nimmt er in Anspruch, daß man die beschränkt zugeführte Luft mit so viel Damps oder Wasser beladet, daß die Verbrennungstemperatur Dunkelrothgluth nicht übersteigt. (Vermuthlich wird man hierbei mehr Ammoniak bekommen, aber das Generatorgas dürfte schwerlich gut sein.)

In einem weiteren Patent (E. P. Nr. 8973, 1885) beschreibt Mond bessondere Mittel zur Kühlung und Condensation von Generatorgasen. Er läßt sie durch einen Kokkhurm gehen, in dem sie durch Wasser auf 40° abgekühlt werden. Dieses mit Ammoniak und theerigen Substanzen beladene Wasser wird nachher durch einen anderen, in entgegengesetzter Richtung fließenden Wasserstrom gekühlt, wieder durch den Thurm geschickt, wieder gekühlt, und so immer wieder von Neuem gebraucht. Da der im Generatorgas enthaltene Wasserdamps durch diese Beshandlung condensirt wird, so wird eine dem entsprechende Menge Wasser von Zeit zu Zeit abgezogen und das Ammoniak daraus gewonnen. Um dieses sosort als Sulfat zu erhalten, bedient man den Kokkhurm mit 2 procentiger Schweselsäure und benutzt die entstehende Lösung von Ammoniumsulfat, nach Zusat von mehr Schweselsäure, immer wieder von Neuem, die sie hinreichend concentrirt zur Gewinnung des Salzes ist. Der Theer wird wie gewöhnlich abgeschieden, und die

¹⁾ Proc. Inst. Civil Engineers 1883/84, 77. T. 3.

²⁾ Bgl. meine Kritik, ebendas., S. 65 u. 76.

Rückstandsgase als Heizgas verbrannt. Durch dieses Verfahren soll man sast alles ober alles jetzt zur Dampferzeugung für Gasgeneratoren nach den Patenten Nr. 3821 und 3923 von 1883 (deren erstes nichts mit der Sewinnung von Ammoniak zu thun hat) erforderliche Brennmaterial ersparen können.

Ein bemjenigen von Young und Beilby sehr ähnliches Verfahren ift das

von G. R. Hislop (E. P. Nr. 5252, 1882).

H. Simon und Watson Smith (E. P. Nr. 4871, 1883) wollen Basserstorten, Koksösen ober Gasgeneratoren einführen. Während der Sauerstoff des Wasserdampses sich mit dem Kohlenstoff verbindet, wird ein Theil des frei werdenden Wasserstoffs sich mit dem Sticksoff der theilweise zersetzen Kohle zu Ammoniak, und ein anderer Theil mit dem Schwefel der Kohle verbinden, so daß die Qualität des Koks verbessert wird. Dieses Versahren ist erst versuchsweise ausgeführt worden.

A. French (E. P. Nr. 5945, 1885) erhitzt Materialien, welche Rohlensstoff, Stickstoff, Schwefel und Kochsalz ober andere Chloride enthalten, in einem Schachtofen unter Einführung von Luft und Wasserdampf, bei continuirlicher Arbeit. Die hier stattfindende Reaction soll sein:

2NaCl + II₂SO₃ + 3H₂O + 2N + C = 2NH₄Cl + Na₂SO₄ + CO₂. Fast aller Stickstoff soll als Salmiat erhalten werden; ein kleiner Theil verbindet sich "mit Kohlenstoff und Chlor, Wasserstoff, Kohlenoryd oder Schwefeldioryd zur Bildung verschiedener Chanverbindungen". Ich enthalte mich einer Kritik, und verweise auf die Versuche von Solvan und Wagner (S. 449).

3. Ammoniak aus Koksöfen.

Da die Gewinnung von Ammoniak als Nebenproduct der Koksfabrikation stets gleichzeitig mit derjenigen von Theer stattfindet, haben wir diese Industrie bereits im 2. Capitel, S. 33 ff. vollständig beschrieben. Wir haben auch gesehen (S. 6 f.), welchen Umfang diese Industrie schon gewonnen hat, welche Menge Ammoniak aus dieser Quelle erhalten werden könnte, und daß gerade dieser ungeheure Zuwachs zu unseren Quellen von Ammoniak (und Theer) selbst in seinen ersten Anfängen schon bazu beiträgt, die Preise nieder zu halten und die Gewinnung der Nebenproducte zu einem Verfahren von zweifelhaftem Bortheil Immerhin kann man kaum bezweifeln, daß es nur eine Frage ber Zeit ist, wenn die ungeheure Bergendung von Substanz, welche jest bei ber Roksfabrikation, besonders in England, herrscht, der Vergangenheit angehören wird, und wenn es wunderbar erscheinen wird, daß man sie je zuließ, nachdem man einmal erkannt hatte, daß dies nicht nöthig sei, und daß guter Koks zusammen mit Theer und Ammoniak fabricirt werden kann. Freilich wird eine gewisse Berschiebung der Preise stattfinden müssen; so lange als noch immer eine große Menge Theer zur Heizung verbrannt werben niuß, wofür er etwas mehr als den Werth von Gastots hat, tann sein Preis diesen Werth nicht sehr übersteigen, und

ber Ammoniakpreis wird nicht allein durch Ueberproduction, sondern auch durch die Mitbewerbung des Chilisalpeters niedergehalten werden. Aber zum Glück steht die Sache nicht so, daß kein genügender Abzug für jene Producte gesunden werden könnte; gerade so wie eine unbegrenzte Menge von Theer als Brennsmaterial verwerthet werden kann, und zwar in den Gassabriken selbst, kann andererseits die Landwirthschaft factisch jede ihr von der Industrie zu bietende Wenge Ammoniak aufnehmen, wenn nur der Preis niedrig genug ist. Dies scheint in der That die einzige Wöglichkeit zu sein, eine viel größere Bevölkerung durch die Bodenerzeugnisse zu ernähren als jetzt. Aber natürlich wird der pecuniäre Gewinn der Gassabriken an Theer und Ammoniak erheblich vermindert, und Ersat dassur anderswo gesucht werden müssen.

Mit Bezug auf die Einzelheiten der Condensationsapparate verweise ich auf das 2. Capitel; mit Bezug auf Bolton und Wanklyn's Bersahren zur Beshandlung des Gases mit überhitztent Wasserdampf und Leiten durch Superphosphat zur Absorption des Ammoniaks auf S. 478. Hier erwähne ich nur das Bersahren von P. Frauencron und H. Strack (D. R.-P. Nr. 32691), wosnach man heiße Koksosengase durch ein Gemisch von Kohlens oder Koksosche, wie sie bei metallurgischen Operationen entsteht, mit Staubkohle und Kalk, und dann in gewöhnliche Condensationseinrichtungen leitet.

4. Ammoniat aus Sohofengasen.

Die allgemeinen Principien der Gewinnung von Ammoniak, gemeinschaftlich mit einer Art von Theer, aus Hohofen Sichtgasen sind im 2. Capitel, S. 74, erwähnt worden und ich muß zuvörderst hierauf verweisen, insbesondere auf das Gartsherrie Berkahren. Hier sich nur die Methoden an, welche mit Berknachlässigung des Theers ausschließlich auf die Gewinnung von Ammoniak aus Hohofen Wichtgasen abzielen.

Swindells und Lancaster (Fr. Pat. Nr. 115832 von 1876) glauben, daß man nicht nur das in den Hohosengasen schon vorhandene Ammoniat, sondern auch das durch die Zersezung von Chanverbindungen erhaltbare mittelst übershipten Wasserdampses gewinnen könne. Die mit diesem gemischten Gase leitet man durch glühenden Brennstoff, dann durch Kalkmilch, und zulest durch glühende, mit Ziegelbrocken gefüllte Kammern, worauf das Ammoniak aus ihnen ausgewaschen wird.

Gavin Chapman (E. P. Nr. 5523, 1881) führt die Gichtgase durch eine mit durchlöcherten Scheiben gefüllte Kammer. Die Durchbrechungen einer Scheibe alterniren mit denen einer anderen, so daß jedes Loch einer vollen Stelle in einer anderen Scheibe entspricht. Diese Scheiben sitzen an einer sich drehenden horizontalen Welle und tauchen mit ihrem unteren Theile in ein Säure enthaltens des Gefäß. Der die Scheiben bedeckende Deckel taucht ebenfalls in die Säure, deren verdampfendes Wasser von Zeit zu Zeit ersest werden muß. Ein anderes

Patent besselben Erfinders (E. P. Nr. 6406, 1884) enthält einige Abande-

rungen hierzu.

G. Neilson (E. P. Nr. 440, 1882) stellt eine große Zahl thönerner ober sonst aus säurebeständigem Material gefertigter Platten mit Zwischenräumen in eine Kammer und berieselt sie mit verdünnter Säure, während die Gichtgase das zwischen aufsteigen. Die Ammoniaklösung läuft am Boden ab.

John und James Abdie (E. P. Nr. 4758, 1882) fixiren das Ammoniaf burch Mischung ber Gichtgase mit schwefliger Säure, Schwefelsäure ober Salzfäure in Gas- ober Dampfstrom und condensiren hierauf die gebildeten Ammoniatsalze. Ihr Verfahren ist von A. Wilson besprochen worden 1). Es zielte zuvörderst dahin ab, die Abkühlung des ungeheuren aus dem Hohofen strömenden Gasvolums, welches 13 mal so groß wie bas von berselben Menge Rohlen in einer Gasretorte ausgegebene ist, wegfallen zu lassen. Das Berfahren ift in ber Hütte zu Coatbridge durchgeführt worden und ergiebt schwefelsaures Ammonial von schönster Qualität. Es besteht in der Behandlung der Gichtgase nit schwefligfaurem Gas, welches man benfelben an irgend einer paffenden Stellung ber Basleitung beimengt. Hierdurch erfolgt die augenblickliche Bildung von schwefligsaurem Ammoniat, welches durch ben Gasstrom fortgeführt wird. Dieser wird bann in einem Waschthurm mit fortwährendem Zurückpumpen des Wassers gewaschen. Wenn man diese Behandlung auf Generatorgas anwenden will, deffen Temperatur weit höher als die von Hohofen = Gichtgas ist, so muß man die Baschthurme von außen durch Berieselung mit Wasser fühlen. Bei Gasen, beren Temperatur 260° nicht übersteigt, wird alles Wasser in dem Thurme selbst gebraucht und kommt ale starte Lösung von Animoniaksalzen heraus, deren specif. Bew. man auf 1,2 bis 1,25 steigern kann. Diese Flussigkeit wird dann auf gewöhnlichem Wege durch Destillation auf schwefelfaures Ammoniat verwerthet; aber man fann sie für viele Zwecke ohne Weiteres, ohne Berwandlung in schwefelsaures Ammoniak, verwenden, 3. B. im Ammoniatsodaverfahren oder zur Fabrikation von Salmiakgeist. hier erhaltene schwefligsaure Amnioniak ist stets mit schwefelsaurem und thioschwefelsaurem Ammoniak gemischt; aber bies macht natürlich nichts aus, ba die Destillation mit Kalt boch alles Ammoniak frei macht. Folgende Unalpse einer Lösung vom specif. Gew. 1,075 zeigt die verschiedenen Salze:

```
Schweselsaures Ammoniat ... 25,7 g pro 1 Liter enthaltend 6,6 g NH<sub>3</sub> Schwessigsaures " ... 34,4 " " 1 " " 10,1 " " 10,1 " " Thioschweselsaures " ... 41,8 " " 1 " " 9,6 " " 26,3 g NH<sub>3</sub> Alle Ammoniatsalze ... ... 101,9 g pro 1 Liter enthaltend 26,3 g NH<sub>3</sub>
```

Eine andere Lauge ergab nach dem Eindampfen ein Salz in solgender Zussammensetzung (nach Tatlock):

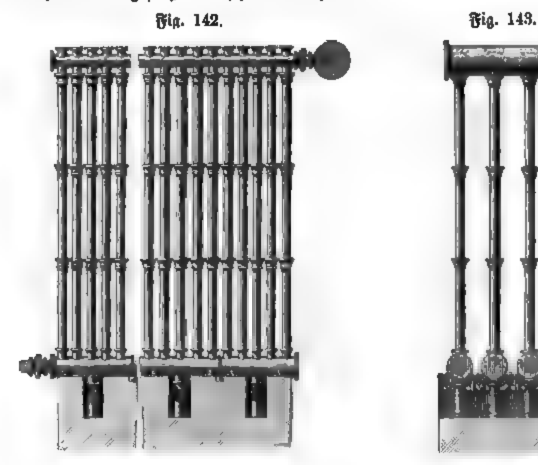
¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1883, p. 458.

Ammoniat aus Sohofengafen.

Schwefelfaures Ammoni	af				36,13 Proc.			
Schwefligfaures "					19,75 "			
Thiofdwefelfaures "			•	•	38,10 "			
Schwefelfaures Natron .			•	•	8,58 "			
Freie Schwefelfaure 1)					Spur "			
Untöbliches					0,03 "			
Organische Substanz .	•	•	•		2,11 "			
				100,00 Bro				

Gefammt - Ammoniat 20,31 Broc., entfpr. 78,85 fcmefelfaurem Ammoniat.

Die schweslige Saure wird bei biesem Berfahren burch Berbrennung von Bitriolschiefer, Rohlenpyrit, gewöhnlichem Schwefelties u. bgl. in einer Retorte vermittelft eines eingepreßten Luftstromes erhalten.



Betreffend die Frage, ob ein auf diesem Bege behandeltes Gas Schwesels verbindungen mit sich führt, welche dasselbe für metallurgische oder andere Zwede verunreinigen können, wird die solgende Untersuchung der Gasleitung in Abbie's hitte hinter den Baschthürmen, wobei wie gewöhnlich mit Ueberschuß von schwessliger Säure gearbeitet wurde, von Interesse fein:

Schwefel pro Cubiffuß Gas 0,1 grain (jage 0,006 g),
" Tonne verbrannter Kohle 1,85 Pfund (= 0,83 kg),
" in Brocent der verbrannten Kohle 0,08 Proc.

¹⁾ Wiefo tann freie Schwefelfaure in Gegenwart von ichweftigfaurem und thioichwefelfaurem Salz exiftiren?

Mithin beträgt der überschilffige Schwesel nur etwa ein Zehntel bes ursprünglich in ber Roble enthaltenen.

Statt mit schwestiger Saure bringen R. Main und W. Galbraith (E. P. Nr. 10448, 1884) Hohosen-Gichtgase ober Koksofengase 2c. in Berührung mit zerstäubter Salzsäure und verwandeln dann den Salmiat in Sulfat. Das Bersahren wird kaum so billig als Abdie's arbeiten.

3. Dempster (E. B. Nr. 11 250, 1884) bringt zwischen ben Dobojen und ben Dampftesseln ober Winderhipern, wo die Gichtgase verbrennen sollen, eine gewöhnliche Ammoniakblase, mit den liblichen Schwefelsaureapparaten, "Standfangern" und "Condensatoren" an. Die Gase geben bann in Waschapparate,

Fig. 144.

wo die letten Spuren von Ammoniat absorbirt werden.

Gebrüber Körting!) haben eine besondere Einrichtung von Röhren zum Kühlen und Waschen der Gase constituirt (Fig. 142 und 143 a. v. S.). Die Röhren sind in drei Reihen ansgebracht, und die Berbindungen zwischen den einzelnen Röhren jeder Reihe sind der Art gemacht, daß die Gase durch eine Röhrenpartie von sünf Stück answärts, und durch die nächste abwärts gehen. Ein System von 450 Röhren von 30 cm Durchmesser und 3,5 m Länge giebt eine Gesammt-Luftsühlsläche von 1700 am. Ein Injector kann vor-

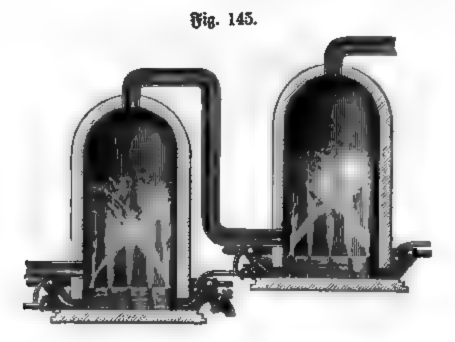
theilhaft an mehreren Buntten eines folchen Syftems angewendet werben.

Bir wollen hier auch die von Poung und Beilby conftruirten Bafchtammern

Fig. 145 zeigt eine bessere Einrichtung, nämlich eine Reihe von in verschiedenem Nivean angelegten Kammern, in denen die Waschflüssigkeit an dem bem Eintrittsenbe des Gases entgegengesetzen Ende eingeführt wird und ihrer Schwerkraft folgend burch die ganze Rethe herabrinut, die gesättigt ift.

¹⁾ Dingl. Journ. 254, 260.

Mithin braucht man nicht die Fluffigfeit oben auf die Rammern zu heben und sie dort zu zerstäuben. Die Größe der Rammern ift barauf berechnet, daß für je 100 cbm des in 24 Stunden hindurchgehenden Gafes wenigstens 0,5 cbm



Condensationsraum vorhanden ist. Große Rammern, in denen die abgefühlten Gase jur Rube tommen und die kleinen Theilchen von Theer sich badurch gut absetzen können, scheinen am vortheilhaftesten zu sein.

5. Ammoniat aus Generatorgafen.

Wir haben schon früher die Gewinnung von Ammonial aus Generatorgasen erwähnen mussen; 3. B. in Berbindung mit dem Bersahren von Mond (S. 483) und von Addie (S. 486), welches Wilson für anwendbar auf seine Gasgenerastoren hält. Augenscheinlich könnten die meisten der in der vorigen und der folgenden Classe beschriebenen Bersahren auch auf Gasgeneratoren augewendet werden, vorausgesetz, daß das Ammonial die Rosten bezahlt, und daß die Operation die Wirtsamteit des Generatorgases nicht zu sehr beeinträchtigt, was sie jedenfalls durch Ablühlung desselben thut. Wir wollen hier auch an das Bersahren von Fogarty (S. 455) erinnern, obwohl hierbei das ursprünglich in dem Generatorsgas vorhandene Ammonial nur eine unbedeutende Rolle spielt.

6. Ammoniat and Rauchgafen.

Wir fassen hier die Bersuche zur Gewinnung von Ammonial aus anderen, als ben bisher aufgezählten Quellen zusammen; besonders aus gewöhnlichen Rauchgasen, oder in Fällen, wo Rauchgase mit an Ammonial reicheren Gasen gemischt sind, z. B. beim Berkohlen von Knochen in Töpfen. In solchen Fällen sind die bisher beschriebenen Methoden nicht wirksam genug, um die außerordent-

lich kleine Menge des Ammoniaks von dem ungeheuren Ueberschusse der verdünnenden Gase abzuscheiden, und dieses Problem ist auch bisher noch nicht genügend gelöst worden.

Fr. Lorenz (D. R.=P. Nr. 26638 und 26979 aus dem Jahre 1882) verwendet die Gase von Knochenverkohlungsöfen erst zur Dampferzeugung und läßt sie dann durch Regeneratoren gehen, um ihre meiste Wärme abzugeben Hierauf werden sie mit heißem Wasserdampf gemischt und in einen Roksthurm geleitet; die kalten herauskommenden Gafe werden zuerst wieder erhitet, um sie von Neuem mit Dampf zu sättigen, indem man sie durch die Regeneratoren in umgekehrter Richtung wie die direct von den Defen kommenden Gase streichen läßt, und gehen dann in einen anderen, mit verdunnter Schwefelfaure gefüllten Roksthurm. (Die Ibee, die Dfengase, welche eine außerst geringe Menge Ammoniak enthalten, mit Wasserdampf oder Wasserstaub, der durch die Hite der Gase verdampft wird, zu sättigen, um das Antmoniat in einem Koksthurm leichter conbensirbar zu machen, weil nur auf diesem Wege alle zerstreuten Molecule von Ammoniak fogleich in genügende Berührung mit Wassermoleculen kommen, war bem "Erfinder" von mir in einem ausführlichen, vom 29. Juni 1881 batirten Gutachten vorgeschlagen worden, und ist von dem "Erfinder" ohne meine Erlaubniß ober Kenntniß in seinen Patenten verkörpert worden.)

Honneyer (D. R.=P. Nr. 24511) empfiehlt heiße Schwefelsäure zur Abforption von Ammoniak aus Gasgemengen. Die Säure wird zerstäubt, indem man sie unter Druck aus Löchern in einer senkrechten, aus Hartblei bestehenden, Röhre ausströmen und gegen die Wandung einer äußeren Röhre aussprizen läßt, während die ammoniakhaltigen Gase durch den ringförmigen Raum zwischen den Röhren ziehen. Die sich am Boden ansammelnde Flüssigkeit wird durch eine Dampsschlange erhitzt und durch eine Druckpumpe in den Zerstäuber zurückzgepumpt. Auf diesem Wege erhält man eine heiße, concentrirte Lösung, aus der sich beim Erkalten schweselsaures Ammoniak abscheidet.

Hellstein (D. R.=P. Nr. 28762) wendet ebenfalls zerstäubte heiße Schwefelsäure an, welche gegen die Decke der Kammer sprist, durch welche man die ammoniakhaltigen Gase streichen läßt; so oft sich eine gewisse Menge Flüssigkeit am Boden der Kammer angesammelt hat, geht sie durch ein sich selbstthätig öffnendes Bentil in einen Pulsometer, wo sie von außen erhist wird, wobei der erzeugte Dampf das Pulsometer zur Wirkung bringt und die saure Flüssigkeit wieder in das obere Reservoir zurückbrückt, die sie genügend mit Ammoniak gestätigt ist.

Die Société anonyme Lorraine industrielle de Hussigny (E. P. Nr. 5898, 1884) will das Ammoniak aus Sfengasen durch Chlorcalcium absorbiren. Die gebildete Mischung von Calciumcarbonat und Salmiak soll entweder als Düngemittel verwendet, oder aus ihr durch Erhitzen kohlensaures Ammoniak sür die Ammoniaksodafabrikation entwickelt werden.

Dreizehntes Capitel.

Die Zusammensetzung und Analyse des Ammoniakwassers und die Eigenschaften seiner Bestandtheile.

Wir haben im vorigen Capitel gesehen, daß man durch eine Berbindung von Kuhl- und Waschprocessen aus ammoniakhaltigen Gasen eine wässerige Lösung von Ammoniaksalzen erhält, die man "Ammoniakwasser" nennt. Wir betrachten hier nicht solche Flussigkeiten, welche durch directe Wirkung von schwesliger Saure, Schwefelfäure ober Salzfäure auf berartige Gase entstanden sind, sondern nur die mit Wasser allein erhaltenen. Weitaus die wichtigste Quelle von Ammoniatwasser ist der Reinigungsproceß, welchem das Leuchtgas ausgesetzt wird, und daher nennt man es meist "Gaswasser". Die von Rotsöfen und Hohöfen-Gichtgasen erhaltenen Lösungen leiten sich ebenfalls von der Steinkohle ab, und sind dem Gaswasser durchaus ähnlich, werden auch genau in derfelben Beise behandelt, so baß wir sie in Zukunft stets mit in die Betrachtung des Gaswassers einschließen werden. Dies wurde sich auch auf die Waschwässer von Generatorgasen beziehen, wenn diese im Großen erhalten würden. Selbst die aus gefaulten harn ober durch die trodene Destillation von Knochen und anderen thierischen Abfällen erhaltenen Flussigkeiten, welche freilich mit der von der Steinkohle herstammenden nicht identische Zusammensetzung haben, sind ihnen doch so ähnlich, daß bei ihrer Aufarbeitung dieselben Principien befolgt werben muffen.

Busammensetzung des Ammoniatwassers.

Gewöhnliches Gaswasser enthält folgende Körper:

a. Bei gewöhnlicher Temperatur flüchtig.

Kohlensaures Ammoniak (einfach, anderthalbfach, doppelt).

Schwefelammonium, (NH₄)₂S.

Ammoniumsulfhydrat, NII. HS.

Chanammonium.

Essigsaures Ammoniat (?).

Freies Ammoniat 1).

¹⁾ Das Vorkommen von freiem Ammoniak im Gaswasser wird meist bezweifelt, ist aber von zwei competenten Beobachtern, Gerlach und Tieftrunk, nachgewiesen worden (Wagner's Jahresb. 1877, S. 1065).

b. Richtflüchtig bei gewöhnlicher Temperatur (fig).

Schweselsaures Ammoniak,
Schweselsaures "
Thioschweselsaures (unterschweseligsaures) Ammoniak,
Thioschlensaures Ammoniak,
Chlorammonium,
Rhodanammonium (Schweselchanammonium),
Ferrochanammonium,
Salze von organischen Basen, namentlich Phridinkörpern,
Phenole,
Andere Stoffe von theerigem oder emphreumatischem (brenzlichem)
Charakter.

Die wichtigeren dieser Körper werden späterhin genauer beschrieben werden. Diesenigen der ersten Classe werden wir weiterhin schlechtweg als "flüchtig" bezeichnen, in dem Sinne, daß sie durch bloßes längeres Kochen aus ihren Lösungen ausgetrieben werden, allerdings nicht unverändert, sondern zu einfacheren Berzbindungen dissociirt; die der zweiten Classe nennen wir später "fix", da sie durch bloßes Kochen nicht oder doch nur in Folge einer beginnenden Zersetung zu sehr geringem Theile ausgetrieben werden können, so daß man das Ammoniak daraus durch Kalk in Freiheit setzen niuß. Diese Unterscheidung ist für die Praxis sehr wichtig.

Das Berhältniß des Gesammt Mmmoniaks zu dem siren Ammoniak ist den Umständen nach verschieden. Fixes Ammoniak kommt natürlich reichlicher in den Wässern von der Hydraulik vor, wo die erste Condensation stattsindet, als in den Luftkühlern und Waschern; es kann in den ersteren die 50 Proc. des Gesammt Ammoniaks ausmachen, in den letzteren nur 1 die 2 Proc. Auch durch die Zusammensetzung der Kohle wird dieses Verhältniß beeinslußt. So wird z. V. der Gehalt des Gaswassers an Salmiak wesentlich von dem Chlorzgehalt der Kohle abhängen. Ferner wird der Gehalt an sixem Ammoniak beeinsslußt durch die Temperatur der Gasretorten, durch die Temperatur, welcher das Gaswasser ausgesetzt war, durch den Zutritt der Luft, welche das Schweselsammonium zu Thiosulfat oder noch höher orydiren kann, und durch die allsgemeine Methode des Waschens des Gases.

Dies ist namentlich von J. H. Cox betont worden 1), aus dessen Angaben ich die folgende Tabelle construirt und auf Grammgewicht reducirt habe, in der ich jedoch nicht, wie er es thut, das Thiosulfat (unterschwesligsaure Ammoniat) den "flüchtigen" Salzen beizähle, da ich mich durch Versuche überzeugt habe, daß es sich beim Kochen der Lösung kaum mehr als Salmiak zersetzt.

¹⁾ Journ. of Gas-Lighting, Report of the Leeds Meeting, Oct. 6, 1883.

I. Cabelle Uber Die Gigenichaften und Bufammenfegung von acht Gorten Gaswaffer von berfelben Roble,

	Mus ber	Mus	Ang	Mus bem	48 LL 5	St 125	eng,	gung.
	Sybraulit.	Puntte der Spbraufif	Dem ersten Lufttühler	3weiten Luftfubler	dem dritten Lufitubler	Dem vierten Lujttühler	Bem ersten Bajcher	dem legten Wascher
Garbe	Erub orange, an ber kuri idenie werbeit	Mie das	Fathlos	Farblos	Brauntoth von Theerdlen	Dunkelbraun von Theerolen	Farblos	Garblos
Specif. Gew. bei 15.50	1,011	1.013	1,035	1,075	1,115	1,120	1,022	1,010
Ungen nach Deftillationsprobe	6,1	6,0	16,2	36,1	58,0	58,0	16,5	6,0
aturationsprobe	L'C	ପ୍	15,9	35,7	52,5	£'29	16,1	8,1
Schwefelammonium g per 1	6,20	67.9	84,71	71,43		120,60	22,74	17,43
	2,60	9,14	17,36	85,71	11000	60,30	11,37	8,71
Unimoniat .	30%	7,29	18'H	116,00	112,33	173,23	94/49	24,14
	2,75	1,16	17,14	41.14		61,48	22,86	8,67
iof .	1.74	1,17	Pur	1.79	5,03	10,93	3,29	1,93
	04.0	0,27		0,59	1,16	20,04	0,73	0,44
Schwefelj, Ammonial	0,11	0,49	:]	1	1	I	1	ļ
H	0,03	0,13	!	1	•	1		1
nium	1,60	1,86	0,13	(hpur	1	1	1,60	0,39
	98'0	0,41	0,03		1	1	0,36	60'0
	22,17	90,79	1,70	2,21	2,87	1,53	1,26	79'0
= NH	1,04	6,60	10,54	0,71	0,91	0,48	0,40	0,17
nium		Spur.	0,31	0,50	1,79	5,36		-
	1	1	0,07	0,14	0,43	1,29	I	I
Gefammt : Ummoniat g per 1	18,29	13,14	35,13	78,29	115,43	126,00	85,71	18,00
Proc. Behalt beffelben an figem NH,	50	99	8,1	1,85	2,2	3,4	প্	4,0
Ammonial ausgebrudt als Riloge. Sulfat pro Cubifmeter Baswaffer	20	33	133	238	440	479	132	89
Berth für Sulfatfabritation	Seft gering	Schr gering	Sehr gut	Sehr gut	Musgezeichnet	Musgezeichnet	Sebr gut	Micht gang

Zusammensetzung des Ammoniakwassers.

II. Tabelle über die Eigenschaften und Zusammensetung von Gaswasser aus verschiedenen Rohlens zorten und von verschiedenen Betriebsstellen.

	Condenfirtes Gaswasser, durch den Wascher gegangen	Dito, zu anderer Zeit	Dito, höherer Temperatur und Luft ausgesetzt	Aus der Hydraulit	Theils aus dem Kühler, theils ausHydraulif	Nus dem "Standard", Wascher, von den Reinigern
Epecif. Gew	Gelb 1,022 10,00 8.30	Ge16 1,020 8,25 7,10	Hellorange 1,017 6,90 4 25	Trübgelb 1,010 5,60 3,40	Ge16 1,015 6,60 4.90	Farblos 1,022 10,00
Schwefelammonium N. H. Rohlenfaures Ammoniaf N. H. Thiofchwefelfaures Ammoniaf N. H.	13,70 10,29 10,29 6,79 64	17,37 16,37 16,51 2,60 0,00	9,00 11,43 6,50 8,37 75,00	2,76 11,10 1,76 1,76	24,1,2 8,51,4 8,	16,86 8,43 36,29 12,87 Opur
Echweselsures Ammoniat NH3 Rhodanamnonium NH3 Salmiat NH3 NH3 NH3 NH3	4,83 1,71 8,10 8,10 ————————————————————————————————————	©pur 9,47 0,77 1,83	0,56 0,15 6,74 12,73 	0,0 15,0 18,1 18,8	0,13 0,29 0,29 0,44 0,14	9 ,1 1
m Nilg	21,43 20 81 81 Wicht gut	17,86 18,3 67 Gering	15,00 43 56 Eehr gering	12,29 44 46 Berarbeitung Iohnt nicht	14,29 29 54	21,43 0,7 82 Eebr gut

Nach Wanklyn¹) kann unverdünntes Gaswasser aus den ersten Theilen der Condensation freies Ammoniak enthalten, weil dieses schneller als die anderen Bestandtheile absorbirt wird; aber beim Durchgange durch die Wascher wird genügend Kohlensaure ausgenommen, um alles freie Ammoniak in kohlensaures Salz zu verwandeln. Wenn dasselbe Gaswasser immer von Neuem zum Waschen gebraucht wird, so wird auch viel von dem Schwefelammonium in kohlensaures Salz verwandelt, unter Entweichen von Schwefelwasserstoff.

Nach Austunft einer der größten deutschen Ammoniakfabriken rechnet man dort, daß Gaswasser von englischen Kohlen 15 bis 20 Proc. des Gesammts Ammoniaks als "fixes" enthält, während bei Gaswasser aus sächsischer Kohle das fixe Ammoniak zweis oder dreimal so viel als das flüchtige ausmachen kann.

L. T. Wright 2) giebt Analysen von unter verschiedenen Umständen gebilbetem Gaswasser.

Folgende Tabelle von Gerlach zeigt die Zusammensetzung einiger Gaswässer, ist jedoch nur mit Vorsicht und nur zur Vergleichung der Daten unter einander zu brauchen, da z. B. auf das häufig in großen Mengen auftretende Rhodanammonium keine Rücksicht genommen ist.

	Chemnit;	Andere jächsische Stadt	Bonn	Trier	Züri c
	Zwickauer Kohle	Zwidauer Rohle	Ruhrkohle	Saartohle	Saartohle
Ammoniat im Ganzen	12,09	9,40	18,12	15,23	3,47
Unterschwestigs. Ammonium .	1,036	1,628	5,032	2,072	0,296
Schwefelammonium	0,340	0,646	6,222	3,468	1,428
Doppelt tohlens. Ammonium Einfach tohlens. Ammonium	1,050 4,560	1,470 7,680	2,450 33,120	33,763	5,856
Schwefelsaures Ammonium . Chlorammonium	0,462 30,495	0,858 17,120	1,320 3,745	} 4,922	1,926
Ammoniatsalze im Ganzen .	37,943	29,402	51,889	43,225	9,506

Gehalt von 1 Liter Gaswaffer in Gramm.

Hieraus geht die ungemein große Berschiedenheit der Gaswässer, nicht nur im Gesammtgehalt an Ammoniak, sondern auch in der Bertheilung desselben auf die einzelnen Salze, deutlich hervor.

¹⁾ Gas Engineers' Chemical Manual. 2) Aus dem Journal of Gas-Lighting im Journ. Soc. Chem. Iud. 1886, p. 655.

Folgende Tabelle Gerlach's faßt die Resultate seiner eigenen und a Analysen des Gesammtgehaltes verschiedener Gaswässer an Ammoniak zusar

Vergaste Kohle	g NH ₃ in 100 ccm	Grade Baumé	Ramı der Städ
Deutsche Kohlen			
Zwickauer Kohle	1,209	1,6	Chemnis
" " und böhmische Braun=			
tohle	0,908	1,66	Leipzig
Zwickauer Rohle und Burgker Kohle	0,944	1,5	Dresden
Burgker Steinkohle	1,862	2,8	Freiberg
Ruhrkohle	1,812	2,1	Bonn
,,	1,292	1,75	Eupen
,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	1,826	2,25	Köln
,,	1,278	1,5	Dortmu:
Saartohle	1,574		Augsbur
n	1,523	2,5	Trier
n · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	1,870	3,2	Zürich
,,	1,435	3	Müncher
Schlesische Steinkohle	2,339	3	Berlin
n n	1,290	_	Pest
" " u. böhmische Braun=			
tohle	1,030	2	Prag
Englische Rohlen			
Cannel-Rohle; Boghead	2, 881	3,75	Hambur
Englische Rohle	3,514	4	Stettin
n n · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	2,659	3	Petersbi
n n · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	2,244	3,3	Triest
n n · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	2,142	3,5	Stralfur
Leverson Wallsend; Old Pelton Main	2,366	4	Altona
Englische Rohle	2,407	4	Kopenha
Rew Pelton; Ravensworth	1,785	2,75	Niga
Old Pelton Main	1,727	3	Rönigsbi
Englische Roble	2,966	3	Stettin
Old Pelton Main; Leverjon Wallsend	1,345	3	Danzig

Werthbestimmung bes Ammoniafwassers.

In den Gassabriken und Theerdestillationen geschieht die Werthbestimmung des Gaswassers häusig der Bequemlichkeit wegen nur mit Hülfe des Aräometers, in Deutschland gewöhnlich des Baumé'schen, in England des Twaddell'schen. Diese Art der Werthbestimmung ist freilich etwas trügerisch, denn nicht nur erhöhen die Ammoniakslze das specisische Gewicht des Wassers in ungleichem Grade, sondern das freie Ammoniak (das allerdings recht selten vorkommen wird) erniedrigt sogar dasselbe. Folgende Tabelle von Seidel') erweist klar, wie wenig zuverlässig das Aräometer in dieser Beziehung ist; sie giebt nämlich den Ammoniakgehalt verschiedener Gaswässer, welche sich am Aräometer (bei 15° C.) als gleichs werthig erweisen:

Grade Baumé	20	2,50	30	3,50	40	4,50	50	6º
Specif. Gew.	1,0138	1,0163	0,0208	1,0249	1,0280	1,0316	1,0352	1,0426
Procent NH3	1,16	1,30						
	1,42	1,43						
	1,50	1,63	1,63					
	1,77	1,77	1,76					
		1,98	1,90	1,87				n
		2,18	2,10	2,00				
		2,65	2,38	2,24				
			2,45	2,40	2,55			
			[[2,72	2,72	2,79		
		,			2,90	2,85		
		 - 			3,40	3,06		
						3,40		
					}	3,53	3,67	3,74

Aehnliche Beobachtungen sind von T. H. Davis?) gemacht worden und die Tabellen von Cox, S. 493 f., bestätigen dies vollkommen.

Entschieden vorzuziehen ist es daher, den Gehalt der Gaswässer durch eine chemische Probe zu bestimmen. Häufig begnügt man sich damit, dasjenige Ammoniaf zu bestimmen, welches an leicht flüchtige Säuren gebunden ist, also auch beim Destilliren ohne Kalk fortgeht, und schon durch Titriren mit Schwefelsäure in

¹⁾ Hofmann's Bericht über die Wiener Ausstellung I, 194. 2) Chem. News 38, 193.

Qunge, Steintoblentbeer u. Ammoniat.

der Kälte angezeigt wird. Man hat namentlich früher das an stärkere Sauren gebundene Ammoniak, also wesentlich schwefelsaures Ammoniak, Salmiak und Phodanammonium, um so eher außer Betracht gelassen, als sein Betrag in vielen Gaswässern sehr gering ist.

Man operirt in Deutschland meist mit der gewöhnlichen Normalsäure, welche 0,049 g SO₄ H₂ im Cubikcentimeter enthält und somit 0,017 g N H₃ anzeigt. Es ist zu empfehlen, ein bestimmtes Bolum Gaswasser (etwa 20 ccm) erst mit Normalsäure zu übersättigen, wozu in den meisten Fällen 40 ccm Säure ausreichen wird, zu kochen, bis alle Kohlensäure und Schweselwasserstoff ausgetrieben sind, dann erst Lackmustinctur hinzuzusetzen und mit Normalnatronslauge oder Halbnormal=Ammoniak (welches sich besser als Normal=Ammoniak hält) zurückzutiriren.

Bei der directen Titrirung mit Säure ist Lacknustinctur nicht gut zu verwenden, weil sie durch Schweselwasserstoff entfärbt wird; man muß dann Lacknuspapier gebrauchen, was nach einiger Uebung ebenfalls schnell genug von statten geht. Als äußerst bequem und scharf kann ich als Indicator eine wässerige Lösung von Methylorange (u. A. von Dr. Th. Schuchardt in Görlitz zu beziehen) empfehlen, aber nur sur wenig gefärbte Flüssigkeit; diese wird weder durch CO2 noch durch H2S afficirt, und gestattet es, in der Kälte mit größter Schnelligkeit und Sicherheit zu arbeiten.

In England wird gewöhnlich (3. B. auch in Cox's Tabellen, S. 493 f.) der Gehalt von Gaswasser in Unzen angegeben. Dies bedeutet die Zahl Unzen Schweselsäurehydrat, welche zur Sättigung einer Gallone Gaswasser erforderlich ist, und die Probe wird wie solgt angestellt. Wan macht eine Normalsäure aus $16^{1}/_{2}$ Unzen concentrirter Schweselsäure des Handels (66^{0} Bé.), die man gleich 16 Unzen wirklichen Monohydrats, $II_{2}SO_{4}$, annimmt, verdünnt mit Wasser auf eine Gallone. Das specifische Gewicht der verdünnten Säure soll = 1,068 sein, wie gewöhnlich angegeben wird. Dies ist jedoch nuzlos ohne Temperaturangabe. Bei 15^{0} wird eine obigen Ansorderungen entsprechende Säure, die also 10 Gezwichtsprocent $H_{2}SO_{4}$ enthalten soll, das specifische Gewicht verlassen, sondern die Probesäure in gewöhnlicher Art mit reiner Soda einstellen 1).

Die Probe selbst wird in der Art gemacht, daß man 16 Flüssigkeitsunzen des zu untersuchenden Gaswassers abmist und die Probesäure aus einer nach demselben Maße graduirten Bürette einlaufen läßt, die Lackmuspapier den Neustralitätspunkt anzeigt. Die Zuhl der verbrauchten Unzen von Säure zeigt die Zahl Unzen von Schweselsäurehydrat an, welche jede Gallone (= 160 Unzen) des Gaswassers verbrauchen wird. Man nimmt gewöhnlich an, daß jeder Grad des Twaddell'schen Aräometers (= 0,005 über 1 hinaus) sehr nahezu zwei Unzen Schweselsäure entspricht, z. B. Gaswasser von 4° Tw. (= 1,020) soll 8 Unzen Schweselsäure sättigen. Dies ist jedoch ganz unrichtig, wie man aus der Tabelle von Cox sieht. Nichts ist daher verwerslicher als der öfters in

¹⁾ Bgl. hierüber jedes analytische Handbuch; auch mein "Taschenbuch der Sodas fabrikation", S. 175.

England vorkommende Brauch, die Twaddell=Grade einfach zu verdoppeln und dies "Unzen per Gallone" zu nennen. Meist ist dies zum Vortheil des Käufers, da fast immer jene Zahl weit unterhalb des wirklichen Werthes des Gaswassers stehen wird.

Die eben beschriebene Probe nennt man die "Saturationsprobe"; sie zeigt nur das flüchtige Ammoniak an, und zwar ist bei richtig gestellter Probesäure jede davon gebrauchte Unze — 0,3469 Unzen NH3 per Gallone, oder — 0,217 Gewichtstheile NH3 pro 100 Volumtheile des Gaswassers (— 2,17 g NH3 pro Liter).

Wenn man sämmtliches vorhandene, auch bas an starke Säuren gebundene, Ammoniak bestimmen will, so bestillirt man das Gaswasser mit einem Altali, oder Ralt, Baryt ober Magnesia, und fängt die Dämpfe entweder in Wasser, oder besser gleich in titrirter Schwefelsäure auf, worauf man die un= gesättigt gebliebene Gaure mit einem Normalalfali zurudtitrirt (vergleiche am Schluß dieses Capitels). Bon Manchen wird Ralt, Barnt ober Magnesia vor-Jezogen, in der Annahme, daß dieselben nicht, wie die Alkalien, eine Spaltung von Amiden hervorrufen und daburch den Ammoniakgehalt zu hoch erscheinen lassen. 3ch habe gezeigt 1), daß Kalk, Magnesia und Natron im Ueberschuß alle gleich vollständig das Ammoniat aus Salmiat (mithin jedenfalls das "fire" Ammoniat überjaupt) freimachen; aber die Destillation sollte nicht unter drei Stunden dauern, sonst wird das Ammoniak nicht vollständig ausgetrieben. Es ist daher bei der Analyse von Ammoniafsalzen gleichgiltig, welche von den drei Bafen angewendet wird, und ist daher Natronlauge aus Rucksichten der Ginfachheit und Leichtigkeit am empfehlenswerthesten. Die zusammengesetzten Ammoniate und anderen organischen Basen verhalten sich ganz wie Ammoniat; sie werden durch Ralf und Magnesia ebenso gut wie durch Goda frei gemacht, und ist es daher kein Bortheil, die ersteren anzuwenden. Wenn man Kalf oder Natron drei Stunden lang mit überschüssigem Salmiak bestillirt, so madjen sie ihr volles Aequivalent Soda frei, aber Magnesia giebt bei 3 bis 5 Stunden langer Destillation nur 85 Proc. der theoretischen Menge von Ammoniat; vielleicht in Folge der Bildung eines schwer zersetbaren Daher muß man Magnesia stets im Ueberschuß anwenden. Drychlorids. Großen behandelt übrigens ber Fabrifant sein Gasmaffer nie mit Magnesia, sondern stets mit Ralt, und baber zeigt auch bei der Analyse der Ralt die zu erwartende Ausbeute sicherer an.

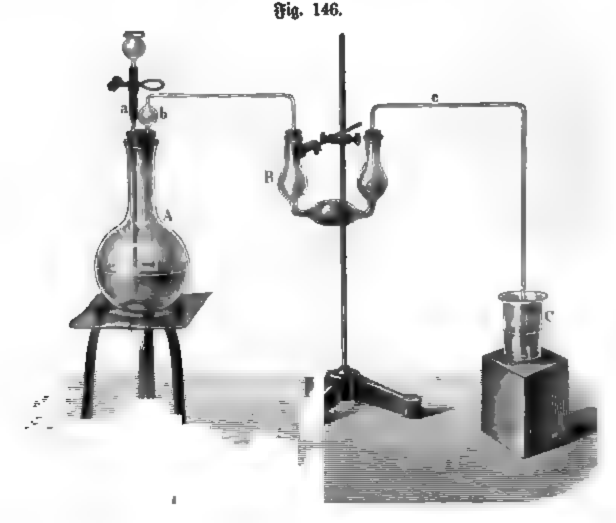
Berthelot und André?) zeigen, daß gewisse Ammoniaksalze, speciell phosphorsaure Ammoniakmagnesia, durch Magnesia selbst bei mehrstündigem Kochen gar nicht, durch Kalk nur theilweise, durch Natron dagegen vollskändig zersetzt werden, außer im Falle, wenn das Salz vorher schon der Wirkung der Magnesia ausgesetzt gewesen ist, wo dann die Wirkung der Soda unvollskändig ist, augenscheinlich weil sich dann sehr schwer zersetzbare Doppelsalze, z. B. von Mg Cl2 und NH4 Cl, bilden.

¹⁾ Dingl. Journ. 251, 36.

²⁾ Bull. Soc. Chim. 47, 835.

Bur Aussithrung der Arbeit tann man sich zweckmäßig des Apper Fig. 146 bedienen. A bedeutet einen Rochtolden, auf deffen Palse eine Duetschhahn abgeschlossene Trichterröhre a zum Einlausen der Natronlauge Zusammenstellen des Apparates sit; ferner noch das mit tugeliger Ern rung versehene und unten schief abgeschnittene Gasrohr b, welches in die lage B mündet. Lettere ist noch mit dem Sicherheitsrohr e verbunden, win das Bechergläschen C taucht, um ein Berspripen von Normalsam verhüten.

Zuweilen läßt man bas Trichterrohr a und felbst bas U-Rohr B fort begnügt sich mit einem offenen Kolben als Borlage. Der Rolben A halt etwa 400 com; er wird mit 25 com Gaswasser beschickt, wozu man 50



150 ocm Baffer und etwa 50 com Kaltmilch fest; der Kort wird geschwind gesetzt und die Berbindung mit der, schon mit sehr verdünnter Normalsaure füllten, Borlage hergestellt. Die Flüssigkeit in A wird allmälig bis zum Koerwärmt, und dies erst mit einer kleinen Flamme fortgesetzt, darauf aber größere Sipe gegeben; die Borlage braucht man nicht abzufühlen. Man desti zuweilen nur eine Stunde, aber es ist besser, drei Stunden zu arbeiten.

Jedenfalls muß man sich am Schlusse ber Operation von ber völligen Lereibung bes Ammonials überzeugen, indem man zulet ein befeuchtetes Surcumapapier ober anberes Reagenspapier in dem Destillationstolben über Flüssigfeit aufhängt. Benn dieses die geringste Spur von alkalischer Reac giebt, muß man einen neuen Bersuch madzen.

- S. Dyson 1) schlägt folgendes Verfahren zu einer vollständigen Analyse von Gaswasser vor, wobei er jedoch auf organische Basen und andere schwer bestimm= bare Körper keine Rücksicht nimmt.
- a) Bestimmung des Gesammt-Ammoniaks. Man kocht 25 ccm des Gaswassers mit Magnesia, fängt das Ammoniak in 50 ccm Normalschweselssäure auf, und kitrirt mit Normalnatron zurück. Man erhalte z. B. 2,045 Proc. NH3. (Dyson zieht Magnesia dem Kalk vor, weil bei einem Controlversuch, wo er mit Kalk beinahe dis zur Trockniß deskillirte, statt Obigem: 2,152 Proc. NH3 erhalten wurden, was er, jedenfalls mit Necht, der Wirkung des Kalkes auf stickstossschaftes organische Körper zuschreibt. Diese Wirkung des Kalkes läßt sich vermeiden durch Anwendung einer dinneren Kalkmisch, mit der man nicht die zur Trockniß abdampst. Bei Anwendung von Magnesia darf man nicht vergessen, daß ihre Wirkung weniger energisch und langsamer als die von Kalk ist; vergl. S. 499.)
- b) Bestimmung des Gesammtschwefels. Man läßt 25 ccm des Gaswassers tropsenweise aus einer Blirette in Wasser fallen, das mit Salzsäure angesäuert ist und einen Ueberschuß von Brom enthält. Diesen Ueberschuß dampft man ab, filtrirt die lösung von dem Niederschlage, welcher wesentlich aus Trisbromphenol zu bestehen scheint, und schlägt den Schwesel als Bariumsulfat nieder. Dan erhalte z. B. 0,3915 Proc. S.
- c) Bestimmung des Sulfids. Zu 25 ccm des Gaswassers setzt man Zinksulfat und Salmiak; der Niederschlag wird absiltrirt und gut ausgewaschen. Man durchlöchert das Filter und spült den Niederschlag in kleinen Portionen all-mälig in mit Salzsäure und überschüssigem Brom versetztes Wasser. Wenn der ganze Niederschlag hineingespült ist, erhitzt man die Lösung zur Vertreibung des Vroms, siltrirt und fällt mit Chlorbarium. Man erhalte z. B. 0,190 Proc. S 0,303 NH4. HS.
- d) Bestimmung der Kohlensäure. Man sett zu 25 ccm des Gas-wassers eine ammoniakalische Lösung von Chlorcalcium, filtrirt den Niederschlag von Calciumcarbonat ab, löst ihn in 50 ccm Normalsalzsäure auf und titrirt mit Normalnatron zurück. Man erhalte z. B. 1,795 Proc. $CO_2 = 3,916$ $(NH_4)_2 CO_3$.
- e) Bestimmung des Chlors. Man verdampft 50 com auf dem Wassers bade zur Trockniß?), setzt Wasser zu und siltrirt die theerigen Substanzen ab. Zu dem Filtrat setzt man ein Gemisch von gleichen Theilen Lösung von Kupservitriol und Eisenvitriol, um das Rhodan zu fällen, und siltrirt von Neuem. Nun setzt man zu dem Filtrat Salpetersäure und Silbernitrat und kocht die Lösung, läßt den Niederschlag absetzen und gießt die überstehende Flüssigkeit durch ein Filter. Ehe man das Chlorsilber auß Filter bringt, erwärmt man es mehrere Male mit Salpetersäure, um das von der Zersetzung des thioschweselsauren Silbers herzührende Schweselsilber aufzulösen 3), siltrirt dann das Chlorsilber ab und wägt. Wir erhalten z. B. 0,944 Cl = 1,423 NH4 Cl.

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1883, p. 229. 2) Hierbei könnte etwas Salmiak fortgehen! 3) Hierbei kann leicht auch etwas Chlorfilber in Lösung gehen!

- f) Bestimmung bes Rhobans. Diese ift nicht ganz leicht; am befter verfährt man wie folgt. Man verdampft 50 com des Gaswassers zur Trodnig und erhitt den Rudstand 3 ober 4 Stunden auf 1000, um später einen wenign feinpulverigen Rhobanniederschlag zu erhalten. Dann bigerirt man ben Rucftant mit starkem Weingeist, spult ihn auf ein Filter und wascht ihn mit Beingen Das alkoholische Filtrat verdampft man zur Trodniß, setzt Wasser zu und filtrirt die unlösliche organische Substanz ab. So erhält man eine Lösung vor Rhobanammonium, die fast ganz frei von anderen Ammoniatsalzen (besonders dem thioschwefelsauren) und von organischer Substanz ist. Diese Lösung versetzt man nun mit Aupfersulfat und schwefliger Säure (welche als Reductionsmittel dem Eisenvitriol vorzuziehen ist), erwärmt gelinde, nicht bis zum Kochen, läßt bae Rupferrhodanür, Cu C N S, absetzen und filtrirt ab. Darauf spült man es in einen Kolben, löst es in Salpetersäure auf, tocht die Lösung längere Zeit und schlägt das Kupfer durch Natronlauge als Dryd nieder. Das Gewicht des Cuo, multiplicirt mit 0,96, giebt den Betrag von NH4CNS an, von dem wir z. B. 0,180 erhalten. (Die volumetrische Methode von Sibble und Barnes, Journ. Soc. Chem. Ind. 1883, p. 122, zeigte sich unbrauchbar für Gaswasser.)
- g) Bestimmung der Schwefelsäure. Man verdampft 250 ccm 3m Trodniß, sest Wasser zu, filtrirt die organische Substanz ab, kocht die Lösung mit Salzsäure, sest ein wenig Zinkoryd zu, filtrirt und schlägt das Sulfat duch Chlorbarium nieder. Man sindet z. B. 0,019 Proc. (NH4)2804.
- h) Bestimmung der Thioschwefelsäure (unterschwefligen Säure). Dies kann nicht auf directem Wege geschehen; man muß es indirect thun, indem man von dem Gesammtschwefel den als Schwefelsäure, Rhodan und Sulfid gefundenen abzieht. Bei unserem Beispiele hatten wir:

Gesammtschwefel	0,3915
Schwefel als Sulfid 0,1900	
" "Rhodansalz 0,0757	
" " Sulfat 0,0046	0,2703
Bleibt Schwefel als Thiosulfat	0,1212
= $0.280 \text{Proc.} (\text{NH}_4)_2 \text{S}_2 \text{O}_3$.	

i) Ferrochanammonium. Man dampft 250 ccm zur Trockniß, löst den Rückstand in Wasser, filtrirt die Lösung und setzt Eisenchlorid zu dem Filtrat, filtrirt das Berlinerblau ab, wäscht und zersetzt es durch Natronlauge. Das er haltene Eisenhydroxyd wird absiltrirt und gewaschen, von verdünnter Schweselstäure gelöst, reducirt und mit $^{1}/_{100}$ Normalchamäleon titrirt. Das Eisen \times 5,07 giebt den Betrag von $(NH_{4})_{4}$ FeCy₆; in unserem Beispiele 0,0415 Proc.

Wir hatten also in einem Liter des analysirten Gaswassers in Gramm gefunden:

Gesammtanmoniak. . . 20,45 Gesammtschwefel . . . 3,92

```
Ammoniumsulfid NH4. HS. . . . .
                                                    3.03 = 1.01 \text{ NH}_3
             monocarbonat (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>.
                                                  39,16 = 13,87
      77
             chlorid NH4Cl . . . .
                                                  14,23 = 4,52
      77
             rhobaniir NH4CNS . .
                                                 1,80 = 0,40
      77
             fulfat (NH_4)_2SO_4 . . . 0.19 = 0.05
      "
                                                  2,80 = 0,64
             thiosulfat (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub> S<sub>2</sub> O<sub>3</sub> . . .
      77
                                                   0.41 = 0.10
             ferrochaniir (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub> FeCy<sub>6</sub>.
                                                               20,59 NH<sub>3</sub>
```

Das Ammoniak in gebrauchter Gasreinigungsmasse wirb nach 3. C. Bell') oft von verschiebenen Chemikern ganz abweichend angegeben, je nach den angewendeten Analysenmethoden. Er selbst empsiehlt solgende, als analog der Art, in welcher die Masse im Großen verarbeitet wird. Bei an NH3 armer Masse erhist man 10 g im Wasserbade bis zur Trockniß, um die Feuchtigkeit zu bestimmen und das im Großen nicht leicht gewinnbare flüchtige Ammoniak auszutreiben. Dann wäscht man alles Ammoniaksalz mit kochendem Wasser aus und läßt sämmtliche Waschwässer sich in einem Kolben sammeln, setz Kalkmilch zu, kocht und fängt das NH3 in Schweselsäure aus. In manchen Fällen ist so viel Rhodanammonium vorhanden, daß das Salz untauglich sür Düngzwecke wird; Bell glaubt, daß das Rhodanür nicht durch Kalk, wohl aber durch Natron zersetzt wird, was freilich ganz irrig ist, da auch der Kalk das NH3 aus NH4 CNS ausztreibt. Wenn man nicht die Lösung, sondern die Wasse selbst mit Kalk oder Natron kochen würde, so würde viel stickkossfhaltige Substanz zersetzt werden und Ammoniak abgeben, was das Resultat fälschen würde.

Eigenschaften bes Ammoniaks und seiner technisch wichtigen Salze.

Ammoniat, NH3.

Entsteht durch Bereinigung von 3 Vol. Wasserstoff und 1 Vol. Sticktoff zu 2 Vol. Ammoniak, und enthält in 100 Gewichtstheilen: 82,9 Thle. Stickstoff und 17,61 Thle. Wasserstoff.

Es ist ein farbloses Gas, von stechendem Geruch und scharf alkalischem Gesschmack. Der Geruch des reinen Ammoniaks ist viel weniger unangenehm, als der des gewöhnlichen, welcher durch einen, selbst nur spurenweisen, Gehalt an organischen Basen, namentlich pyridinähnlichen Körpern, stark modificirt wird. Specifisches Gewicht des Gases = 0,5967 (Luft = 1); 1 Liter wiegt bei 0° und 0,76 m Druck 0,7635 g.

```
Dampspannung<sup>2</sup>) bei -33,7^{\circ} (Siebepunkt) . . = 1 At.

" -5^{\circ} " . . = 4 "

" -5^{\circ} " . . = 4,8 "

" +10^{\circ} " . . = 6,5 "

" +20^{\circ} " . . = 8,8 "
```

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1883, p. 110. 2) Bunfen, Pogg. Ann. 46, 95.

Durch Druck und Kälte läßt es sich zu einer sehr dünnen, farblosen und stark lichtbrechenden Flüssigkeit vom specif. Gew. 0,6362 bei 0° verdichten, welche bei — 33,7° siedet und bei — 75° zu einer weißen, krystallinischen Masse erstarrt.

Das Ammoniak ist nur schwierig brennbar; birect läßt es sich nicht entzünden, sondern nur im Gemisch mit Sauerstoff. Es wird durch Elektricität in seine Elemente zerlegt; nach Buff und Hofmann i) wirkt der Funken einer Elektrisirmaschine nur sehr langsam und unvollständig; besser ein galvanisch glühender Draht (um so besser, je heißer); am besten der Funkenstrom eines Ruhmkorfs'schen Inductionsapparates.

Ammoniat wird auch durch Hitze in seine Elemente gespalten, aber nur langsam, namentlich wenn es mit anderen Gasen gemischt ist. Die Bedingungen dieser Zersetzung sind von verschiedenen Chemitern studirt worden, namentlich von Deville, und zuletzt von Ramsay und Young²), deren Resultate hier genauer angesührt werden, da die Unbeständigkeit des Ammoniaks bei hohen Temperaturen ein wichtiges Moment für seine Gewinnung als Nebenproduct aus Koksösen, Hohösen 2c. ist.

Unter verschiedenen Bedingungen der Temperatur, des Materials der Gesfäße u. s. w. fand sich folgender Betrag von Zersetzung:

1. In einer mit Porzellanscherben gefüllten Porzellanröhre:

```
bei 500° . . . . .
                             1,575 Proc. zerset
   520^{\circ} . . . .
                             2,53
                                            "
   600^{\circ} . . . . . . . . 18,28
                                            "
  620^{\circ} . . . . .
                          . 25,58
   680^{\circ} . . . . . .
                          . 35,01
                                           "
   690° . . . . . .
                          . 47,71
                                           77
   810 - 830^{\circ}.
                          . 69,5
```

2. In einer mit Porzellanscherben gefüllten Gisenröhre:

- 5. In einem mit geglühter Asbestpappe in Streischen gefülltem Glasrohr: bei 520° 2,90 Proc. zerset

 $_{n}$ 780° 100° $_{n}$ $_{n}$

¹⁾ Lieb. Ann. 113, 132. 2) Journ. Soc. Chem. 1884, 45, 88.

- 6. In einer einfachen Eisenröhre, ohne Eisenoryd: bei 780° 100 Proc. zersett.

- 9. In einer mehrere Kupferdrahtstilcke enthaltenden Glasröhre: bei 760°. 2,0 Proc. zersett.
- 10. In einer mit aus Dryd reducirtem Kupfer, also mit großer Oberflächensentwickelung gefüllten Glasröhre:

bei 780° 50,2 Proc. zersett.

Hieraus kann man folgern: 1. Unter den günstigsten Umständen, in Eisenoder Porzellanröhren oder Asbest enthaltenden Glasröhren, fängt das Ammoniak
ein wenig unter 500° an zu zerfallen. 2. In Berührung mit Glasslächen ist
der Beginn der Zersetzungstemperatur viel höher. 3. Der Einfluß der Zeitdauer
der Einwirtung ist sehr groß. 4. Die Beschaffenheit der Obersläche des eins
schließenden Gesäßes übt einen enormen Einfluß auf den Betrag der Zersetzung
aus. 5. Der Betrag der Zersetzung vergrößert sich mit Vergrößerung der Obers
släche. — Die Zersetzung war nie absolut vollständig, gerade wie es Deville
sir die Zersetzung des Ammoniats durch den elektrischen Funken gefnuden hatte;
wahrscheinlich weil eine geringe Wiedervereinigung von N und II stattsindet. Doch
konnte man durch Erhitzen einer Mischung von trockenem Stäcksoff und Wassers
stoff eine solche Vereinigung nicht hervorbringen; bei seuchten Gasen bildete sich
eine Spur Ammoniat, vermuthlich in Folge der Bildung von naseirendem Wassers
stoff aus Wasser und glühendem Eisen.

Mit glühender Kohle giebt das Ammoniak Chanammonium und Wasserstoffsgas: $2NH_3 + C = NH_4CN + 2H$. (Diese Bedingung ist in den Gasseretorten vorhanden.) Lösungen von unterbromigsauren Alkalien entwickln aus Ammoniak und seinen Salzen allen Stickstoff (hierauf beruht der von Knop zur Ammoniakbestimmung construirte Apparat, das Azotometer). Mit wassersier Kohlensäure giebt trockenes Ammoniak carbaminsaures Ammoniak:

$$2NH_3 + CO_2 = CO < \frac{NH_2}{ONH_4}$$

Bei Gegenwart von Feuchtigkeit entsteht baneben auch Ammoniumcarbonat.

Chlorsilber, Chlorcalcium und einige andere Chlormetalle absorbiren das Ammoniak unter Bildung von Berbindungen, welche erst durch Erwärmung wieder getrennt werden. Ackerboden, besonders thonreicher, aber nicht reiner Kaolin, entzieht das Ammoniak und dessen Salze ihren wässerigen Lösungen sehr vollständig.

Das Ammoniak wird äußerst begierig von Wasser und Alkohol absorbirt. 1 g Wasser von 0° absorbirt nach Roscoe und Dittmar¹) bei 0,76 m Druck

¹⁾ Ann. Chem. Pharm. 112, 349.

1146 ccm NH₃ — Gas = 0,899 g NH₃; bei 10° nur 0,679 g, bei 27 0,526 g; bei 30° 0,403 g, bei 100° 0,074 g. (Genaue Tabellen über da Einfluß des Druckes und der Temperatur auf die Löslichkeit des Ammonials wasser bei Roscoe und Dittmar a. a. D., und bei Sims, Ann. Cher Pharm. 118, 345.)

Früher nahm man an, daß die Ammoniaklösungen ein dem Kalis und Natronhydrat analoges Ammoniumhydrat, NH4.OH, enthielten, aber obwohl das chemische Verhalten der Ammoniakslüssigkeit diese Annahme durchaus bes günstigt, so wird doch die Existenz eines Ammoniumhydrats durch die thermoschemischen und physikalischen Untersuchungen von J. Thomsen und D. Tomsmasi¹) widerlegt.

Von den Tabellen über das specifische Gewicht wässeriger Lösungen sei zu nächst die von Carius gegeben, welche sich auf eine Temperatur von 14° bezieht.

Procent NH ₃	Specifisches Gewicht	Procent N H ₃	Specifisches Gewicht	Procent NH ₈	Specifisches Gewicht	Procent N H ₃	Specifijges Gewicht
36,0	0,8844	31,6	0,8938	27,2	0,9047	22,8	0,9168
35,8	0,8848	31,4	0,8943	27,0	0,9052	22,6	0,9174
35,6	0,8852	31,2	0,8948	26,8	0,9057	22,4	0,9180
35,4	0,8856	31,0	0,8953	26,6	0,9063	22,2	0,9185
35,2	0,8860	30,8	0,8957	26,4	0,9068	22,0	0,9191
35,0	0,8864	30,6	0,8962	26,2	0,9073	21,8	0,9197
34,8	0,8868	30,4	0,8967	26,0	0,9078	21,6	0,9203
34,6	0,8872	30,2	0,8971	25,8	0,9083	21,4	0,9209
34,4	0,8877	30,0	0,8976	25,6	0,9089	21,2	0,9215
34,2	0,8881	29,8	0,8981	25,4	0,9094	21,0	0,9221
34,0	0,8885	29,6	0,8986	25,2	0,9100	20,8	0,9227
33,8	0,8889	29,4	0,8991	25,0	0,9106	20,6	0,9233
33,6	0,8894	29,2	0,8996	24,8	0,9111	20,4	0,9239
3 3,4	0,8898	29,0	0,9001	24,6	0,9116	20,2	0,9245
33,2	0,8903	28,8	0,9006	24,4	0,9122	20,0	0,9251
33,0	0,8907	28,6	0,9011	24,2	0,9127	19,8	0,9257
32,8	0,8911	28,4	0,9016	24,0	0,9133	19,6	0,9264
32,6	0,8916	28,2	0,9021	23,8	0,9139	19,4	0,9271
32,4	0,8920	28,0	0,9026	23,6	0,9145	19,2	0,9277
32,2	0,8925	27,8	0,9031	23,4	0,9150	19,0	0,9283
32,0	0,8929	27,6	0,9036	23,2	0,9156	18,8	0,9289
31,8	0,8934	27,4	0,9041	23,0	0,9162	18,6	0,9296

¹⁾ Chem. Centralbl. 15, 418.

Procent NH ₃	Specifisches Gewicht	Procent NH ₈	Specifisches Gewicht	Procent NH ₃	Specifisches Gewicht	Procent N H ₃	Specifisches Gewicht
18,4	0,9302	13,8	0,9456	9,2	0,9623	4,6	0,9807
18,2	0,9308	13,6	0,9463	9,0	0,9631	4,4	0,9815
18,0	0,9314	13,4	0,9470	8,8	0,9639	4,2	0,9823
17, 8	0,9321	13,2	0,9477	8,6	0,9647	4,0	0,9831
17,6	0,9327	13,0	0,9484	8,4	0,9654	3,8	0,9839
17,4	0,9333	12,8	0,9491	8,2	0,9662	3,6	0,9847
17,2	0,9340	12,6	0,9498	8,0	0,9670	3,4	0,9855
17,0	0,9347	12,4	0,9505	7,8	0,9677	3,2	0,9863
16,8	0,9353	12,2	0,9512	7,6	0,9685	3,0	0,9873
16,6	0,9360	12,0	0,9520	7,4	0,9693	2,8	0,9882
16,4	0,9366	11,8	0,9527	7,2	0,9701	2,6	0,9890
16,2	0,9373	11,6	0,9534	7,0	0,9709	2,4	0,9899
16,0	0,9380	11,4	0,9542	6,8	0,9717	2,2	0,9907
15,8	0,9386	11,2	0,9549	6,6	0,9725	2,0	0,9915
15,6	0,9393	11,0	0,9556	6,4	0,9733	1,8	0,9924
15,4	0,9400	10,8	0,9563	6,2	0,9741	1,6	0,9932
15,2	0,9407	10,6	0,9571	6,0	0,9749	1,4	0,9941
15,0	0,9414	10,4	0,9578	5,8	0,9757	1,2	(),995()
14,8	0,9420	10,2	0,9586	5,6	0,9765	1,0	0,9959
14,6	0,9427	10,0	0,9593	5,4	0,9773	0,8	0,9967
14,4	0,9434	9,8	0,9601	5,2	0,9781	0,6	0,9975
14,2	0,9441	9,6	0,9608	5,0	0,9790	0,4	0,9983
14,0	0,9449	9,4	0,9616	4,8	0,9799	0,2	0,9991

Die folgende Tabelle von Wachsmuth 1) bezieht sich auf eine Temperatur von 12° C.

Specif. Gew.	1 kg	1 Liter	1 Liter	besteht aus
bei 12º	enthält N II ₃ in g	enthält NH ₈ in g	Wasser in com	verstüssigtem NH3 in com
0,870	384,4	334,5	535,5	464,5
0,872	376,9	328,6	543,4	456,6
0,874	369,4	322,8	551,2	448,8

¹⁾ Wagner's Jahresb. 1876, S. 447.

Specif. Bew.	1 kg	1 Liter	1 Liter b	esteht aus
bei 120	enthält NII ₈ in g	enthält NH ₃ in g	Wasser in com	verflüssigtem NH3 in cem
0,876	362,0	317,1	558,9	441,1
0,878	354,6	311,3	566,7	433,3
0,880	347,2	305,5	574,5	425,5
0,882	340,0	299,8	582,2	417,8
0,884	332,9	294,2	589,8	410,2
0,886	325,8	288,6	597,4	402,6
0,888	318,7	283,0	605,0	395,0
0,890	311,6	277,3	612,7	387,3
0,892	304,7	271,7	620,3	379,7
0,894	297,8	266,2	627, 8	372,2
0,896	290,9	260,6	635,4	364,6
0,898	284,1	255,1	642,9	257,1
0,900	277,3	249,5	65 0,5	349,5
0,902	270,7	244,1	657,9	342,1
0,904	264,1	238,7	565,3	334,7
0,906	257,7	233,4	672,6	327,4
0,908	251,3	228,2	679,8	320,2
0,910	244,9	222,8	687,2	312,8
0,912	238,6	217,6	694,4	305,6
0,914	232,3	212,3	701,7	298,3
0,916	226,0	207,0	709,0	291,0
0,918	219,7	201,6	716,4	283,6
0,920	213,4	196,3	723,7	276,3
0,922	207,3	191,1	730,9	269,1
0,924	201,2	185,9	738,1	261,9
0,926	195,1	180,6	745,4	254,6
0,928	189,0	175,4	752,6	247,4
0,930	182,9	170,1	7 59,9	240,1
0,932	176,9	164,8	767,2	232,8
0,934	170,9	159,6	774,4	225,6
0,936	164,9	154,3	781,7	218,3
0,938	158,9	149,0	789,0	211,0
0,940	152,9	143,7	796,3	203,7
0,942	147,1	138,5	803,5	196,5
0,944	141,3	133,3	810,7	189,3
0,946	135,6	128,2	817,8	182,2

Specif. Gew.	1 kg	1 Liter	1 Liter	besteht aus
bei 120	enthält NH ₃ in g	enthält NH ₈ in g	Wasser in ccm	verstüssigtem NH ₈ in com
0,948	129,9	123,1	824,9	175,1
0,950	124,2	118,0	832,0	168,0
0,952	118,7	113,0	839,0	161,0
0,954	113,2	108,0	846,0	154,0
0,956	107,8	103,0	853,0	147,0
0,958	102,4	98,1	859,9	140,1
0,960	97,0	93,1	866,9	133,1
0,962	91,6	88,1	873,9	126,1
0,964	86,2	83,0	881,0	119,0
0,966	80,8	78,0	888,0	112,0
0,968	75,5	78,0	895,0	105,0
0,970	70,2	68,0	902,0	98,0
0,972	65,2	63,6	908,7	91,3
0,974	60,2	58,6	915,4	84,6
0,976	55,2	53,8	922,2	77,8
0,978	50,2	49,1	928,9	71,1
0,980	45,3	44,3	935,7	64,3
0,982	40,4	39,6	942,4	57,6
0,984	35,5	34,9	949,1	50,9
0,986	30,6	30,1	955,9	44,1
0,988	25,8	25,5	962,5	37,5
0,990	21,0	20,7	969,3	30,7

Eine in meinem Laboratorium gemachte Untersuchung von J. H. Smith 1) hat gezeigt, daß die Tabelle von Carius genauer als die von Wachsmuth ist. Die älteren von Ure, Dalton, Davy sind ganz falsch.

Rohlenfaures Ammoniat2).

Von den verschiedenen Verbindungen der Kohlensäure und des Ammoniaks, die man früher angenommen hat, sind mehrere wieder aufgegeben worden, und werden jetzt nur die im Folgenden aufgezählten festgehalten. Es ist übrigens

¹⁾ Chem. Ind. 1883, S. 2. 2) Bgl. besonders die aussührliche Abhandlung von Divers (Journ. Chem. Soc. 1870, 8, 171), von dem ich auch noch privatim eine Anzahl von ergänzenden Mittheilungen erhalten habe, namentlich zur Berichtigung von Gmelin-Kraut's Chemie.

hierbei zu bemerken, daß sie sämmtlich in der Glühhitze in Kohlensäure, Ammoniat und resp. Wasser zerfallen, also im heißen Leuchtgase noch nicht existiren, sondern erst bei dessen Abkühlung, zum Theil wohl erst bei der Condensation zu wässeriger Lösung gebildet werden.

Rentrales Salz, (NH₄)₂CO₃, H₂O (Divers). Gestreckte Tafeln; riecht und schmeckt ammoniakalisch; zersließt an der Luft unter Bildung von saurem Salze, mit Verlust von Ammoniak und Wasser, zerfällt bei 58° in Wasser, Kohlensäure und Ammoniak. In Wasser gelöst, kann man es durch Abkühlung unverändert krystallisiren; doch enthält die verdlinnte wässerige Lösung nach Einigen schon ein Gemenge von freiem Ammoniak, neutralem und faurem Ammonium carbonat (Divers leugnet dies). Die wässerige Lösung beginnt bei 70 bis 75° Gas zu entwickeln, kocht bei 75 bis 80° und läßt dabei CO₂ und NH₃ in demselben Verhältnisse übergehen, wie sie im Salze enthalten sind.

Halbsaures Salz, (NH₄)₄H₂(CO₃)₃, H₂O. Ditnne, sechsseitige Tafeln; riecht und schmeckt ammoniafalisch. Wird durch wenig Wasser zersetzt, löst sich unverändert in 5 Thln. Wasser von 15°, welche Lösung beim Erhitzen heftig Gas entwickelt (Divers).

Saures Salz, (NH4)H(CO3), zweifach tohlensaures Ammoniat. sich natürlich gebildet in vielen Guanolagern 2c., auch oft in Gasreinigungsmassen oder Leitungsröhren. Man nimmt meist an, daß dieses Salz im Gaswasser gelöst sei, doch wird anderseitig bestritten, daß daneben nicht auch die anderen Carbonate vorkommen. Zuweilen besteht das kohlensaure Ammoniak des Handels, wie es neuerdings aus England tommt, nur aus Bicarbonat; vgl. Hanetop (Arch. Pharm. 1886, 24, 21) und Reigmann (Pharm. Centralhalle 18 6 S. 105). Es entsteht stets beim Verwittern der an Ammoniak reicheren S und des carbaminsauren Ammoniaks. Nach Divers scheint die Bedingun seiner Bildung das Zusammentreffen von Wasserdampf und Ammoniak in V cular = Verhältnissen mit Kohlendioryd zu sein, aber so langsam, daß nie g. Wasser vorhanden ist, um sich im flussigen Zustande condensiren zu köndaher ist ein warmer Condensationsapparat günstig dafür. Weißes mel Pulver oder rhombische Krnstalle, meist säuleuförmig. Specif. Gew. 1 (Schiff), des natürlichen 1,45 (Mex). Riecht trocken nicht nach Amm:, " schmeckt kühlend und salzig. An trockener Luft ist es beständig, an feuchte lieren die Krystalle ihren Glanz. Bei gewöhnlicher Temperatur hat es im g trocenen Zustande gar teine merkliche Dampf - ober Diffociationstension; bei Gegenwart von Feuchtigkeit tritt Zersetzung ein (Berthelot und André, Bul' Soc. Chim. 47, 848). Bei 600 zerfällt es langsam in CO2, NII3 und Es löst sich leicht in Wasser; die Lösung verliert an der Luft rasch Kohlen und entwickelt schon bei gelindem Erwärmen Gasblasen, so daß ein animoi atreiches Salz entsteht. Rach Dibbite 1) lösen 100 Thle. Wasser

bei	$\mathbf{O_0}$	10°	15^{0}	200	25°	30_0
	11,9	15,8	18,3	21,0	23,9	27,0 Thie. Salz.

¹⁾ Dingl. Journ. 216, 164.

Carbanin faures Ammoniak (früher als trockenes kohlensaures umoniak bezeichnet), $CO_{-ONH_4}^{-NH_2}$, also in der Mitte stehend zwischen dem neusilen Ammoniumcarbonat, $CO_{-ONH_4}^{-ONH_4}$, und dem Carbamid oder Harnstoff, $O_{-NH_2}^{-NH_2}$. Bildet sich stets beim Zusammentreten von Ammoniak und Kohlenzre, wenn die Gase fast trocken und nicht zu warm zusammentreffen, aber auch ch bei Gegenwart von Feuchtigkeit, wenn wenigstens 2 Bol. NH3 auf 1 Bol. O2 da sind; daher bildet es einen Hauptbestandtheil des käuslichen kohlensauren und kann aus diesem durch langsame Destillation 2c. erhalten werden. 3 erscheint in Prismen, Blättchen oder krystallinischen Krusten, riecht start nach mmoniak, zersließt an der Luft und verslüchtigt sich sast vollständig.

Die Dänipfe sind stets ein dissociirtes Gemenge von NH3 und CO2. Die ampfspannung beträgt 1)

bei
$$0^{\circ}$$
 12,4 mm bei 40° 248 mm $_{n}$ 10° 29,8 $_{n}$ $_{n}$ 47 $^{1}/_{4}$ ° . . . 361 $_{n}$ $_{n}$ 20° 62,4 $_{n}$ $_{n}$ 54 $^{3}/_{4}$ ° . . . 563 $_{n}$ $_{n}$ 30° 124 $_{n}$ $_{n}$ 56 $^{1}/_{2}$ ° . . . 632 $_{n}$

ei 59 bis 60° zersetzt es sich vollständig zu CO_2 und $2NH_3$; bei 50 bis 55° tsteht es wieder aus diesen Bestandtheilen. Es löst sich unter starker Abkühlung $1^3/_2$ Thln. Wasser und verwandelt sich dabei nach einiger Zeit in saures Salz 1rch Ammoniakversuft).

Das täufliche tohlensaure Ammoniat, Hirschhornsalz, sal volatile, ist enge von saurem (primärem) Ammoniumcarbonat mit carbaminsaurem it, welches gewöhnlich etwas anhängendes Wasser enthielt. Es entsteht bei jeines Gemisches von Kohlensäure (selbst im lleberschuß) und Ammoniatzenwart von genügend Wasserdampf, also auch, wie man srüher anzeim raschen Destilliren irgend eines der Ammoniumcarbonate oder von hoder schweselsaurem Ammoniat mit Kreide; aber Divers hat bewiesen, sem Falle das neutrale Salz gebildet wird, und daß dieses erst bei dem iren in das "täusliche" Salz übergeht. In allen diesen Fällen sind hat CO2, NH3 und H2O im Dampszustande frei neben einander anzus Die Das früher im Handel vorkommende Hirschwessels hatte gewöhnlich hiten in einer Retorte allmätig stüssig und löste sich bei 13° in 4 Thln., bei Isa in 3,3, bei 32° in 2,7, bei 40,6° in 2,4 und bei 49° in 2 Thln. Wasser.

Busammensetzung: 28,81 NH3, 55,96 CO2, 15,25 H2O.

rs zeigte, daß das von ihm damals (1870) im Handel angetroffene ilz reitser an Ammoniak war und der Formel (NH4) HCO3, CO(NH2)(ONH4) sprach. Es bleibt beim Erwärmen fest, und verwittert an der Luft unter Berst vo Froc. zu zerreiblichem saurem Ammoniumcarbonat. Mit wenig Wasser

¹⁾ Naumann, Ber. d. chem. Gef. 1871, S. 783; Erdmann, ebendaf. 1885, 1157.

hierbei zu bemerken, daß sie sämmtlich in der Glühhitze in Kohlensäure, Amma und resp. Wasser zerfallen, also im heißen Leuchtgase noch nicht existiren, som erst bei dessen Abkühlung, zum Theil wohl erst bei der Condensation zu wässen Lösung gebildet werden.

Reutrales Salz, $(NH_4)_2CO_3$, H_2O (Divers). Gestreckte Taseln: nund schmeckt ammoniakalisch; zersließt an der Lust unter Bildung von saus Salze, mit Berlust von Ammoniak und Wasser, zerfällt bei 58° in Berchensäure und Ammoniak. In Wasser gelöst, kann man es durch Absild unverändert krystallisiren; doch enthält die verdünnte wässerige Lösung nach schon ein Gemenge von freiem Ammoniak, neutralem und saurem Ammoniak (Divers leugnet dies). Die wässerige Lösung beginnt bei 70 bis Gas zu entwickeln, kocht bei 75 bis 80° und läßt dabei CO2 und NH3 in selben Berhältnisse übergehen, wie sie im Salze enthalten sind.

Halbsaures Salz, $(NH_4)_4H_2(CO_3)_3$, H_2O . Dünne, secheseitige **La** riecht und schmeckt ammoniafalisch. Wird durch wenig Wasser zerset, **La** unverändert in 5 Thln. Wasser von 15° , welche Lösung beim Erhitzen hestig entwickelt (Divers).

Saures Salz, (NH4)H(CO3), zweifach tohlensaures Ammoniat. F sich natürlich gebildet in vielen Guanolagern zc., auch oft in Gasreinigungen ober Leitungeröhren. Dan nimmt meift an, daß dieses Calz im Gata gelöst sei, doch wird anderseitig bestritten, daß daneben nicht auch die and Carbonate vorkommen. Zuweilen besteht bas tohlensaure Ammoniak bes Da wie es neuerdings aus England tommt, nur aus Bicarbonat; vgl. Hanf (Arch. Pharm. 1886, 24, 21) und Reigmann (Pharm. Centralhalle 1 S. 105). Es entsteht stets beim Berwittern der an Ammoniat reicheren und des carbaminsauren Ummoniaks. Nach Divers scheint die Bedingus seiner Bilbung das Zusammentreffen von Wasserdanipf und Ammoniak in \$ cular = Berhältnissen mit Kohlendioryd zu sein, aber so langsam, daß nie Wasser vorhanden ist, um sich im flussigen Zustande condensiren zu in baher ist ein warmer Condensationsapparat günstig dafür. Weißer ma Pulver oder rhombische Arnstalle, meist fäulenförmig. Specif. Gew. 1. (Schiff), des natürlichen 1,45 (Ulex). Riecht trocken nicht nach Unim schmedt kühlend und salzig. An trockener Luft ist es beständig, an jeuchte lieren die Krystalle ihren Glang. Bei gewöhnlicher Temperatur hat ce im trodenen Bustande gar feine merkliche Dampf - ober Diffociationetention Gegenwart von Feuchtigkeit tritt Zersetzung ein (Berthelot und Andre, 3 Soc. Chim. 47, 848). Bei 609 zerfällt es langsam in CO2, NH3 und Es löst sich leicht in Wasser; die Lösung verliert an der Luft rasch Rohlen. und entwidelt schon bei gelindem Erwärmen Gasblasen, so daß ein amm reiches Salz entsteht. Rach Dibbits') lösen 100 Thle. Wasser

bei	0_{0}	100	15^{0}	200	$25^{\rm o}$	300
	11,9	15,8	18,3	21,0	23,9	27,0 Thie. Salz.

¹⁾ Dingl. Journ. 216, 164.

t bezeichnet), $CO_{-ONH_4}^{-NH_2}$, also in der Mitte stehend zwischen dem neus mmoniumcarbonat, $CO_{-ONH_4}^{-ONH_4}$, und dem Carbamid oder Harnstoff, Vildet sich stets beim Zusammentreten von Ammoniat und Kohlens

mn die Gase sast troden und nicht zu warm zusammentressen, aber auch Begenwart von Feuchtigkeit, wenn wenigstens 2 Vol. NH3 auf 1 Vol. sind; daher bildet es einen Hauptbestandtheil des käuslichen kohlensauren und kann aus diesem durch langsame Destillation 2c. erhalten werden. in Prismen, Blättchen oder krystallinischen Krusten, riecht start nach ut, zersließt an der Lust und verslüchtigt sich sast vollständig.

Lämpfe sind stete ein dissociirtes Gemenge von NH3 und CO2. Die nnung beträgt 1)

60° zersetzt es sich vollständig zu CO2 und 2NH3; bei 50 bis 55° wieder aus diesen Bestandtheilen. Es löst sich unter starker Abkühlung In. Wasser und verwandelt sich dabei nach einiger Zeit in saures Salz moniakverlust).

täufliche kohlensaure Ammoniak, Hirschhornsalz, sal volatile, ist zee von saurem (primärem) Ammoniumcarbonat mit carbaminsaurem welches gewöhnlich etwas anhängendes Wasser enthielt. Es entsteht bei eines Gemisches von Kohlensäure (selbst im lleberschuß) und Ammoniakzenwart von genügend Wasserdampf, also auch, wie man früher andnraschen Testilliren irgend eines der Ammoniumcarbonate oder von der schweselsaurem Ammoniak mit Kreide; aber Divers hat bewiesen, em Falle das neutrale Salz gebildet wird, und daß dieses erst bei dem ten in das "täusliche" Salz übergeht. In allen diesen Fällen sind Tog, NH3 und H2O im Dampszustande frei neben einander anzustas früher im Handel vortommende Hirschhornsalz hatte gewöhnlich de Formel 2(NH4)HCO3, CO(NH2)(ONH4); es wurde beim gelinden i einer Retorte allmälig slüssig und löste sich bei 13° in 4 Thln., bei 3, bei 32° in 2,7, bei 40,6° in 2,4 und bei 49° in 2 Thln. Wasser.

Busammensexung: 28,81 NH3, 55,96 CO2, 15,25 H2O.

Trø zeigte, daß das von ihm damals (1870) im Handel angetroffene it an Ammoniak war und der Formel (NH4)HCO3, CO(NH2)(ONH4) Es bleibt beim Erwärmen fest, und verwittert an der Luft unter Ber- Proc. zu zerreiblichem saurem Ammoniumcarbonat. Wit wenig Wasser

Emann, Ber. d. chem. Bef. 1871, S. 783; Erdmann, ebendaf. 1885,

behandelt, läßt es eben solches Salz zurück. Es löst sich bei 15° in 4 Thln. Basse unter bedeutender Temperaturerniedrigung, bei 65° in 1½ Thln. Die Lösur beginnt bei 75° reichlich Kohlensäure zu entwickeln, bei 85° auch Ammonic bei 100° ist alles Salz verflüchtigt. In verdünnten Lösungen erfolgt die Galentwickelung später. Es enthält 32,48 NH₃, 56,05 CO₂, 11,47 H₂O.

Nach Vogler 1) wäre das käusliche kohlensaure Ammoniak eine Berbindun von saurem Ammoniumcarbonat mit carbaminsaurem Ammoniak; seine Beel achtungen fligen denjenigen von Divers nur eine directe Bestimmung de Wassers zu.

Die specifischen Gewichte der Lösungen von käuslichem Ammoniumcarbom sind von mir und J. H. Smith bestimmt worden). Das untersuchte Sal hatte die Zusammensetzung: 31,3 NH3, 56,6 CO2, 12,1 H2O, was mit de Formel von Divers am nächsten stimmt. Folgende Tabelle zeigt die specifischen Gewichte bei 15° und den Factor zur Reduction der bei anderen Temperatura gefundenen specifischen Sewichte auf 15°.

Spec. Gew. bei 150	Proc. kohlenjaures Ammoniak	Factor für 1º C.	Specif. Gew. bei 150	Proc. fohlenjaures Ammoniat	Factor für 1º C.
1,005	1,66	0,0002	1,080	23,78	0,0006
1,010	3,18	0,0002	1,085	25,31	0,0006
1,015	4,60	0,0003	1,090	26,82	0,0007
1,020	6,04	0,0003	1,095	28,33	0,0007
1,025	7,49	0,0003	1,100	29,93	0,0007
1,030	8,93	0,0004	1,105	31,77	0,0007
1,035	10,35	0,0004	1,110	33,45	0,0007
1,040	11,86	0,0004	1,115	35,08	0,0007
1,045	13,36	0,0005	1,120	36, 88	0,0007
1,050	14,83	0,0005	1,125	38,71	0,0007
1,055	16,16	0,0005	1,130	40,34	0,0007
1,060	17,70	0,0005	1,135	42,20	0,0007
1,065	19,18	0,0005	1,140	44,29	0,0007
1,070	20,70	0,0005	1,145	44,90	0,0007
1,075	22,25	0,0006		ı	

Wenn man z. B. bei 19° gefunden hat: 1,108, so bekommt man für 15°: 1,108 + 0,0007 (19 — 15) == 1,1108 == 33,71 Proc.

¹⁾ Zeitschr. anal. Chem. 17, 451. 2) Chem. Ind. 1883, S. 2.

Schwefelammonium.

Es giebt ein Monosulfuret, $(NH_4)_2S$, ein Sulfhydrat, NH_4SH , und verschiedene Polysulfurete, welche auf 2 Wol. NH_4 2 bis 7 At. S. enthalten. Sie sind alle (unter Dissociation) flüchtig, in Wasser löslich und leicht zersetzbar.

Einfach-Schweselammonium, $(NH_4)_2S$, entsteht aus Schweselwasserstoff und überschüssigem Ammoniak. Es bildet bei — 18^o farblose, glänzende Krysstalle, welche sich in Wasser leicht und farblos lösen. Diese Lösung ist beständig, während die Krystalle an der Luft sofort die Hälfte des Ammoniaks verlieren. Im Dampfzustande existirt es nicht, sondern zerfällt in $2NH_3$ und H_2S .

Ammoniumsulfhydrat, NII. Entsteht durch Einleiten von Schwefels wasserstoff in Ammoniakslüssigkeit bis zur Sättigung (das gewöhnliche Laborastoriums-Reagens). Die anfangs farblose Lösung wird an der Luft gelb durch Bildung von Polysulfureten. Unter 10° kann man es krystallisirt erhalten; im Dampfzustande zerfällt es ebenfalls in H₂S und NH₃.

Bei längerer Berührung mit der Luft setzt die Lösung Schwesel ab und es bildet sich unterschwefligsaures Ammoniak.

Die Verbindungen mit mehr Schwefel entstehen u. A. durch Auflösen von Schwefel in gewöhnlichem Schwefelammonium.

Schweselammonium bildet bis jest keinen Artikel sür größere Fabrikation, kann aber leicht in großem Maßstabe gewonnen werden, wenn man in einer Retorte schweselsaures Ammoniak mit Soda - Auslaugungsrücktand oder Gaskalk (welche beide sehr reich an Schweselcalcium sind) mischt, einen Dampsstrahl ein- bläst und die Dämpse durch einen Condensationsapparat leitet. Nur muß man sich vor einer Verstopfung der Leitungen durch erstarrendes Schweselammonium sehr hüten 1).

Schwefelcyanammonium (Rhobanammonium), NII4.CNS.

Farblose, glänzende, weiße Blättchen ohne Arnstallwasser; das aus wässer riger Lösung krystallisirte ist etwas zersließlich, die aus Weingeist erhaltenen Arnstalle sind luftbeständig. Sehr leicht löslich in Wasser, unter bedeutender Temperaturerniedrigung, und in Weingeist. Das trodene Salz schmilzt beim Erhipen auf 145 bis 160° und zersetzt sich bald darüber. Es kann also keinessfalls im Dampfzustande bestehen, sondern bildet sich erst bei der Abkühlung des Gases aus Schweselammonium und Schweselkohlenstoff:

$$(N II_4)_2 S + C S_2 = N H_4 . C N S + 2 II_2 S$$

ober auch aus Chanammonium und Schwefelammonium. Im englischen Gaswasser kommen 3 bis 5 Unzen Rhodanammonium per Gallone (= 18 bis 31 g im Liter) vor. In sehr bedeutenden Mengen findet es sich auch in der Eisenoryd-Gasreinigungsmasse (oft fälschlich Laming's Masse genannt).

¹⁾ Spence, Wagn. Jahrb. 1867, 230.

Chanammonium, NH4.CN.

Festes, farbloses Salz, in Würfeln krystallisirend, zugleich nach Blausaure und Ammoniak riechend und schmeckend. Reagirt alkalisch. Ebenso giftig wie Blausaure. Es ist sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol; sehr flüchtig, so daß man seinen Siedepunkt schon bei 36° angiebt, zerfällt aber beim Berdampsen, da man nach der Dampstichte eine Dissociation in Ammoniak und Blausaure annehmen muß. Das trockene Salz ist höchst unbeständig und verwandelt sich an der Luft rasch in eine braune sticktoffhaltende Wasse (Azulminsäure).

Chlorammonium (Salmiat), NH4 Cl.

Seit alten Zeiten bekannt, auch in der Natur vorgefunden, besonders in vulcanischen Gegenden und in der Nähe von Kohlengruben. In reinem Zustande farb- und geruchlos. Aus Wasser oder Weingeist krystallisirt es in federartig an einander gereihten Octaedern, aus Harn in Würfeln. Der sublimirte Salmiak besteht aus zusammengesinterten faserig krystallinischen Massen. Der Salmiak ist sehr zähe und läßt sich nicht gut pulvern.

Specifisches Gewicht 1,52. Löslich in Wasser unter starker Abkühlung. 100 Thle. Wasser lösen bei 0° 28,4, bei 10° 32,8, bei 110° 77,2 Thle. Salmiet.

Specifisches Gewicht von Salmiaklösungen bei 150 (nach Gerlach).

Procent	Specifisches Gewicht	Procent	Specifisches Gewicht	Procent	Specifisches Gewicht	Procent	Specififces Gewicht
1	1,00316	8	1,02481	15	1,04524	22	1,06479
2	1,00632	9	1,02781	16	1,04804	23	1,06754
3	1,00948	10	1,03081	17	1,05086	24	1,07029
4	1,01264	11	1,03370	18	1,05367	25	1,07304
5	1,01580	12	1,03658	19	1,05648	26	1,07375
6	1,01880	13	1,03947	20	1,05929		
7	1,02180	14	1,04325	21	1,06204		

Der Salmiak ist bei gewöhnlicher Temperatur nicht flüchtig; beim Erhitzen verdampst er ohne zu schmelzen, und sublimirt in Krusten, wie oben erwähnt. Der Dampf ist ein dissociirtes Gemenge von NH3 und HCl. Beim Kochen seiner Lösung mit Wasser entweicht etwas Ammoniak, so daß deutlich saure Reaction eintritt. Aus diesem Grunde greift er auch dabei metallene Gefäße, namentlich Eisen, stark an und wird dadurch verunreinigt. Selbst im neutralen Zustande wirkt der Salmiak bei Gegenwart von Wasser stark auf Eisen, Kupfer 2c. ein und befördert das Rosten dieser Metalle.

Schwefelsaures Ammoniat.

Bon den verschiedenen Sulfaten des Ammoniaks interessirt uns nur das' neutrale, $(NH_4)_2 SO_4$, welches in wasserhellen rhombischen Krystallen, isomorph mit Kaliumsulfat, erscheint. Das natürliche Ammoniumsulfat, welches in den vulcanischen Gegenden von Süd-Italien vorkommt, wird Mascagnin genannt. Specisisches Gewicht 1,76. Von scharfem, bitterem Geschmack. Verknistert beim Erhipen, schmilzt bei 140° und fängt bei 280° an sich zu zersepen, ist also nicht unverändert slüchtig. 100 The. Wasser lösen bei

0° 10° 20° 30° 40° 50° 60° 70° 80° 90° 100° 71,00 73,65 76,30 78,95 81,60 84,25 86,90 89,55 92,20 94,85 97,50 Theile des Salzes. In absolutem Weingeist ist es unlöslich.

Specifisches Gewicht der Lösungen von schwefelsaurem Ammoniak bei 15°.

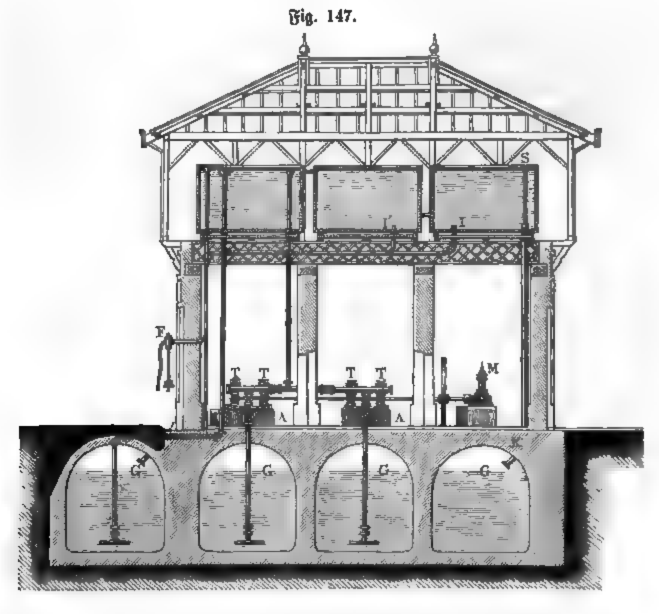
Procent	Specifisches Gewicht	Procent	Specifisches Gewicht	Procent	Specifisches Gewicht	Procent	Specifisches Gewicht
1	1,0057	14	1,0805	27	1,1554	40	1,2284
2	1,0115	15	1,0862	28	1,1612	41	1,2343
3	1,0172	16	1,0920	29	1,1670	42	1,2402
4	1,0230	17	1,0977	30	1,1724	43	1,2462
5	1,0287	18	1,1035	31	1,1780	44	1,2522
6	1,0345	19	1,1092	32	1,1836	45	1,2583
7	1,0403	20	1,1149	33	1,1892	46	1,2644
8	1,0460	21	1,1207	34	1,1948	47	1,2705
9	1,0518	22	1,1265	35	1,2004	48	1,2766
10	1,0575	23	1,1323	36	1,2060	49	1,2828
11	1,0632	24	1,1381	37	1,2116	50	1,2890
12	1,0690	25	1,1439	3 8	1,2172		
13	1,0747	26	1,1496	39	1,2228		

Bierzehntes Capitel.

Die Berarbeitnug bes Ammoniafwaffers.

Aufbewahrung bes Ammonialwaffers und Trennung vom Theer.

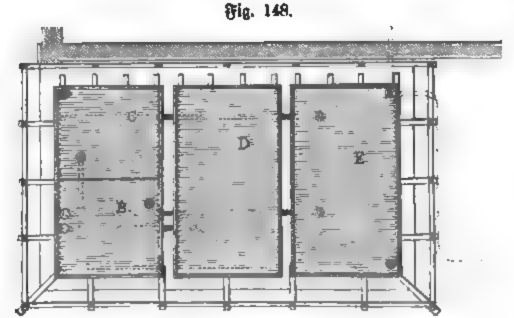
Selbstverständlich ist Ammoniafwasser, wie es aus der Wischung der mafferigen Fluffigfeiten von der Hydraulit, den Rühlern und Waschern zusammen-



tommt, stets mehr ober minder mit theerigen Gubstauzen verunreinigt. Emige berfelben find in dem Baffer wirklich aufgelöft, aber andere find barin nur

suspendirt und können durch Rlärung abgeschieden werben. Es ift sehr wichtig dies wirklich zu thun, da die mit der Berarbeitung des Gaswassers verbundenen Uebelstände burch die Entsernung der theerigen Substanzen vermindert werden,

Gine ausgezeichnete Einrichtung für diesen Zwed besteht zu Laugirard bei Paris, wo seiher die Klagen der Nachbarn sehr start waren. Fig. 147 und 148 zeigt dieselbe im Berticalschnitt und Grundriß. Das Gaswasser wird in großen unterirdischen Cisternen GG ausbewahrt und von diesen durch die von der Maschine M getriebenen Pumpen TT in die vier hoch ausgestellten Behälter B, C, D, E, gepumpt. Diese Behälter communiciren mit einander durch Ueberstäuse; die Flüssigteit gelangt zuerst nach B, von hieraus allmälig nach C, D, E, wobei das Abklären stattsindet. Der meiste Theer sindet sich in B und C, sehr wenig in D und E. Das jest von Theer so gut wie freie Gaswasser läuft von der Oberstäche des lesten Klärkastens E durch das Rohr S in den Weßbehälter,



aus dem die Blasen beschickt werden. Der sich am Boden von B und C anssammelnde Theer wird durch den Hahn F abgezogen und in eisernen Bahnwagen nach der Theersabrit transportirt. Die kleine Menge des sich in D und E vorssindenden Theers wird durch die Röhren I, I' und K in die Sisternen G G zurlichsließen gelassen.

Benn man Ammoniakwasser irgend längere Zeit aufbewahren muß, so muß man beachten, daß erhebliche Mengen Ammoniat durch Berdunftung verloren geben können. Diesen Berlust tann man großentheils vermeiben, wenn man das frische Gaswasser am Boben des Behälters einlaufen läßt und es von eben daher wegpumpt. Dadurch bleibt der obere Theil des Inhalts der Gefäße lange Zeit unverändert und schlitzt den unteren vor einem Berlust durch Berdampfung.

Berarbeitung bes Ammoniatwaffere ohne Deftillation.

Die Berarbeitung des Gaswassers bezweckt meift die Erzeugung von ichwefelsaurem Ammoniat, seltener diejenige von Salmiakgeist und noch seltener die von Salmiak. Das tohlensaure Ammonial wird meist indirect aus fcwefelsaurem gemacht. Digestion mit schwefelsaurem Kalk (Gyps) bewirkt, aber dies giebt nur eine sehr unreine Waare, und obwohl das Versahren billig aussieht, so wird es doch wenig ausgeführt. Al. Mc Dougall (E. P. Nr. 202, 1882) mischt die Sulfate oder Chloride des Kalks oder der Magnesia mit Sägespänen, Rinde, Torf u. dgl., und bewässert die Mischung mit Gaswasser, nach Zusat von ein wenig Schweselsaure oder Salzsäure. Auf diesem Wege wird schweselsaures Ammoniak oder Salmiak erzeugt.

De la Martellière (E. P. Nr. 2963, 1880) setzt zu Gaswasser rohe schwefelsaure Thonerde und filtrirt von dem Niederschlage von Thonerde und Kieselsäure, welcher die theerigen Substanzen mitreißt, die Lösung von schweselssaurem Ammoniak ab. Diese Behandlung erscheint recht sehr kostspielig.

Früher bestand das gewöhnlichste Versahren zur Behandlung von Gaswasser darin, dasselbe un mittelbar mit Schweselsäure ober Salzsäure zu sättigen und die Lösung dis zum Auskrystallisiren des Ammoniaksalzes einzubampsen. Die bei der Sättigung entweichenden Gase, Kohlensäure und Schweselwasserstoff werden disweilen durch ein Feuer geleitet, um den Schweselwasserstoff zu verbrennen, was aber in Folge der Beimischung von Feuchtigkeit und Kohlensäure sehr unvollkommen geschah. Das entstehende Ammoniumsulsat oder schlorid war durch theerige Substanzen start verunreinigt und wäre heutzutage kaum verskünsch, weil die Berdampfung so verdünnter Lösungen mehr Brennmaterial als die Austreidung des Ammoniaks in einem richtig construirten Apparate kostet, und außerdem auch während der Condensation ein fortwährender Schweselwassersstoffgeruch herrscht. Die directe Sättigung wird jetzt kaum mehr sür schweselwassers sammoniak, aber noch zuweilen sür Salmiak angewendet.

Eine Modification ber directen Sättigung wird in Carlisle ausgeführt, nach dem Versahren von Hepworth; es scheint auf diese Fabrik beschränkt zu sein.). Wan berieselt dort die Gaswascher mit einer neutralen Lösung von schweselsaurem Ammoniak, welche, unten angekommen, wieder mit Schweselsaure von 60° B. neutralisit wird, wobei die entweichenden Gase in einen Eisenorgdreiniger abzessihrt werden (s. u.). Die neutrale Flüssigkeit wird wieder ausgepumpt und das Versahren sortgesetz, die eine Stärke von 1,20 specif. Gew. erreicht ist, worauf man die Lauge in Abdampspfannen weiter verarbeitet. Hierbei soll kein Ammoniak verloren gehen; jedoch muß man darauf sehen, daß die Lösung nie im sauren Zustande auf die Gaswascher gepumpt wird, weil sonst das Gas an Leuchtkrast verliert. Man hat auf diesem Wege im Jahre 1885 aus 18500 Tonnen destilslirter Kohle 170 Tonnen Sulfat gewonnen; die täglich durch die Wascher gehende Gasmenge schwankt zwischen 800 000 und 900 000 Cubitsus.

Zuweilen wird Gaswasser unmittelbar zur Düngung gebraucht, aber die Transportkosten müssen diese Verwendung in ausgedehnterem Maße verhindern, und der große Verlust von Ammoniak durch Verdunstung spricht auch dagegen.

¹⁾ Twenty third Report on the Alkali etc. Acts, p. 38.

Fabrikation von schwefelsanrem Ammoniak durch Destillation von Gaswasser.

Berwenbung bes Ralts.

Ein großer Theil, bei guter Qualität der größte, des Ammoniaks ist im Gaswasser in Form von Salzen enthalten, die beim Kochen sich verslüchtigen, allerdings unter Dissociation; im wesentlichen ist dies kohlensaures Ammoniak und Schweselammonium. Dieses "flüchtige" Ammoniak kann man durch bloßes längeres Kochen der Flüssigkeit austreiben. Aber das "sixe" Ammoniak, d. i. das Sulfat, Chlorid, Rhodanammonium 2c., bleibt hierbei zurück und kann nur durch Zersesung der Salze mit Kalk ausgetrieben werden.

Wir haben gesehen (S. 492), daß das Verhältniß zwischen flüchtigem und sixem Ammoniak ein sehr schwankendes ist. In sehr guten Gaswassersorten sind nur einige Procent des Ammoniaks "six", und hier scheint die Behandlung mit Kalk, welche den Apparat und das Verfahren complicirt und das Rochen sehr verlängert, nicht lohnend zu sein. Daher verwenden besonders viele englische Fabriken überhaupt gar keinen Kalk in ihren Ammoniakblasen; doch ist dies nach dem amtlichen Bericht von Ballard, S. 129, selbst in England die Minderheit der Fabriken.

Man sollte jedoch den Kalk nie weglassen, wenn das sixe Ammoniak über einige wenige Procent des Gesammtammoniaks hinausgeht. Obwohl selbst durch die Behandlung mit Kalk das Ammoniak selten absolut vollkommen in Freiheit gesetzt und verwerthet wird, so bezahlt doch das hierbei extra gewonnene Ammoniak die Kosten des Versahrens sehr gut, wenn es auch nur 5 Proc. beträgt, und dies ist vermuthlich allgemein der Fall, wenn das Gaswasser aus allen Theilen der Kühl= und Waschvorrichtungen gemischt wird.

I. H. Cox (S. 492) hält es filr eine gute Regel, auf je 100 Thle. sixes Ammoniat 350 Thle. Kalt zu verwenden. Man wird in der Praxis sehr bald durch Analysen verfolgen können, ob man die richtige Menge getroffen hat; jedensfalls muß man weit über die theoretische Menge Kalt anwenden.

In einem Apparat von zwei Blasen, in deren zweiter Kalt zugeset wurde, fand 3. Hepworth 1) folgende Gehalte der Flüssigkeit:

- 1) Frisches Gaswasser beim Einlauf in Blase Nr. I: 2,540 Proc. N II3
- 2) " beim Auslaufen aus Nr. I: 0,589 " "

Der Unterschied zwischen 2) und 3) zeigt die Menge des "fixen", durch de Kalk gewonnenen Ammoniaks an.

Nach der allgemeinen Erfahrung der deutschen Ammoniakfabriken betrö das sixe Ammoniak durchschnittlich ein Fünftel des Gesammtammoniaks.

¹⁾ Journ. of Gas-Lighting, Oct. 1883.

Iebenfalls werben die Apparate immer so construirt, daß zuerst das stücktige Ammoniak durch bloßes Erhigen ausgetrieben wird, ehe man zur Zersetzung der siren Salze Kalk zusett; wenigstens gilt dies ausnahmlos sür die Darstellung von schles anwenden Mumoniak. Da man in allen praktischen Fällen einen Ueberschuß von Kalk anwenden muß, so giebt es immer Unannehmlichkeiten durch Bildung von aus Kalkhydrat oder Kalksalzen bestehenden Krusten, welche sich an den Boden und die Seiten der Blase fest ansetzen. Dies ist besonders lästig bei direct geseuerten Blasen und ist vermuthlich der Hauptgrund, warum viele Ammoniaksabriken die Gewinnung des siren Ammoniaks unterlassen; aber diese Umannehmlichkeit wird ganz vermieden durch die von Grüneberg, Feldmann, Wallet u. A. construirten, später zu beschreibenden Apparate.

Man nimmt gewöhnlich an, daß im Augenblice bes Zusammentreffens eines Ammoniakfalzes, etwa Salmiak, mit Ralk Ammoniak frei und Chlorcalcium gebildet wird. I ambert 1) widerspricht dieser Annahme, indem er anführt, bag Reaction: $2NH_4Cl + CaO = CaCl_2 + 2NH_3 + H_2O$ Wärme im Betrage von 10,9 Calorieen absorbirt; wenn man ben Kalt als Aestalt anwendet, follte man 7,55 Calorieen für Bildung von Ca (OH), abziehen. Daher werde bei "gewöhnlicher" Temperatur kein Ammoniak gebildet, nicht einmal im luftverdungten Raum, sondern es entstehe die Verbindung Ca Cl2 (NH3)2, bei deren Bildung 14 Calorieen entwickelt werben, und welche ihr Ammoniak bei 180 bis 2006 ausgiebt. Dies sei auch der Fall bei Barnt und Strantian, aber nicht bei Bleiornd. — Ohne auf eine Discussion über die Giltigkeit dieser theoretischen Betrachtungen einzugehen, muß man constatiren, daß allerdings zur vollständigen Austreibung des Ammoniats aus obiger Mischung startes Rochen nöthig ift; bag es nur durch lange Erhitzung ermöglicht wird (S. 499) und daß es viel beffer bei verdunnten als bei concentrirten Flussigkeiten angeht. Meist wird in ber Praxis die Behandlung nicht bis zur absoluten Austreibung alles Animonials ausgebehnt. Cor (a. a. D.) giebt an, daß in der von ihm geführten Fabrit das Gaswasser 15 Proc. des Gesammtammoniaks als fixes enthielt, wovon durch die Ralkbehandlung 5 Proc. gewonnen wurden und 10 Proc. verloren gingen. ein solcher Verlust ist durchaus unnöthig groß; in derselben Versammlung führte Hepworth an, daß in seinem Falle 76,9 Proc. des Gesammtammoniaks durch bloges Rochen, 20,5 Proc. durch Kalk ausgetrieben wurden und nur 2,6 Proc. im Abwasser verblieben, und selbst dieser anscheinende Berlust würde vermuthlich geringer gefunden worden sein, wenn man bei der Analyse Kalt statt Aepnatron angewendet hätte, welches Chanverbindungen zc. zersetzen kann. In den deutschen Fabriken ist ebenfalls, wie wir bei ber Beschreibung von Gruneberg's und Feldmann's Blasen sehen werben, ber Berluft gang unbedeutend. Beweis, daß Cor's Ergebnisse nicht bem gewöhnlichen Sachverhalt entsprechen, ist die tägliche Praxis der Ammoniaksodafabrikation, deren meistes Ammoniak "fixes" ist, und welche nicht existiren könnten, wenn sie eine entfernt so erhebliche Menge Anmoniak bei ber Destillation verlören.

Zuweilen verursacht die Destillation mit Kalk ein unangenehmes Schäumen. Dies wird nach der Société anonyme des produits chimiques du Sud-Ouest (D. R.-P. Nr. 18773) durch suspendirtes Calciumcarbonat verursacht. Man soll deshalb, nachdem das flüchtige Ammoniak ausgetrieben ist, die Flüssigkeit vor Zusatz des Kalks ein wenig ansäuern.

Magnesia statt Kalk wird zur Zersetzung von Ammoniaksalzen im Großen nur dann verwendet, wenn man das Chlor des Salmiaks wiedergewinnen will — ein Problem, welches unaushörlich in Angriff genommen wird, aber trotz seiner Wichtigkeit für die Ammoniaksodsabrikation noch nicht endgiltig gelöst ist. Hierbei ist es natürlich eine unerläßliche Bedingung, die Magnesia wiederzugewinnen, da ihr Preis nicht gestattet sie wie Kalk zu opfern. Die Einzelheiten der vielen in dieser Richtung gemachten Bersuche gehören nicht hierher, sondern in eine Besschreibung der Sodasabrikation. Es sei daher nur ganz kurz des sehr wichtigen Versahrens von Péchinen & Co. (E. P. Nr. 9927, 1885) Erwähnung gethan, welches darauf beruht, daß die Zersetzung von Salmiaklösungen durch Magnesia selbst beim Siedepunkt nur bei gewisser Concentration der Flüssigkeiten vollständig ist; daher construirten sie eine Blase, in welcher kein Damps condensirt und keine Scheidung von Ammoniak und Wasser angestrebt wird, die Bersetzung so weit gegangen ist, daß die gewöhnliche Dephlegmation angewendet werden kann 1).

Art ber Erhitzung ber Blasen.

Die Apparate zur Destillation von Gaswasser haben verschiedene Borrichtungen zur Erhitzung. Man kann sie entweder direct seuern, oder durch offene Dampseinströmung, oder endlich durch indirecten Damps erhitzen. Zuweilen wird auch überhitzter Damps angewendet. Die Austreibung des Ammoniaks durch bloßes Kochen, ohne Benutzung der sühlbaren und latenten Wärme der entwickelten Dämpse, verbraucht sehr viel Zeit und Brennstoff. Daher wird jene Wärme bei allen neueren Apparaten zu der Borwärmung von frischem Gaswasser und zum Austreiben der flüchtigen Ammoniassalze benutzt, wobei zugleich das Gas vom Wasserdamps durch Dephlegmation befreit wird. Die Extraanschaffungskosten eines richtig construirten Apparates werden bald durch eine sehr große Brennstoffsersparniß heimgebracht. Man hat eine außerordentlich große Anzahl von Typen von Apparaten sür diesen Zweck ersonnen, von denen einige weiter unten beschrieben werden sollen; das allgemeine Princip ist immer dasselbe wie bei der Rectification von Weingeist oder leichten Theerölen (S. 397 ss.).

Die beste Erhitzungsart für Ammoniakblasen ist durch folgende, im Fabrikmaßstabe ausgeführte Bersuche von Tidy ausgemittelt worden. Eine Menge von 7000 Gallonen Gaswasser brauchte

			2 m 10 m 1 m 1 m 1 m 1 m 1 m 1 m 1 m 1 m	E	tunden	Procent der theores tischen Ausbeute
Bei	Erhitung	durch	freies Feuer .	•	22	90
77	n	n	indirecten Dampf	•	18	92
n	*	n	directen Dampf	•	14	98,5

¹⁾ Abbildung u. Beschreibung Journ. Soc. Chem. Ind. 1886, p. 483.

Dies beweist, daß die beste Erhitzungsweise die durch direct in die Flüsssein eingeblasenen Dampf ist, ohne Zweisel, weil dessen Wärme in dieser Art am mittelbarsten ausgenutzt wird, und vielleicht noch mehr, weil der Dampf det Ammoniak mechanisch mit fortreißt.

Sicherheiteventile.

Alle Antmoniakblasen, welche ohne Kalk arbeiten, sollten mit Sicherheits ventilen versehen sein — eine nicht selten unterlassene Borsichtsmaßregel. Die Gasabsührungsröhren verstopfen sich leicht durch kohlensaures Ammoniak, was gefährliche Explosionen herbeiführen kann. Von solchen berichten Seibel i und W. Smith?). Diese Gefahr wird durch Andringung eines Sicherheitsventile auf der Blase vermieden.

Absorption der Dämpfe in Schwefelsäure.

Der hierfür bestimmte Sättigungsapparat nuß so construirt sein, daß auf der einen Seite kein Ammoniak der Absorption entgeht, und andererseits die in Freiheit gesetzten Gase (Kohlensäure und Schwefelwasserstoff) den Arbeiterz in der Nachbarschaft nicht schädlich werden. Bei der Beschreibung einer Anzahl von Einzelapparaten werden wir verschiedenen Constructionen von Sättigungsgesäßen begegnen, und erwähnen hier nur die allgemeinen dabei zu beobachtenden Principien.

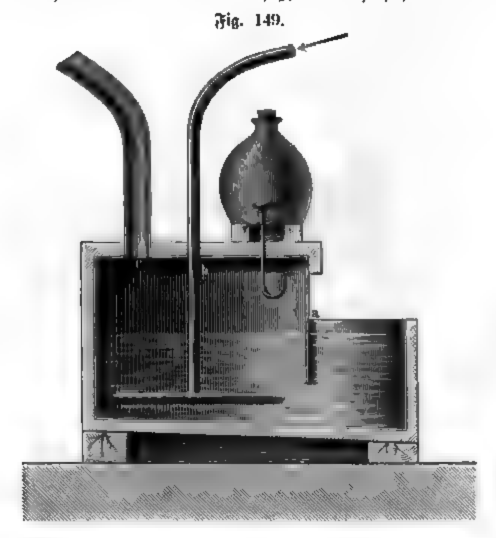
Bei einer Art von Apparaten wird das, mehr ober weniger durch Dephlegmation entwässerte Gas in verdünnter Schwefelsäure condensirt, so daß sich
während der Saturation kein Salz ausscheibet; die entstandene Lösung wird durch
Ruhe geklärt und dann dis zur Arnstallisation verdampst, meist in Bleipfannen
mit Dampsschlange, wobei ein unangenehmer Geruch entsteht. Die Mutterlauge
wird zur Verdünnung einer frischen Menge Schwefelsäure benutzt. Bei einer
anderen Art von Sättigungsapparat werden die Ammoniakampse in ziemlich
concentrirter Schwefelsäure, etwa von 1,7, absorbirt, in welchem Falle das
schwefelsaure Ammoniak sich im sesten Zustande in dem Saturator ausscheide
und von Zeit zu Zeit ausgeschöpft wird. Sine neue Menge von Säure wird
unaushörlich in dünnem Strahle einlausen gelassen, so daß das Sättigungsgefäß
stets etwa dis zu demselben Niveau gefüllt bleibt. Das zweite Versahren hat den
Vortheil, continuirlich zu sein und alle Eindampsungskosten zu ersparen, aber den
Nachtheil, daß die Flüssseit sich nicht klären kann und das Salz nicht so rein
wie bei dem ersten Versahren herauskommt.

Die Form der Sättigungsgefäße zeigt folgende Hauptvarietäten. Die für verdünnte Säure bestimmte Form ist die eines geschlossenen, mit Blei ausgeschlagenen Gefäßes, welches zum Theil mit Schwefelsäure von 1,4 bis 1,5 speci-

¹⁾ Hofmann's Bericht von der Wiener Ausst. I, S. 96. 2) Priv.= Mittheil.

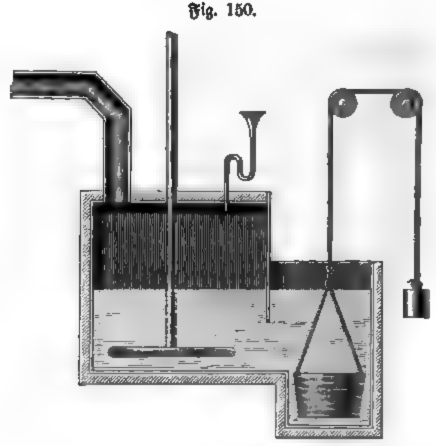
eifichem Gewicht gefüllt ift; die Ammonialbämpfe treten burch ein Rohr am Boben ein, welches sich verzweigt und mit vielen löchern versehen ist. Die durch die Zersehung in Freiheit gesehten Gase, gemengt mit einer großen Menge von durch die Reactionswärme gebildeten Basserdampf, werden durch ein Rohr am Obertheil des Gesäßes abgeleitet und nach verschiedenen, später zu beschreibenden, Bersahren behandelt. Dan läßt die Ammonialbämpfe so lange einströmen, dis ein mittelst eines Prodirhahns gezogenes Muster zeigt, daß die Säure genügend gesättigt ist. Am besten läßt nan ein wenig Säure im Ueberschuß, weil dann die Lösung beim Eindampsen in Bleipfannen mit Dampsschlange weißes Sulfat giebt.

Bei concentrirterer Caure wird eine andere Form bes Saturatore gewählt, nämlich ein nicht volltommen bebedtes Gefäß, in welches, fo wie bie Gaure fich



sättigt, mehr Säure einfließt, entweder continuirlich ober absameise. Die entweichenden, mit Wasserdampf gemengten Gase werden aus dem bedeckten Theile des Gefäßes durch einen Kamin, Bentisator oder Injector abgesaugt, welcher start genug wirfen muß, um tein Gas aus dem offenen Theile des Gefäßes entweichen zu lassen. Wenn die Lösung sich mit schweselsaurem Ammonial übersättigt hat, so krystallisirt dieses Salz aus, trot der Dite. Wanchmal läßt man dies sortzehen, die der Brei zu die wird, worauf der ganze Inhalt des Gefäßes vermittelst eines Bodenhahnes in einen Kihler abgelassen wird, aus dem man nach beendigter Arystallisation die Mutterlauge wieder in das Sättigungsgefäß zurlich pumpt oder schöpft. In anderen Fällen schöpft (soggt) man das Salz aus dem Saturator während der Operation selbst aus. Dies geschieht in dem in Fig. 149 gezeigten

Apparate, bestehend aus einem hölzernen, mit Blei gefütterten und burch be i bie Gaure eintauchende Bleitofel a in zwei Abtheilungen getheilten Bleiten, Die außere Abtheilung ift niedriger und oben offen; ber Boben neigt fich wie biefer Geite hin. Die andere Abtheilung ift burch einen Deckel gefchloffen, den ben bas bie Ammonialbampfe einlaffende Rohr b, bas Gasabführungerohr e un das Säurerohr & burchtreten. Das mahrend der Operation ausfallende Edfe wird nach dem offenen Ende hin gezogen und von Zeit zu Zeit mittelft einer burchbrochenen Löffels ausgefellt. Die befte Form ift bie in Fig. 150 gezeigt, wobei ber Boben ber offenen Abtheilung vertieft ift und von einem Seiher is



genommen wird; bas aus ber gefchloffenen Abtheilung berausgezogene Anmonial falg fällt in biefen Geiher, ben man von Beit zu Beit heraushebt und entleert. 28. Arrol und 3. Meitle (E. B. Nr. 12174, 1884) haben fich bick,

ben Braktitern längst befannte und ichon in meinem Werte von 1867 (G. 147) gezeichnete Anordnung patentiren laffen, mit ber einzigen Reuerung, bag be Saturator nicht aus Blei, fonbern aus Rupfer ift, mas ihnen wohl Riemen

abstehlen wirb.

Rach Batfon Smith (Briv. Mitth.) ift Folgendes bie befte Arbeitsweiße, um völlig weißes Gulfat zu erzeugen. Dan bringt in die Borlage Gdwefelfaure, welche bis zu bem paffenden Grabe verdünnt ift (etwa 1,4 fpecif. Gem.) und lägt bann fo lange Ammoniat burchgehen, bis ein fcwacher Geruch banad auftritt. Der Ueberichuß wird burch ein wenig Schwefelfaure meggenommen und bann fofort bas ausgeschiebene Gulfat fo ichnell als möglich ausgeschöpft, worauf man wieber von vorn anfängt. Wenn man bagegen bie Gaure allmalig gulaufen und bas Bas langere Zeit burchstreichen lagt, wirb bas fich ausscheibenbe Gulfat fcmarg; ebenfo, wenn man im erften Falle, nachdem die Gattigung ber FluffigTeit mit Ammonial sich durch dessen Geruch zu erkennen gegeben hat, eine frische Menge Säure zulausen und neues Gas eintreten läßt, ohne das Sulfat auszusschöpfen. Letteres geschicht mit einer Schöpftelle aus verzinntem Eisenblech mit vielen kleinen Löchern; das Sulfat wird auf einen ausgebleiten Abtropstasten geworsen, von dem die Mutterlaugen immer wieder in das Sättigungsgesäß zustücklausen. Das Princip dieser Arbeitsweise ist also: das Sulfat sofort nach dem Absehen und aus ziemlich sauren Laugen auszuschöpfen.

Man darf bei discontinuirlicher Saturation nicht übersehen, daß Lösungen von Ammoniaksalzen beim Rochen etwas freies Ammoniak ausgeben. Daher kann die schon fast vollständig gesättigte, sehr heiße Säure das Ammoniak nicht vollständig zurückhalten, namentlich wenn die Gasblasen etwas groß sind. Aus diesem Grunde sollte man die Berührungspunkte vervielfältigen und das Gasrohr nicht zu wenig in die Säure eintreten lassen. Bei sehr großen Apparaten würde man am besten zwei Saturationskästen hinter einander anwenden, von denen der obere mit frischer Säure gesüllt ist; das Gas streicht erst durch den unteren Kasten, wo es fast allen Ammoniak abgiebt, während der Rest in dem oberen Kasten absorbirt wird. Wenn man den Inhalt des unteren Kastens abgelassen hat, läßt man densenigen des oberen Kastens in den unteren lausen, und beschickt den oberen mit frischer Säure.

In England zicht man fast allgemein für den vorliegenden Zweck Schwefelfäure aus sicilianischem Schwefel vor, um die Berunreinigung des Sulfats mit Eisen und Arsen, welches dasselbe mißfarbig macht, zu verhindern. Die Berwendung von gewöhnlicher Schwefelsäure aus Schwefelsies soll nach F. C. Hills möglich sein, wenn man dafür sorgt, daß die Säure mit einem leberschuß von Ammoniak zusammenkommt, um das Eisen und Arsen (?) zu fällen; natürlich muß dieser lleberschuß in einem anderen Gesäße absorbirt werden, wosür das Patent Einrichtungen angiebt.

In Deutschland wendet man überhaupt nur die Schwefelsäure aus Kiesen an, erhält aber auch nur ein graues Ammonsulfat, welches indessen sür Dling-zwede gerade so gut wie das weiße ist. Nur die Säure aus spanischen Kiesen (welche in England fast allgemein sitr andere Zwede verwendet wird) sucht man zu vermeiden, da in Folge von deren Arsengehalt das Salz grüngelb ausfällt. Uebrigens kommt auch in England viel graues, mit Phrit-Schwefelsäure fabricirtes, Sulfat in den Handel.

Manche deutsche Fabrikanten machen weißes Sulfat aus stark arsenhaltiger Säure, indem sie das Schwefelarsen aus dem offenen Theile des Saturationszessäses abschöpfen. W. A. Meadows (B. P. Nr. 5520, 1884) sest etwas Theer, Bech, Del, Fett u. dergl. zu und arbeitet nicht unter 38°. In diesem Falle bildet sich oben ein Schaum, welcher das Arsen und Eisen der Schwefelssäure umhüllt und dessen Entsernung begünstigt. Das amerikanische Patent von Fales (Nr. 318972) bezieht sich auf dieselbe Erfindung. Ein weit bessers Bersahren, welches in einer holländischen Fabrik schon seit einer Reihe von Jahren mit Erfolg ausgeübt wird, ist solgendes. Man verwendet gewöhnliche Pyritsäure von 60° B. und setzt dazu eine gewisse Menge Theer-Reinigungssäure (S. 382). Sowie die Säure durch das herüberkommende Ammoniak gesättigt

wird, scheiben sich die theerigen Substanzen aus und steigen als Schaum and Dberstäche, wobei sie das zu gleicher Zeit aus der Pyritsäure gebildete Schweie, arsen mitreißen und einhüllen. Der Schaum wird sorgfältig entfernt und sien nach das Sulfat volltommen rein ausgeschöpft, wie man sich aus der auf Lege besindlichen Menge desselben überzeugen konnte. Somit wird die Reinigungsstäure, welche früher eine unerträgliche Belästigung war, nicht nur auf ihre Sten verwerthet, sondern auch ihre theerigen Verunreinigungen zu Nutze gemacht. Er ähnliches, aber complicirteres Verfahren ist auf S. 383 beschrieben worden.

Das Vorurtheil gegen Säure aus Schwefelkies scheint auch in England nachzulassen. Wenigstens sagte man mir in einer der größten dortigen Fabrilez, daß man diese Säure ebenso gut wie die aus Rohschwefel anwende; das Sulja von der ersteren sei etwas mißfarbig, erziele aber ganz denselben Preis wie dat jenige aus Rohschwefelsäure.

Schwefelsäure in zerstänbter Form wird von Neumager mit Beilstein zur Ammoniakabsorption angewendet (vergl. S. 490).

Schweflige Säure wird zur Ammoniakabsorption verwendet in der Absicht, das Sulfit durch den Luftsauerstoff theilweise oder ganz in Sulfat mazuwandeln, zuerst von Laming im Jahre 1852; dann von G. E. Daviell; von Abdie zur Absorption des Ammoniaks aus Hohosen-Gichtgasen (S. 486); von Young (s. u.); von Mc. Dongall (E. P. Nr. 15496, 1884), welcher Röstgase von Schwesel- oder Kiesösen in ein gewöhnliches Saturationsgefäß ein leitet und das auskrystallisirende Sulfit zu Sulfat orydirt. Die Mutterlange, welche gleichsalls Sulfit enthält, wird zum Waschen von Leuchtgas verwende, wobei sie Ammoniak absorbirt und den Schweselwasserstoff unter Schweselabschiedung zersest.

Kieserit (natürliches Staßfurter Magnesiumsulfat) wird von Kelly mit Weigel (E. P. Nr. 8680, 1884) in folgender Weise angewendet. Eine gemische Lösung von Kieserit und Rochsalz wird abgekühlt, worauf Glaubersalz anstrystallisirt. Dieses wird mit Ammoniak und Kohlensäure behandelt, das entstehende Natriumbicarbonat durch Filtration getrennt und aus der Mutterlauge Ammoniumsulsat gewonnen. Selbstredend gehört dieses Versahren mehr in die Sodes sabrikation; ebenso dassenige von Gerlach²), welches sich auf die Zersezung von concentrirtem Gaswasser durch Kochsalz, schweselsaures oder salpetersaures Natrom vermittelst eines Kohlensäurestromes gründet, wobei Natriumbicarbonat niedersält und die entsprechenden Ammoniaksalze in Lösung bleiben. Praktische Anwendung hat dieses Versahren nicht gefunden.

Der Rückstand in der Destillation von Ammoniakwasser mit | Ralk wird fast immer weggeworfen, und ist zuweilen, wie wir sehen werden, eine Duelle von Belästigungen. Man hat vorgeschlagen, ihn zur Gewinnung des im Gaswasser enthaltenen Ferrochanürs zu benutzen, indem man ihn mit Säure niederschlägt, wobei Berlinerblau ausfällt (H. Bower, E. P. Nr. 2918,

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1883, p. 511. 2) Dingl. Journ. 223, 82.

1882). Derselbe Ersinder schreibt vor, das Chanür im rohen Gaswasser in Ferrochanür zu verwandeln, ehe man mit Kalk destillirt — eine ziemlich unnöthige Vorsichtsmaßregel, da die sehr kleine ursprünglich vorhandene Menge von Chanzammonium vermuthlich in den Gefäßen und sonst genügend Eisen zur Verwandelung in Ferrochanammonium vorsinden wird, dessen geringe Menge übrigens seine Verwerthung gewöhnlich kaum sohnend machen wird.

Es ist indessen viel mehr Ferrochanür in der gebrauchten Gasreinigungsmasse. Man kann dasselbe nicht ganz leicht durch Auslösen von Aestali gewinnen, da man zu viel Kali braucht und zu viel Schwesel gleichzeitig in Lösung geht. Hempel und Sternberg (D. R.-B. Nr. 33936) behandeln die Masse nach vorgängigem Auswaschen der Ammoniaksalze mit 10- bis 12 proc. Salmiakzeist. Dieser löst das Berlinerblau zu Ammoniumeisenchanür, ohne auf den Schwesel zu wirken. Aus der Lösung kann man das Berlinerblau durch Säure niederschlagen; oder man destillirt mit Kalk, um das Ammoniak zu gewinnen, und wandelt das Ferrochancalcium durch Pottasche in Ferrochankalium um.

Runheim und Zimmermann (D. R.-P. Mr. 26884) entschweseln die Reinigungsmasse wie gewöhnlich, entfernen die Ammoniaksalze durch Aus-laugen, trochnen den Rücktand an der Luft, mischen ihn mit trockenem, gepulvertem Aeskalt und erhitzen auf 40 bis 100°, um das "unlösliche" Ammoniak zu entfernen. Das Product giebt beim Auslaugen mit Wasser eine ammoniakalische Lösung von Ferrochancaleium, die man sorgkältig neutralisirt und zum Kochen erhitzt, worauf unlösliches Ferrochancaleium-Ammonium niederfällt, dessen weitere Berarbeitung zu Berlinerblau oder Blutlaugensalz in dem Patente beschrieben ist.

Die Abdampspfannen für schwefelsaures Ammoniak werden meist aus Blei gemacht und durch bleierne Dampsichlangen geheizt, weil die Lösung beim Kochen in Eisen dasselbe unter Ammoniakabgabe stark angreift. Nach P. S. Brown (E. P. Nr. 804, 1875) soll man doch eiserne Pfannen anwenden, diesselben aber dadurch schützen, daß die Lösung stets etwas alkalisch gehalten wird.

Berhütung einer Belästigung durch schäbliche Gase und Abgangsflüssigkeiten.

Schlicht geführte Ammoniakfabriken sind eine Duelle großer Belästigung filr ihre Nachbarschaft, namentlich in Folge der beim Sättigungsprocesse entweichenden übelriechenden Gase. Die Gase bestehen aus Kohlensäure, Schweselwasserstoff, zuweilen etwas Blausäure, kleinen, aber sehr fühlbaren Mengen von Kohlenswasserstoffen, vielleicht auch von geschweselten organischen Verbindungen, alles gemengt mit viel Wasserdamps.

Wenn dieses Gasgemenge frei in die Luft ausströmen dürfte, so wäre dies ein unerträgliches Aergerniß. Es ist schlimm genug, wenn nur ein wenig davon außerhalb der Fabrikgrenzen gelangt. Der Geruch läßt sich auf beinahe einen Kilometer Entfernung spüren. Die Quelle des Gestankes ist stets leicht aufzu-

finden, da derselbe ein ganz charakteristischer ist und das Publikum hat meist ein ganz besondere Angst davor. Dr. Ballard, der Amts = Experte der englischen Regierung, sagt in seinem Berichte von 1878, S. 131, hierüber:

"Die Aerzte lassen sich gewöhnlich leicht herbei, zu bezeugen, daß diesen Geruch der Gesundheit schädlich sei, indem sie vermuthlich die Wirtungen auf die den mit Luft verdünnten Gasen ausgesetzten Personen der gistigen Wirtung des Schweselwasserstoffes zuschreiben. Das Laien Publikum glaubt sogar leicht, daß eine nur wenig dadurch verunreinigte Atmosphäre lebensgesährlich sei. Es ist sicher, daß bei vielen Personen, welche den verdünnten Efsluvien von Ammoniatsfabriken ausgesetzt sind, ein Gesühl von Niedergeschlagenheit, Kopsweh, Appetitz verlust, Uebelkeit, Erbrechen und zuweilen etwas Athembeschwerben auftreten."

Folgendes sind die wichtigsten Quellen der Belästigung durch berartige Fabriken:

- 1. Die Ankunft, Translocation ober Aufbewahrung bes Gaswaffers. Man kann biefe Operationen unschädlich machen, indem man bas Baswasser direct durch Röhren aus der Gasfabrit zuleitet, wo diese in mäßiger Entfernung von der Ammoniakfabrik liegt. Ballard empfiehlt unterirdische Röhren; aber ich würde entschieden, wo ce angeht, oberirdische Röhren vorziehen, ba bie ersteren leicht lange Zeit unentbeckt leden können. Wo man das Gaswasser auf weitere Entfernungen transportiren muß, wendet man Gefägwagen ober Boote an, genau wie die für den Transport von Theer dienenden, mit denfelben Borfichtsmagregeln. Bon der Gasfabrit zu bem Ginladeplate follte eine Rohrleitung führen; der Wagen oder bas Boot sollten nicht nur oberflächlich mit losen Brettern, sondern dicht schließend bedeckt sein. Der Theer ober das Gaswasser sollten burch eine geschlossene Leitung einfließen und, um allen Gestank zu vermeiben, sollte die aus bem Transportbehälter beim Fillen entweichende Luft durch einen mit Eisenorge hydrat auf Horden bedeckten Rasten streichen. Transportbehälter sollten von einem hochgelegenen Vorrathsbehälter vermittelst eines in ihr Manuloch eingeführten Schlauches ohne Luftzutritt gefüllt werben; bas Mannloch wird bann durch einen dicht niederzuschraubenden Deckel verschlossen. Bei der Ankunft in ber Ammoniakfabrik sollte bas Gaswasser unter ähnlichen Borsichtsmaßregeln in bas Reservoir eingelassen oder eingepumpt werden, wobei die entweichende Luft wieber durch einen kleinen Gifenornd-Reiniger geht.
- 2. Lecke in den Apparaten, durch welche übelriechende Gase entweichen, kommen namentlich an den Winkeln und Ecken der Zwischenwand in den Saturationskästen, bei nicht genügend dicht sestgemachten Deckeln, bei ungenügendem hydraulischem Abschluß der Deckel u. s. w. vor. Etwas der Art sollte natürlich in einigermaßen sorgfältig geleiteten Fabriken sofort entdeckt und abgestellt werden.
- 3. Die Abwäffer von den Blasen können zu Klagen Beranlassung geben. Man läßt sie meist noch heiß ablausen, wobei die geringe Ammoniakmenge, welche sie noch enthalten, entweicht und der Nachbarschaft bemerklich wird. Die naheliegende Abhülse dafür ist die, die Lange ganz zu erschöpfen, was bei guter Arbeit die auf 0,002 Proc. NH3 geschehen kann. Die warmen Abwässer sollten nicht durch einen offenen Canal, sondern durch ein Rohr sließen und jedenfalls

vor Einmundung in einen öffentlichen Wasserlauf ober Canal durch ein Klärgefäß gehen, sowohl um die festen Stoffe absetzen zu laffen, als auch um die Fluffigkeit abfühlen zu lassen, ehe sie in mit Häusern zusammenhängende Canäle ober in Fische führende Gemässer gelangt. Der Klärbehälter sollte bedeckt und nur mit einer Luftröhre von solcher Höhe versehen sein, daß sich die darin aufsteigenden Dämpfe wieder condensiren. Der Ralfschlamm, welcher ftete viel Schwefel= calcium enthält, sollte unbedingt nie in öffentliche Canale ober Bafferläufe gelangen, wo er jedenfalls Schwefelwafferstoff abgeben würde. Uuch ohne dies tann er bei bem Ausräumen und beim Stürzen auf die Balbe Gestant verbreiten. Dan muß ihn baher so schnell als möglich und mit allen möglichen Vorsichtsmaßregeln gegen unnöthigen Luftzutritt ausräumen, während bes Transportes zudeden und beim Abladen an einem Orte, wo der Gestant mahrnehmbar sein tonnte, sofort mit Erde bebeden, welche barauf festgeschlagen wird. nicht angeht, muß man große Gruben ausheben, die man, wenn sie beinahe gang mit Ralkschlamm angefüllt find, wieder mit Erde auffüllt. Aber hierbei muß man bann Sorge tragen, daß keine bösartigen Abwässer in solchen Gruben entftehen.

Zuweilen wird man den Kalkschlamm durch Mischen oder Mahlen mit ein wenig frischem Kalk und viel Kohlenasche n. dergl. verwerthen können; es entsteht dann ein gut bindender, etwas hydraulischer Mörtel.

Selbst wenn die Abwässer vollständig geklärt und frei von Ammoniak sind, widersetzen sich oft die Behörden und das Publikum ihrer Entleerung in öffentliche Wasserläufe auf Grund ber theerigen Verunreinigungen, welche ihnen eine braune Farbe und einen gewissen Geruch ertheilen, ober wegen des Gehaltes an Rhodancalcium 2c. Zuweilen wird auch ein solcher Widerspruch auf ganz unvernunftigen Gründen, wie der Anwesenheit des völlig unschädlichen Chlorcalciums, ober der nie vorhandenen Anwesenheit von Chankalium u. bergl., basirt. Anwesenheit von theerigen Substanzen ist jedenfalls keineswegs angenehm, und verhindert zuweilen auch die Klärung der Fllissigkeit. In solchen Fällen kann man sich, wie ich mich burch Bersuche überzeugt habe, fast immer dadurch helsen, daß man in der Flussigkeit einen Niederschlag von Thonerdes oder Eisenorydhydrat hervorbringt, welcher die theerigen Substanzen und andere Berunreinigungen mit zu Boden reißt und eine fast farblose und gang unschädliche Flussigkeit hinterläßt. Einen folden Niederschlag erhält man burch Busatz einer genügenden Denge von schwefelsaurer Thonerde oder noch besser von Gisenvitriol, schwefelsaurem Gisenoryd ober Gisenchlorid, und einer eben hinreichenden Menge von Kalf, um die Thonerde oder das Eisenornd niederzuschlagen.

3. König 1) giebt als Zusammensetzung eines "mit Kalkmilch abgekochten Gaswassers", d. h. jedenfalls eines nicht geklärten Gaswasser=Destillations=Rückstandes, folgende Zusammensetzung pro 1 Liter:

¹⁾ Die Berunreinigung der Gewässer. Gekrönte Preisschrift. Berlin 1887, S. 354. — In diesem in vieler Hinsicht ausgezeichneten Werke bezeugen die Abschnitte über Gaswasser, Theer, Sodafabrikation u. a. eine unvollkommene Bekanntschaft mit der neueren technischen Literatur.

Abdanipfrücktand	•	•	•	•	•	•	•	•	g 20,4230
Darin:									2,3282
Rhobancalcium .			•	•	•	•	•	•	•
Schwefelcalcium .					•	•	•	•	2,5633
Unterschwefligsaurcs				•	•	•	•	•	1,0913
Schwefelsaures Cale	ciui	n	•	•	•	•	•	•	0,5785
Durch Acther auszie	hbo	ire,	phe	nola	arti	ge 🤄	Sto	fc	0,6080
Ralf	•	•	•	•	•	•	•	•	6,4481
Sonstige Stoffe, Hyl	drai	twaf	Jer,	Ph	eno	1 2c.	, zu	m	
Theil in Verb	ind	ung	mi	it K	talt	•	•	•	6,8056

Rönig erklärt, daß dieses Abfallmasser vorwiegend durch seinen Gehalt an Schwefel = und Rhodauverbindungen, sowie an Carbolfäure durchaus schädlich für Thiere und Pflanzen sei und daher dessen Ablassung in öffentliche Basserläuse nicht gestattet werden könne. Er giebt bann Daten über die schädlichen Wirtungen ber Carbolfaure, aber da seine Analyse durchaus keinen Anhalt barüber giebt, ob mehr als Spuren von Carbolfaure vorhanden waren (benn der Aether zieht eben fehr viel mehr als "phenolartige" Stoffe aus), so tann man hiernach teine brauchbaren Schlüsse über das Maß der Schädlichkeit des betreffenden Abwassers Unbezweifelt ist auch soust die Schädlichkeit ber Schwefelverbindungen, sowie namentlich die der Rhodanverbindungen, über welche König eine größen Anzahl von eigenen und anderweitigen Versuchen anführt, welche beweisen, das schon sehr geringe Mengen von Rhodanammonium (über Rhodancalcium fagt er nichts) giftig für die Pflanzen sind, daß es sich aber unter Umständen im Boden ziemlich rasch zersetzt (a. a. D., S. 355 bis 362). Die von ihm angeführten Bersuche von Beigelt (a. a. D., S. 362 bis 364) erstreden sich auf Chantalium, Rhodanammonium, Carbolfäure und "Theer"; von diesen tommt Cyankalium sicher im Destillations = Abwasser nie vor, ebensowenig Rhodanammonium (allerdings Rhodancalcium); Carbolfäure ist nicht sicher nachgewiesen (wird vielmehr, soweit sie im ursprünglichen Gaswasser vorkam, jedenfalls fast ganz als Raltverbindung in dem Schlamme bleiben) und "Theer" ale Bestandtheil solcher Wässer kann doch nur in minimalen Spuren angenommen werden. befremblich, daß man nur mit diesen hypothetischen und zum Theil gar nicht vorhandenen Bestandtheilen, statt mit wirklichen Destillationsabgängen, Bersuche über beren schäbliche Einwirfung auf Thier= und Pflanzenleben angestellt hat. Uebrigens fand Weigelt das Rhodanammonium in einer Concentration von 0,1 g auf 1 Liter ganz unschädlich für Forellen. Auch für Pflanzen ist es noch nicht erwiesen, daß Rhodancalcium ein gleiches Maß der Schädlichkeit wie Rhodananmonium hat (vergl. später bei der Prlifung des schwefelsauren Ammoniaks).

König bemerkt ganz richtig (S. 365), daß das Abwasser in den meisten Fällen den natürlichen Wasserläusen zugeführt werden dürfte und sagt darüber: "Geschieht die Zuführung je nach der Menge des Wassers in den es aufnehmenden Bach oder Fluß in einer stetig langsamen Weise, so daß sich in dem vermischten Bach- und Flußwasser nicht mehr nit Sicherheit qualitativ Rhodan und Phenol nachweisen läßt, so dürfte gegen die Einführung in die natürlichen Wasserläuse

nichts zu erinnern sein 1). Ist eine berartige Gelegenheit nicht vorhanden, so kann man das abgekochte Gaswasser nur badurch beseitigen oder unschädlich machen, daß man es entweder in cementirten und bedeckten Gruben, deren Abzüge mit einem Schornstein in Berbindung stehen, eintrocknen, oder durch Torf, Sägespäne, verbrannte Lohe zc. aufsaugen läßt, letztere Masse trocknet, preßt und als Brennsmaterial benutzt." — Ieder Techniker wird sofort sehen, daß diese letzteren Borschläge nicht durchsührbar sind. Man kann nicht erwarten, daß eine Flüssisseit, wie das Abwasser der Gaswasser-Destillation, in "cementirten und bedeckten Gruben" überhaupt "eintrocknen" wird; aber auch die Idee, das Wasser durch poröse Mittel auszusaugen, letztere zu trocknen und dann als Brennmaterial zu benutzen, wäre nur bei einem ganz minimalen Betriebe irgend aussührbar, und ist unbrauchbar sür eigentliche Fabrikationsverhältnisse.

Wo man die Rhodansalze aus dem Gaswasser technisch gewinnt (siehe den betreffenden Abschnitt gegen den Schluß dieses Werkes), wird sicher jeder vernünftige Vorwurf aus dieser Duelle völlig ausgeschlossen sein.

Da die Beseitigung von Einwürsen aus dieser Quelle an manchen Orten eine Lebensfrage für Ammoniafsabriken sein kann, so möchte ich hier eine genauere Beschreibung der mechanischen Einrichtung zur Reinigung von Abs fallwässern geben, welche schon seit langer Zeit in der zu der Krupp'schen Gußstahlsabrik in Essen gehörigen Arbeiterstadt mit allem Erfolge thätig gewesen ist, und deren Mittheilung ich der Güte des Herrn Dr. Salomon, Chemiker in jener Fabrik, verdanke. Die Einrichtung wird dort zur Reinigung von häusslichen Spülwässern angewendet, aber paßt fast vollständig auch auf die Behandslung der Abwässer von Ammoniaksabriken, Färbereien und vielen anderen Fabriken.

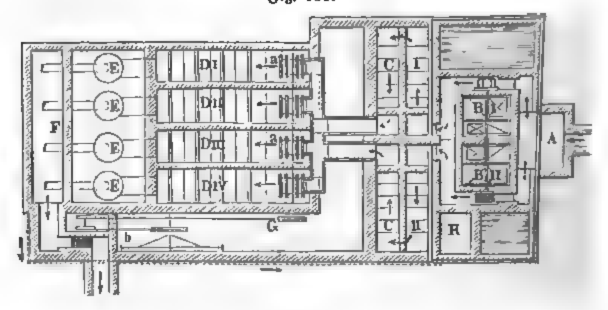
Der Reinigungsproceß gründet sich auf die Thatsache, daß alle im Wasser mechanisch suspendirten, und ein großer Theil der in lösung besindlichen, aber jedenfalls, im Falle von Spüljanche, der leicht zerseslichen Substanzen durch einen verhältnißmäßig kleinen Zusatz von Kalk und Eisenvitriol niedergeschlagen, resp. zersetzt werden. Es ist durchaus nöthig, daß der Kalk, als das wichtigste Agens, seine Arbeit zuerst allein thut, und erst, nachdem er seine zersezende Wirkung vollständig ausgesibt hat, der Eisenvitriol zugesügt wird (dies paßt natürlich speciell auf Spüljauche, nicht auf die schon kalkhaltigen Ammoniakabwässer).

Die Kläranlage ist durch Fig. 151 bis 153 (a. f. S.) versinnlicht, welche sie im Grundriß, Längsschnitt und Querschnitt zeigen. Sie besteht aus dem Schlamms fang A; dem Vertheilungsapparate sür Chemikalien B; den Absützefäßen CC sür die mit Kalk gesättigte Flüssigkeit; den Behältern DD zur Behandlung mit Eisenvitriol; den Schlammfängen EE zur Zurückhaltung von noch suspendirten flockigen Rücktänden; dem Ablaufcanal F; dem Schlammablaß und Sammels bassin G; dem Wassersammelbehälter H.

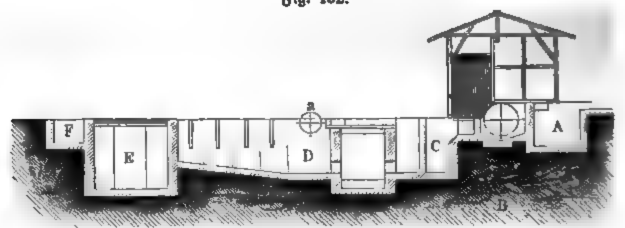
Der Schlammfang A nimmt das zu reinigende Wasser zuerst auf, und sollen darin zunächst die schweren Senkstoffe und auf dem Wasser schwimmende Gegenstände zurückgehalten werden. Durch die beiden Seitencanäle wird das Wasser den Bertheilungsapparaten BI und BII für die Chemikalien zugeführt, welche

¹⁾ Das fehlte auch noch, es selbst dann untersagen zu wollen!

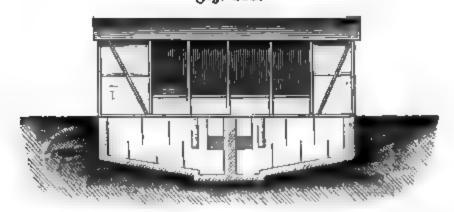
boppelt vorhanden find, um eine Auswechselung zu ermöglichen. Der Becheitungsapparat besteht aus einem kleinen oberschlächtigen Bafferrade, an bestehn Fig. 151.



verlängerter Arc zwei Kreuze mit Schöpfgefäßen und je einem Ruhrer angebrocht find, die in die beiden Behälter für Ralt und Eisenvitriol eintauchen. Duch Fig. 152.



bas zufließende Schnutzwasser wird bas Nab in Bewegung geset; es wird je nach bem Zusluß schneller oder langsamer umlaufen, und daher auch durch bie Ria. 158.



seitlich ausgießenben Schöpfgefäße bem zu reinigenden Baffer mehr ober weniger Chemikalien zuführen. Diese Zuführung ift also eine selbstthätige und erforbert nur zeitweise Aufflikung ber Behälter mit Ralt und Eisenvitriollösung. Durch

Versuche läßt sich leicht die erforderliche Anzahl und Größe der Schöpfgefäße ermitteln, um den richtigen Zusatz von Chemikalien zu erreichen. Der Kalk sließt gleich unterhalb des Wasserrades in das Schmutzwasser aus, während der Eisen-vitriol durch eine besondere Leitung in die Bassins D geht, um erst dort zu wirken.

Das mit Kalf versette Wasser tritt burch einen Canal in die beiden Behälter CI und CII (welche in duplo angebracht sind, um bei einer Reinigung den Betrieb nicht zu unterbrechen), nimmt seinen Lauf nach der Richtung der Pfeile und wird durch die eingesetten Wehre und Schützen zur Ruhe gebracht, wodurch ichon ein großer Theil ber burch ben Kalt gefällten Stoffe zum Riebersinken gebracht wird. Durch eine Bertheilungsrinne wird dann das mit Ralk gefättigte Wasser nach den vier Bassins DI bis DIV übergeleitet und bei feinem Gintritt mit Gisenvitriol versett. Hierburch entsteht ein bickslodiger, bunkelgruner Riederschlag von Gisenorydulhydrat und Gyps, der im weiteren Berlaufe schnell zu Boben sinkt und alle vorhaubenen Trubungen mit sich niederreißt (ebenso, wie ich gefunden habe, die theerigen Stoffe aus Ammoniat - Abwässern). Auch hier wird das Wasser durch Wehre zur Ruhe gebracht. Um aber die Floden besser zurudzuhalten, sind hier statt ber Schuten Torffilter angewendet. Ein kleines Rührwert bewirft die innige Berniengung ber Gisenvitriollosung mit dem falthaltigen Wasser; die dazu nöthige Triebkraft kann entweder direct von den Bertheilungsapparaten entnommen werben, ober wird durch ein besonderes, von dem abfließenden, geklärten Waffer bewegtes Wafferrad geliefert; doch wird letteres nur bei größerem Gefälle zu erreichen fein.

Da zur Rückhaltung und gänzlichen Ableitung der Floden die Bassins D sehr langgestreckt gemacht werden müssen, so nuß man bei ungenügender Länge derselben noch anders verfahren. Hierzu dient der selbstthätige Apparat EE, aus dem das Wasser in den Abslußcanal F ganz klar gelangt.

Zuweilen (besonders bei Spüljauche) wird es nöthig werden, dem Wasser den durch das Eisenoxydul entzogenen Sauerstoff wieder zuzusühren. Wenn das geklärte Wasser noch als Triebkraft benutzt werden kann, wie es Fig. 150 bei b andeutet, so wird die Lüftung des Wassers durch den Ueberfall über das Triebrad ausreichend sein; anderenfalls müßte man ein kleines Gradirwerk u. dergl. anderingen (was in unserem Falle unnöthig sein wird).

Die Beseitigung des Schlammes aus den Behältern CC und DD ersolgt abwechselnd und nach Bedürsniß, wobei die Wehre herausgenommen und die Versschlußöffnungen geöffnet werden. Der Schlamm gelangt dann mit genügendem Fall in den Abslußcanal und aus diesem in das Sammelbassin G, und wird aus diesem durch ein Schöpfrad oder Paternosterwerk entsernt, um auf passend construirten Filtern abzutrodnen. Man kann den Kalkniederschlag von C in den Sisenniederschlag in D gesondert auffangen und ersteren für Düngzwecke verswenden.

Die Kalkmilch und die Eisenvitriollösung sollen nicht mit Schmutwasser, sondern mit klarem Wasser angestellt werden. Zu diesem Zwecke kann aus dem Canal F geklärtes Wasser nach dem Behälter H geleitet und von da nach Bedarf durch eine Pumpe entnommen werden.

Zur Bedienung einer Anlage für eine tägliche Wassermenge von 3000 ebn genügt ein Arbeiter, da die ganze Anlage selbstthätig ist. Die Einrichtungesofter einschließlich Schlammabtrocken-Bassins betragen ca. 15000 Mt.

Es sei auch auf das dem Dr. Gerson in Hamburg patentirte Bersahm hingewiesen, wobei auf die Behandlung der Abwässer mit präcipitirenden Substanzen eine doppelte Filtration durch Torfgrus vermittelst eines anscheinend recht zwedmäßig construirten Apparates folgt. Eine Anzahl anderweitiger Einrichtungen für Reinigung von Schmutzwässern ist in dem oben (S. 529) erwähnten Werke von J. König beschrieben.

4. Behandlung der bei der Sättigung der Säure ent: weichenden übelriechenden Gase und Dämpse. Diese geben die gewöhnslichste Veranlassung zu Rlagen und haben, wie auch die Abwässer, öftere zu Schritten bei den Behörden und Gerichten geführt. Vor 1880 geschah wenig zu ihrer Beseitigung; aber das im Jahre 1881 in England erlassene Gesetz hat diese den Fabriken bestimmt auferlegt, und hat schon große Erfolge gehabt.

Buweilen hält man es für genügend, diese Base unmittelbar aus bem Saturator in einen hohen Kamin abzuführen. Besonders wenn man sie mit einer großen Menge von heißen Rauchgasen mischen tann, wird oft eine nennens werthe Belästigung der Umgebung vermieden, wie es das Beispiel einiger Fabriten in Manchester mit Kaminen von 54 und 60 m Höhe zeigt. Wo bas Gaswaffer in den Gasfabriten selbst verarbeitet wird, eutsteht hieraus nie eine Schwierigfeit, da die ungeheure Menge von hoch erhitzten Gasen, die von den Retortenfeuerungen tommen, mehr als genügt, um alle übelriechenden Ausbünftungen ber Anmoniatverarbeitung zu verbrennen und zu verdünnen. Aber in anderen Fällen, wo fein hoher Ramin vorhanden oder die Wirkung eines folchen durch die Bodengestaltung aufgehoben ist, niuß man nindestens eine vollständige Berbrennung der Gase zu erzielen suchen. Dies geschieht meist badurch, daß man sie vermittelst eines Rohres aus dem Sättigungegefäße in eine Dampffesselfeuerung ober unter beren Roft, ober auch zuweilen in ein speciell dafür unterhaltenes Feuer führt. von vornherein seinen Zwed nur erfüllen, wenn man das Feuer hinreichend beiß erhält, und nie zu weit herunter brennen läßt. Namentlich wenn man nicht Sorge trägt, die große Meuge bes beigemengten Wasserdampfes zu entfernen, so wird die Berbrennung der Gase nur unvollkommen eintreten oder selbst ganz vereitelt, indem der Dampf das Feuer ausloscht. Es sollte baber stets für paffende Condensation des Wasserdampfes gesorgt werden. In einigen Fabriken sett sich das Gasableitungsrohr in eine Schlange fort, welche durch einen mit Gaswasser oder Keffelspeisewaffer gefüllten Behälter geht, und somit eine Bormarmung diefes Wassers bewirkt. In Plymouth führt ein 20 cm = Rohr die Gase aus dem Saturator zuerst unter die Platten, auf denen das Sulfat getroduet wird, und läuft dann noch oberirdisch 150 m lang, indem es an den Ausgangspunkt zuruckkehrt und auf ca. 90 m dieser Länge vermittelst eines durchlöcherten Rohres von außen nit Wasser gefühlt wird. Zu Stampshaw wird das 20 cm = Gasrohr zuerst um das ganze Gebäude unter dem Dachgesims herumgeführt und geht dann in eine Schlange über. In Bradford wird besonders Sorgfalt auf Trocknung

ber Gase verwendet, ba man baselbst ben Schwefelwasserstoff zur Schwefelfäurefabritation verwendet. Die Gase treten zuerft in eine Rammer, bestehend aus einem alten Dampfteffel, durch welchen bas zu den Coffen=Blafen gehende Dampf= rohr in einer Röhre durchgeführt und mithin vorgewärmt wird; dann gehen sie in zwei eiserne Thirme mit inneren, an beiben Seiten abwechselnd geöffneten Scheibewänden, und zulett burch eine lange Reihe von mit einander burch Krummer verbundenen Röhren, gang in der Art eines Leuchtgas = Ruhlinstems, wobei sie durch aus einem durchlöcherten Rohre strömendes Wasser von außen gefühlt werden. Auch durch Rotsthurme tann man zuweilen genügende Abfühlung zur Condensation des Wasserdampfes erreichen; in manchen Fällen wird diese geradezu durch Einsprigen von kaltem Wasser erreicht. Weiter unten bei der Einzelbeschreibung einiger von mir besichtigter Werke werden wir noch andere Einrichtungen zur Rühlung des Gases und Condensation des Wassers tennen lernen. Das hierbei condensirte Baffer tann unter Umftanben ichon ein wenig Schwefelwasserstoff aufgelöst enthalten und bann in öffentlichen Canalen ober Wasserläufen selbst wiederum schäblich wirken. Man wird baher das Condensat am besten stets aus dem heißesten Theile des Apparates ablaufen lassen, wo es feine merkliche Menge von Schwefelwasserstoff enthalten fann.

Die Berbrennung ber getrockneten Gase geschieht meist baburch, baß man sie burch ein kleines Kohlenfeuer streichen läßt; die dabei aus dem H2S entstehende schweslige Säure entweicht mit den Feuergasen oben aus dem Kamin. Zuweisen verbrennt man die Gase sür sich, z. B. zu Old Ford, wo sie durch eine Deffnung von 30 × 30 cm in eine kleine Ziegelkammer und von da in einen Chamotteziegelcanal von 4,5 m Länge, 75 cm Weite und 90 cm Höhe gehen, während Lust durch ein kleines Loch in einer Eisenplatte neben der Einstrittsöffnung des Gases, wo es entzündet wird, zugesührt wird. Wenn einmal die Kammern und der Canal rothglühend sind, so braucht man nicht zu besorgen, daß die Flamme durch einen Zusall ausgeht, ohne daß sich das Gas wieder entzündet. Die dabei ausgegebene Wärme wird dort zur Heizung von Dampstesseln verwendet, welche seit 14 Jahren ohne Beschädigung durch die sauren Gase gehen sollen. Die viel schweslige Säure enthaltenden Verbrennungsproducte gehen in den Schornstein.

Chateau 1) beschreibt ben zu Arcueil angewendeten Apparat zur Deodorisation der bei der Ammoniumsulsatsabrikation entweichenden Gase. Diese werden mittelst eines Bentilators durch einen 5 m hohen Koksthurm gesaugt, in welchem eine Mischung von Eisenoryd und Gyps vertheilt ist; über diese sließt beständig eine Lösung von Eisenvitriol. Hier wird Ammoniat und Kohlensäure zurückgehalten. Aus dem Bentilator austretend streichen die Gase über eine dünne Schicht Kampher (sie) und dann in einen von M. Perret construirten Berstrenungsofen. Die Roststäbe desselben sind nur 1 mm von einander entsernt und dabei so hoch, daß man sie mit ihrem tiessten Theile in ein Wassergefäß tauchen sassen sann, wodurch sie abgetühlt werden und ihre Form stets erhalten bleibt. Das Gas tritt in dem engen Raum zwischen dem Wassergefäße und dem

¹⁾ Bull. Soc. Chim. 36, 195.

Roste ein. Auf diesem brennt Anthracitpulver, welches zum Theil durch den Gasstrom fortgerissen wird, aber doch vollständig verbrennt, weil das Gas durch Zickzackanäle aus seuersesten Fliesen streichen muß, die bald auf Weißgluth tommen. Bei dieser hohen Temperatur verbrennen Schweselwasserstoff, Schweselammonium, Chanverdindungen und alle anderen riechenden oder gefährlichen Gase ganz vollkommen, indem man hiersür wieder etwas Lust durch besondere Dessnungen eintreten läßt. Die starte hierbei entwickelte Hitze wird zur Feuerung eines Dampstessels benutzt. Der Apparat steht in regelmäßigem Betriebe und soll sehr gute Resultate ergeben. (Die schwessige Säure wird auch hier nicht unschäblich gemacht!)

Es ist eben nicht zu übersehen, daß die aus dem Schornstein entweichende schweslige Säure gleichfalls Schädigungen hervorrusen kann. Die Belästigung badurch ist jedensalls weit geringer als die, welche der unverbrannte Schweselswasserstoff hervorbringen würde, kann aber doch zu Klagen Anlaß geben. Außersdem kann es vorkommen, daß die Verbrennung unvollkommen ist und noch unveränderter Schweselwasserstoff mit entweicht.

Dies tann vermieden werben, wenn man entweder ben Schwefelmafferstoff auf passendem Wege zur Absorption bringt, ober aber ihn verbrennt und bie ichweflige Gaure zur Schwefelfaurefabritation verwendet. Letteres Berfahren ist seit mehreren Jahren in praktischer Ausübung gewesen, zuerst in Illingworth's Fabrik zu Frizinghall bei Bradford, bann bei Spence in Birmingham und vermuthlich auch sonst. Das Gas wird in einer Kammer aus feuerfesten Ziegeln, 3,6 m lang, 0,9 m tief, 1,35 m weit, verbrannt, an deren einem Ende das vorher sorgfältig getroducte Gas durch ein Rohr eintritt, wahrend Luft durch eine fleine Deffnung daneben zugelassen wird. Die Verbrennungsproducte muffen durch mehrere mit Löchern durchbrochene, quer durch die Rammern gehende Mauern hindurchstreichen, um die Gase zu mischen und die Verbrennung vollkommen zu machen. Sie spielen dann um die gewöhnlichen Salpeterfäure-Entwidelungsschalen und die Mischung von SO2, Wasserdampf, salpetrige Dampfe, CO2, Stickstoff, liberschüssige Luft 2c. wird in gewöhnliche Schwefelfaurekammern geführt. Wenn die Verbrennungskammer einmal gehörig heiß ist, so bleibt das Gas stets entzündet und die Verbrennung geht ganz nach Wunsch vor sich; bei Unterbrechung ber Arbeit, z. B. am Conntag, hält man die Rammer burch ein kleines, auf einem Roste gerade unter der Gaseinströmung brennendes Rotsfeuer warm.

Diese Versahren beseitigt jedenfalls alle schädlichen Gase vollkommen; aber die Anwesenheit von Kohlensäure ze. in den Gasen schadet der Schweselsäures bildung sehr und es steht dahin, ob unter gewöhnlichen Umständen dabei viel Prosit bleibt!). Doch nuß man sagen, daß das Versahren seine Schuldigkeit thut, wenn es die völlige Beseitigung der schädlichen Gase auch ohne Extragewinn bewerkstelligt.

¹⁾ Auf eine höstliche, im August 1886 an eine der im Texte genannten Firmen gerichtete Anfrage über den Erfolg des Berfahrens, bin ich auffallenderweise ohne alle Antwort geblieben, was der einzige Fall bei den äußerst zahlreichen während der Absassung dieses Werkes eingeholten Erkundigungen ist.

Es liegt kein Grund vor, warum das Berfahren von Schaffner und Helbig zur Darstellung von Schwefel durch theilweise Berbrensnung von Schwefelwasserstoff nicht auf diesen Fall angewendet werden könnte. Dieses Berfahren i) beruht darauf, ein Drittel der Gase zu verbreunen und die so gebildete SO2 mit dem noch übrigen H2S in Wasser und Schwesel zu zersetzen, in Gegenwart einer Chlorcalciumlösung, welche den Schweselniederschlag in siltrirbare Form bringt. Die stattsindende Reaction ist: SO2 + 2 H2S = 2 H2O + 3 S. Die Gegenwart von Kohlensäure 2c. ist hierbei ganz unschädelich und das Product ist viel werthvoller als Schweselsaure. Es scheint nicht, daß dieses Verfahren in Ammoniatsulsatsabriten zur Aussihrung gekommen ist.

Eines der directesten Berfahren zur Behandlung von Schweselwasserstoff ist das von C. F. Claus (E. P. Nr. 3606, 1882), welches in mehreren Ammoniafsabriken mit Erfolg arbeitet. Das Gas wird mit einer sorgkältig regulirten Menge von Luft gemengt, welche gerade eben genug Sauerstoff enthält, um den Wasserstoff des H. S zu verbrennen und die Mischung wird durch eine Kammer geleitet, in der sie eine heiße Schicht von porösen Substanzen, wie Eisenoryd oder Manganoryd und verschiedene andere, durchströmen muß. Hier verdrennt der Wasserstoff des Schweselwasserstoffes zu Wasser, und der Schwesel wird in Freiheit gesetz, wobei die Reactionswärme die Temperatur der Contactsubstanz ohne äußere Erhitzung hoch genug hält. Der Wassers und Schweselsdampf streichen durch eine Reihe von Kammern, wo sie durch Luftsühlung verzichtet werden, und aus denen der Schwesel von Zeit zu Zeit entsernt wird. Zulest kann man die Gase durch einen mit Kols oder Kalkstein gefüllten und mit Wasser berieselten Thurm leiten, um die etwa gebildete schwessige Säure zurückzuhalten.

In Busatpatenten (Nr. 5070 und 5959 von 1883) beschreibt Claus verschiedene Arten von porösem Material, z. B. Eisenoryd gemischt mit Kalt, Thonerbe, Magnesia u. bergl. (weil reines Gisenoryd zuweilen zu viel Barme entwidelt), die man zu einem Teige formt, trodnet und in Stude zerbricht; ober Rupferoryd = Manganoryd und andere "pyrophorische" oder Contactsubstanzen, welche bei gewöhnlicher Temperatur ben Schwefelwasserstoff zersetzen. Substanzen, wie Rupfer-, Gifen- ober Zinkvitriol werden in Wasser aufgelöft und damit Stude von gebrauntem porosem Thon, Asbest, Bimsstein und bergl. getränkt und getrocknet. Alle diese Substanzen verwendet man in Studen nicht größer als eine Wallnuß ober kleiner als eine Erbse, in Schichten von 15 bis 30 cm auf dem durchbohrten falschen Boben eines mit Ziegeln gefütterten Gisenkastens. Dics eignet sich am besten für Gase mit einem Gehalte von 15 bis 25 Proc. Schwefel; für ärmere Gase kann man Schichten bis 1,8 m Dicke anwenden und 15 cm fann man als die Minimaldide selbst für die reichsten Gase ansehen. Auf diesem Wege kann man auch arme Gase mit nur 3 bis 5 Proc. H2S entschwefeln.

Wenn die poröse Contactverbindung aus Eisens oder Manganorydhydrat besteht, so braucht man sie nicht vorzuwärmen, ehe man mit der Zuleitung der

¹⁾ Ausführlich beschrieben und durch Beichnungen illustrirt in meinem "Handbuch ber Sodafabrikation", II, S. 614 ff.

Reidung ren ichneielwasserstoffhaltigem Gas und Luft beginnt. Solche Hoben iesen die Reaction bei gewöhnlicher Temperatur in Gang, und obwohl die de fier werdende Wärme sie bald fast ober ganz wasserfrei macht, so erhöht sie die Temperatur der verösen Schicht so sehr, daß die Reaction weiter songel Tax Buren erwähm auch die Nöglichkeit, im Rothsfalle die poröse Schicht der ven außen wirkende Hise zu erwärmen. — In der Praxis scheim man stellenered, ibeile Manganerud als Contactsubstanz vorzuziehen. In hull, m das Berfahren in einer Ammonialfabrik ausgesibt wird, zeigte sich ein Gehalt met 8,47 g S.O. pro Subiktentimeter als das Maximum und 0,69 g pro Endikum meter als das Minimum des Säuregehaltes in den nach der Behandlung und tretenden Gasen (Privatmittheilung von F. G. Holmes). In Birminghmetretenden Gasen (Privatmittheilung von F. G. Holmes). In Birminghmetretenden Kasen (Privatmittheilung von F. G. Holmes). In Birminghmetretenden Kasen (Privatmittheilung von F. G. Holmes).

Genauere Mittbeilungen über die Ausführung dieses Berfahrens matt Der angewendete Riln ift ein Schacht von freisförmigen C. B. Batté?). Querschnitt mit gußeisernem Mantel, 75 cm weit und 90 cm hoch; er enthalt eine Schicht Eisenoryd in Studen von 25 mm Durchmeffer. Die Schicht it 38 cm tief und ruht auf einer Art Rost von bunnen, auf ber hohen Kame stehenden Chamottesteinen. Dberhalb des Gisenoryds ist noch ein leerer Raum von 30 cm Höhe, in ben bas Gas einströmt, um bann abwärts durch dus Eisenoryd und unten hinaus in die Condensationstammer zu ftreichen. Letter ift aus Ziegeln gebaut, 7,2 m lang, 2,4 m breit und 1,65 m hoch, mit Mauern von 25 cm Stärke und einem Dache von 18 mm Schieferplatten. Gine Angahl von Scheibemanben mit abwechselnd an entgegengesetzten Seiten angebrachten Deffnungen zwingt die Gase zu einem großen Umwege, ehe sie Kammer verlaffen. — Bor bem Eintritte in die Zersetzungekammer wird bas Bas vermittelst einer kleinen Luftpumpe mit der nöthigen Luftmenge, b. i. 21/2 mal dem Bolum des Schwefelmasserstoffes, gemengt. Zum Beginn des Betriebes wird die Zersetzungskammer mit Eisenorydhydrat (oder Manganhydroryd :c.) bestickt, worauf die gewöhnlichen Reactionen stattfinden. Es wird also Schwefeleisen gebildet und sofort durch den Luftsauerstoff wieder orndirt. Da aber diese Reactionen in einem kleinen Raume vor sich gehen, so steigt die Hipe, bis die gange Masse rothglühend ift. Hierbei wird natürlich ber Schwefel sofort verdampft und geht mit den anderen Gasen in die Condensationekammer, wo er sich absest. Da die Menge des II. S im Gase nicht ganz constant ist, so wird fast immer ein wenig zu viel ober zu wenig Luft vorhanden sein; in Folge davon wird ein wenig SO2 oder H2S noch entweichen. Damit diese Gase nicht in die Lust gehen, ift noch ein Waschthurm vorhanden, der mit Kieseln geflillt ist und mit etwas Wasser berieselt wird, und hinter diesem ein kleiner offener Gischoryd - Reiniger. In ersterem wird die SO2, in letterem der H2S völlig zurückgehalten.

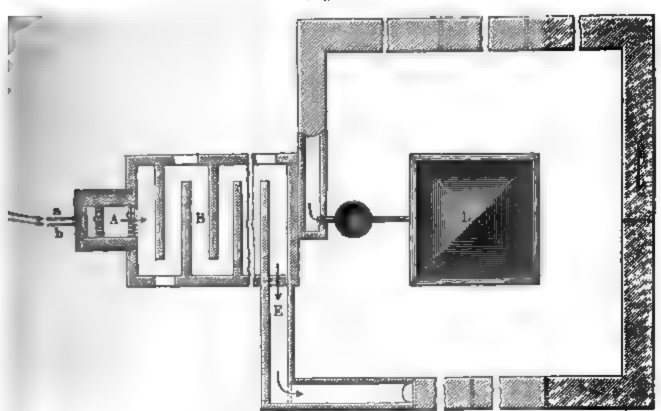
¹⁾ Hunt, Journ. Soc. Chem. Ind. 1886, p. 445; hier ist auch die Beichtei. bung des von Claus ersundenen Versahrens zur Erzeugung von startem und reinem Gaswasser als continuirlichem Proces bei der Reinigung von Leuchtgas gegeben.

²⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1887, p. 29.

Stree. ber theoretischen Menge von sehr hochgrabigem (99 Broc.) Schwesel, Abzug der stets vorhandenen Feuchtigkeit. Dieser Schwesel ist jedoch mit wenig (nicht ganz O,I Broc.) tohligen Substanzen verunreinigt und dadurch wan gefärdt; diese Substanzen stammen von Naphtalin und anderen Kohlenstersoffen, welche aus dem Gaswasser entweichen und in dem Kiln vertohlt

In der Gassabrit zu Leicester ist ebenfalls ein Apparat für das Claus'sche Sersahren eingerichtet 1), welcher für eine Wochenproduction von 35 bis 40 Tonnen Sefelsaurem Ammonial dient. Letteres wird mit einem continuirlich wirfenden Scheinend einem Feldmann'schen) Apparate sabricirt, und die getrockneten Saturationegase (beren Wärme, wie wir später sehen werden, zur Borwärmung frischem Gaswasser dient) werden in einem 15 cm weiten Rohre a (Fig. 154)





Echachte mit eisernem Mantel; das Nauerwerf ist 0,46 m start, die Weite des Schachtes inwendig 0,91 m, seine Länge von vorn nach hinten (d. h. vom Innern des Futters dis zur Deffnung der Condensationstammer) 1,52 m. Sein Inneres ist durch zwei gelochte sentrechte Scheidemanern von 0,23 m Stärfe, e.d., getheilt, welche vorn einen Naum von 0,38 in der Lange lassen, in dem sich das Gas mit der durch ein 50 mm weites Rohr d zutretenden Luft mischen fann; sie lassen zwischen sich eine Kammer von 0,91 × 0,91 m Grundstäche (die Höhe ist nicht angegeben), welche die Contactsubstanz enthält. Letztere besteht aus etwas nangan-haltigem Eisenoryd, in Augeln von 25 die 30 mm Durchmesser. Das hier ent-

¹⁾ Twenty third Report on the Alkali etc. Acts. By the Chief Inspector, p. 81 ff.

stehende Gemenge von Schwefeldampf, Wasserdampf und Gasen tritt zunächst in die Condensationstammer B, welche eine Breite von 3,65 m und eine Länge von 9,75 m hat; eine Anzahl von 0,23 m starten Scheidewänden zwingt den Gassstrom hin- und herzustreichen, und schon hier den größten Theil des Schwefels und Wassers abzugeben. Bon hier gehen die Gase in einem 0,76 m weiten Canal E, welcher im Ganzen 53 m lang, aber in einem sast quadratischen Zuge gesührt ist, so daß in seinem Inneren der Wascher C und der Reiniger D Platssinden. In dem Canal E besinden sich 7 Scheidewände, welche die 0,31 m vom Boden derselben herabreichen, und zur besseren Condensation dienen sollen. Der Gaswascher C ist 1,22 m weit und 7,31 m hoch; er ist mit Kalkstein gefüllt, mit Wasser berieselt, und dient zum Zurückhalten der schwesligen Säure, während der Schweselwasserstoff schließlich in dem, mit der freien Lust communicirenden Eisenorydreiniger D beseitigt wird. Letzterer ist 3,9 m im Quadrat; auf seinem unteren Roste besindet sich eine Schicht Kots zur Zurückhaltung der letzten Feuchtigkeit, und auf dem oberen Roste eine 1,07 m tiese Schicht Eisenhydroryd.

Wie man sieht, ist hier eine nicht unbedeutende Einrichtung zur Beseitigung des Schwefelwasserstoffs vorhanden, welche functioniren nuß, auch wenn der Bersbrennungsofen A theilweise oder ganz versagen sollte. Daß diese Borsicht keines wegs überslüssig ist, erhellt aus dem englischen amtlichen Inspectionsberichte 1), wonach in einer anderen, mit Claus' Apparat, aber nicht mit den Borrichtungen C und D versehenen Fabrik, folgende Acidität der entweichenden Gase beobachtet wurde 2):

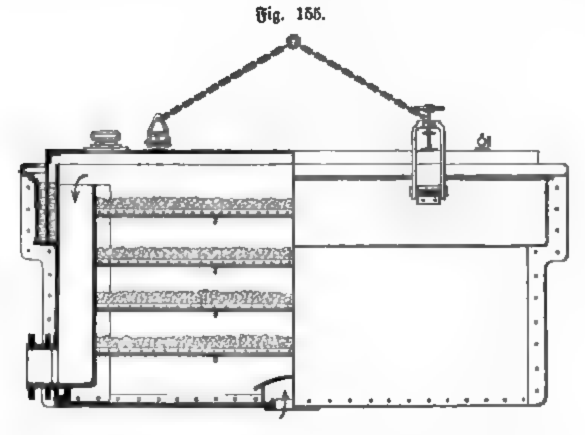
Datum			Grains SO ₃ pro Cubitfuß	Schwefelwasserstoff						
1886.	Januar	26.	12,2	deutliche	Reaction	auf	Reagenspapier			
	Februar	17.	0,45	schwache	n	17	"			
	März	17.	11,52	deutliche	;•	77	n			
	n	18.	2,05	schwache	n	n	n			
	April	14.	6,0	deutliche	n	77	••			
	Mai	26.	7,75	זז	n	**	ית			
	August	19.	7,30	jowache	77	17	יז			
	September	22.	3,55	deutliche	71	17	71			
	October	19.	0,20	starte	ת	77	n			
	November	3.	3,70	deutliche	n	**	n			
	December	1.	1,20	37	ŋ	מנ	n			
	9	Dur ő jőni	tt 5,08							

1) Twenty third Report etc., p. 71.

²⁾ Die, natürlich wesentlich von SO_2 herrührende Acidität ist, nach dem englischen Brauche, als SO_3 berechnet und in Grains pro Cubiksuß angegeben. 1 Grain pro Cubiksuß = 2,3 g pro Cubikmeter.

Mithin steigen und fallen merkwürdigerweise SO, und H2S häufig zu gleicher Zeit; zuweilen sant bei Berminderung der Geschwindigkeit der Luftpumpe das Entweichen von SO, und H2S zu gleicher Zeit. Am 20. October stellte es sich heraus, daß die Fillung der Berbrennungskammer inactiv geworden war und entsernt werden mußte; das Material war großentheils in Ferro- und Ferrissussangen. Alles dies beweist die Nothwendigkeit der Einführung von Sicherheitsapparaten (C und D in Fig. 154).

Statt ben Schwefelwasserstoff zu verbrennen, wird derselbe, namentlich in kleineren Fabriken, zuweilen (in England sehr häusig) in einem mit Ralt ober Eisenoxyd beschicken Reinigungskaften absorbirt. Auch hierster muß man die condensirbaren Dämpfe durch Abkühlung entfernen; die getrockneten Gase gehen dann in die Reiniger, welche den in den Gassabriken üblichen, in Fig. 155 versinnlichten, durchaus gleich construirt sind. Es sind gußeiserne



Rästen mit einem Wassererschluß zum Eintauchen des Randes des Deckels. Die Gase treten unten ein und gehen durch die, meist hölzernen, Horden hindurch, auf benen das Reinigungsmaterial in einer Dicke von 75 dis 100 mm ausgebreitet ist. Das gereinigte Gas wird oben durch ein Rohr abgesührt. Gewöhnslich sind mehrere solche Kästen in der Art mit einander combinirt, daß man sie in regelmäßiger Auseinandersolge arbeiten lassen kann, also die am längsten thätigen Kästen das frische Gas, und der mit srischem Waterial ze. beschickte das letzte Gas gerade vor dem Entweichen in die Atmosphäre empfängt. Man macht diese Kästen nieist 8 die 6 m im Quadrat und 0,6 die 1,2 m hoch; zuweilen baut man sie auch aus Ziegeln oder selbst aus Holz, aber das letztere ist nicht gut, da sie dann nicht gut dicht zu halten sind. Auch kann die Hitze das Holz beschädigen, und ist es deshalb auch vorzuziehen, die Horben lieber aus gelochtem Eisenblech oder Drahtnes statt aus Holz zu machen.

Als Absorptionsmaterial dient zuweilen Kalt, aber dies ist durchaus nicht rationell. Der Kalt geht dabei verloren und der Absaltalt (Sastalt) ist selbst wieder ein Gegenstand großer Belästigung und häusiger Klagen. Weit vorzuziehen ist das in fast allen Gassabriken angewendete Eisenorydhydrat, gewöhnlich mit Sägespänen gemischt, oder die ähnliche, von Friedrich Lux in Ludwigshasen patentirte, noch wirksamere Masse. Man kann diese Massen, wenn sie ihre Wirkssamkeit eingebüßt haben, durch einfaches Aussehen an der Luft regeneriren, wobei das Schweseleisen in eine Mischung von Eisenhydroxyd und freiem Schwesel übergeht; wenn der Schwesel sich soweit angehäuft hat, daß die gebranchte Rasse nicht niehr zur Absorption von H2S dienen kann, so bildet sie ein werthvolles Rohmaterial sür die Schweselsäurefabrikation, so daß ihr Schwesel nüslich verwerthet wird.

Zuweilen wendet man einen Bentilator oder Injector an, um das Gast durch die Reiniger durchzutreiben. Auch verbindet man wohl dieselben zu einem ähnlichen Zwecke mit einem Saugkamin; doch hat dies den Nachtheil, daß bei etwaigem Bersagen der Reinigung lange Zeit vergehen kann, ehe man den Fehler gewahr wird, während bei offenen Reinigern ein Entweichen von Schwefelwassersstoff sich sofort fühlbar macht.

Ein bei den Eisenorydreinigern zuweilen auftretender Uebelstand ist der, daß bei der Wiederauffrischung der Masse durch Orydation das Schwescleisen zum Theil in Eisensulfat, statt in Hydroxyd und freien Schwesel, übergeht. Wenn dies eingetreten ist, so wird man genügend Kalk zumischen müssen, um das Eisenssulfat zu zersetzen.

Für große Ammoniakwerke ist der durch die Reiniger beanspruchte Kanm, und noch mehr die ziemlich große, mit der Erneuerung der Reinigungsmasse versbundene Arbeit, ein ernstlicher Uebelstand, und eignet sich daher dieses Versahren mehr nur für kleine Werke, bei denen es seinem Zwecke ganz genügend zu entsprechen scheint. Man sindet in England Reiniger von 1 bis 6 m im Quadrat und 1 bis 2 m Höhe.

Auch für die Eisenorydreinigung sollten die Saturationsgase erst ihres Wasserdampses beraubt werden, weil sonst die Masse zu seucht und damit zu dicht wird und die Gase nicht durchläßt. Man verwendet dazu die oben erwähnten Vorrichtungen (S. 534). Auch kann man zur Kühlung der Gase, behufs Consdensation des Wasserdampses, dieselben durch einen kleinen Thurm führen, in welchen man mittelst eines Injectors einen Luftstrom in der Richtung des Gassstromes einbläst; dann wird durch die kalte Luft das Gas abgekühlt, und zugleich später in dem Reinigungskasten die Wiederbelebung des Eisensulsids durch Orydation schon theilweise ausgeführt (vgl. später das Versahren von Kunheim bei der Darstellung von Salmiakgeist).

Wir erwähnen noch das Verfahren von Young (E. P. Nr. 1310, 1880). Dieser führt die aus kochendem Gaswasser ohne Kalk entweichenden Dämpse zussammen mit Luft durch eine Feuerung, wobei das Schwesclammonium zu schwestigssaurem und zum Theil schon zu schweselsaurem Ammoniak verbrennt. Dann gelangen die Gase in einen geeigneten Condensator (jedenfalls mit Wassercondensation). Das schwestigsaure Ammoniak wird in der Lösung durch einen Strom

erhister atmosphärischer Luft in schwefelsaures verwandelt. (Dies hat schon viel früher Laming vorgeschlagen.) Wenn (was immer der Fall ist) die zu beshandelnde Flüssseit nicht genug flüchtige Schwefelverbindungen enthält, um alles Ammonial in Sulsit überzusühren, so fügt man schweslige Säure zu dem Destilslationsproduct, bevor oder nachdem sie die Feuerung passirt haben, oder man neustralisirt die condensirte Flüssigkeit mit schwesliger Säure oder Schwefelsäure. — Wie man sieht, ist dieses Versahren ganz analog demjenigen von Addie sür Hohsosengase, und leidet an der Schwierigkeit, daß bei der hohen Temperatur ein erhebslicher Theil des Ammonials zerstört werden wird. Auch die vollständige Verbrens nung des Schweselwasserstöffs und die Condensation der Ammonialsate aus den hoch erhisten Gasen wird nicht leicht sein.

Das letzterwähnte Berfahren gehört schon zu denen, welche es gar nicht zur Bildung von freiem Schwefelwasserstoff in dem Saturator kommen lassen wollen. Derselbe Zwed wird von denen verfolgt, welche dem Gaswasser vor der Destils lation Substanzen zur Zurüchaltung des Schwesels, wie Kalk, Eisenorydhydrat oder andere Eisens oder Manganverbindungen zuseten. Aber diese Verfahren sind zu theuer und mühsam für die Fabrikation von schweselsaurem Ammoniak und können nur sür diezenige von Salmiakgeist, welche wir später beschreiben werden, in Frage kommen.

Es liegt auf der Hand, daß alle Berfahren zur Beseitigung des Schwefelwasserstoffs aus den Saturationsgasen sich leichter bei den continuirlich wirkenden Apparaten (wie Gruneberg's, Feldmann's 1c., s. u.), als bei den einfacheren, absatweise arbeitenden durchsühren lassen, weil bei den ersteren die Menge der Gase während der ganzen Arbeit fast immer gleichsörmig ist, während im letzteren Falle einmal sehr wenig, dann aber wieder sehr viel Gas entweichen muß, und letzteres oft stoßweise eintreten wird; dann müssen die Reiniger oder Verbrennungsvorrichtungen zu start belastet werden und unvollständig functioniren.

5. Der Geruch beim Verdampfen der Lösungen von schweselssaurem Ammonik, wenn man mit verdünnter Säure operirt hat, ist schon erwähnt worden. Man hat denselben mit dem Gestank von schlecht gehaltenen Schweineställen verglichen, und er kann sich bis auf Entsernungen von über 200 m, beinahe so weit wie die Sättigungsgase, verbreiten. Um ihn zu verhüten, soll man durch das Sättigungsgesäß vor dem Ablassen der gesättigten Lauge 20 bis 30 Minuten lang einen Dampsstrom durchstreichen lassen, und den abgehenden Damps in der gewöhnlichen Weise absühren und condensiren (Dr. Ballard, a. a. D., S. 135).

Beschreibung specieller Apparate zur Darstellung von schwefelsaurem Ammoniak oder concentrirtem Gaswasser.

Die Zahl der vorgeschlagenen und selbst diejenige der wirklich ausgeführten Apparate zur Berarbeitung von Gaswasser oder anderem Ammoniakwasser ist außerordentlich groß; eine vollständige Aufzählung derselben würde wenig Ruten haben, und soll hier gar nicht versucht werden. Sehr viele derselben sind unzweckmäßig ober jest ganz veraltet. Ich werde nur solche der älteren und neueren Apparate beschreiben, welche ich ober durchaus zuverlässige meiner Gewährsmänner in den letzten Jahren in der Arbeit gesehen haben, und eine kurze Beschreibung anderer ganz neuerdings patentirter Apparate hinzusügen. Dies bezieht sich auch auf die später zu behandelnden Apparate zur Darstellung von Salmiakgeist.

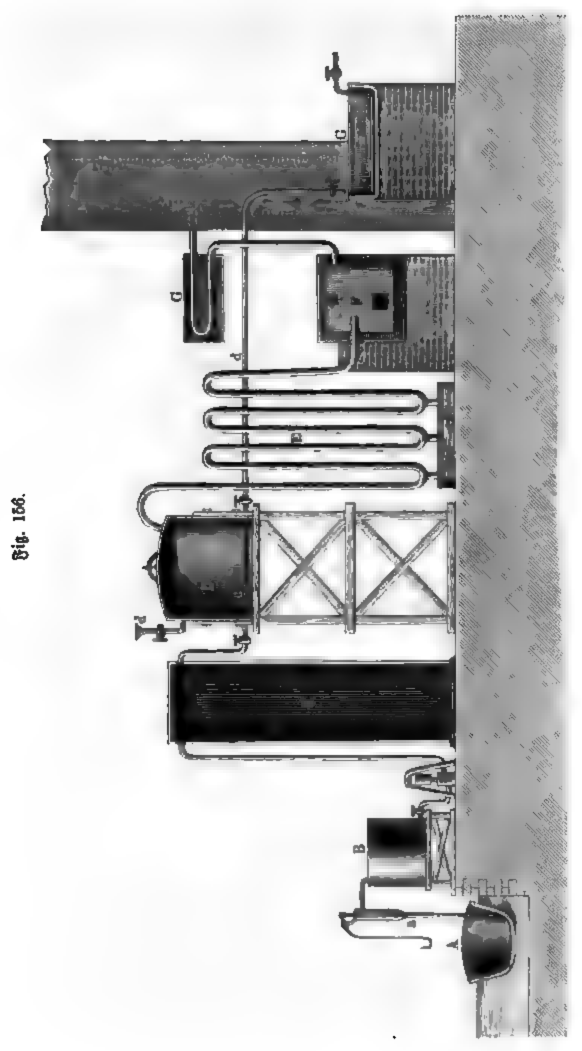
Die meisten der hier zu erwähnenden Apparate dienen nur zur Darstellung von schwefelsaurem Ammoniak, aber einige derselben können ebenso gut dazu dienen, aus Gaswasser u. dgl. eine concentrirte Lösung von kohlensaurem Ammoniak und Schwefelammonium darzustellen, wie dies speciell für Ammoniaksodsfabriken gesschieht, um an Transportkosten gegenüber dem verdünnten Gaswasser zu sparen. Einige derselben sollen auch zur Salmiakgeistsabrikation dienen; doch verwendet man dazu besser besondere Apparate.

Wir wollen uns nicht damit aufhalten, die einfachen früher angewendeten Ressel zu besprechen, bei denen manchmal eine rohe Dephlegmirungsvorrichtung vorhanden war. Vielmehr gehen wir sofort zu Apparaten über, welche besser auf Ersparniß von Arbeit und Brennmaterial angelegt sind. Wir beginnen mit den einfacheren, und gehen dann zur Beschreibung der vollkommeneren continuirlichen Blasen, denen die Zukunft anzugehören scheint, über.

In London functionirende Apparate.

Fig. 156 zeigt die zu Old Ford Road im Betrieb stehenden Apparate, mit welchen täglich 100000 Gallonen = 454 cbm Gaswasser, d. i. das Product von jährlich 600000 Tonnen Kohlen, verarbeitet werden.

Das Gaswasser kommt in Canalbooten A an und wird aus diesen in einen unmittelbar am Wasser stehenden Klärbottich B durch die Pumpe a gepumpt. In B bleibt es 24 Stunden in Ruhe, wobei sich der Theer unten absetzt und burch einen hahn im Boden abgelassen wird. Das Wasser wird durch die Dampfpumpe b in die Coffen=Blase (vgl. unten) C von 9 m Höhe, 3,6 m länge und 1,5 m Breite gepumpt, in welche unten fünf Dampfröhren (mit Dampf von Hier vollzieht sich die Trennung der flüchtigen Ammoniak-2 At.) münden. verbindungen von dem Wasser und den nicht flüchtigen Salzen, welche man mit denselben gewöhnlich in den Canal laufen läßt, weil sie nur 3,5 Proc. des Ammoniaks enthalten und mithin eine Behandlung mit Kalk nicht lohnend machen sollen. (Sollte dieses doch beabsichtigt sein, so muß man das Rückstandsmasser in einem besonderen Apparate mit Kalk mengen und abermals in einer Coffen-Blase destilliren.) Die flüchtigen Ammoniakverbindungen gehen oben aus der Blase heraus und gelangen durch ein vielfach mit Löchern von 12 mm durchlöchertes, 62 mm weites Schlangenrohr in das Innere des chlindrischen Saturations-Dieses ist aus startem Blei (20 Pfund per Quadratfuß = 98 kg per Quadratmeter), in seinen unteren zwei Dritteln von starken Bohlen und Eisenreifen umgeben, 1,8 m hoch, 3 m weit. Es wird durch den Hahntrichter d

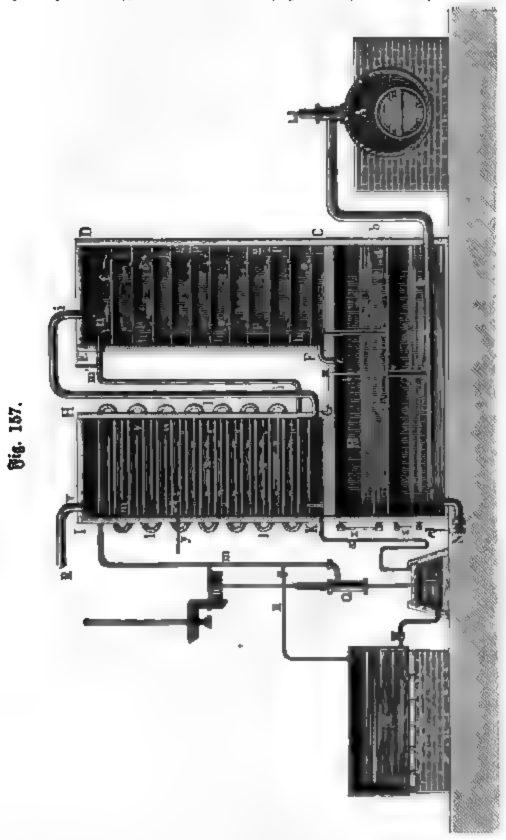


Lunge. Steinfoblentbeer u. Ammonial

zu zwei Dritteln mit einer Mischung aus gleichen Theilen 60 grädiger Schweselfäure (aus Rohichwefel) und Wasser gefüllt, welche so lange barin bleibt, bie fie fast vollständig gesättigt ist. Man verdunnt die Saure absichtlich, bamit bae Salz nicht schon in dem Saturator krystallisirt. Nach beenbigter Sättigung (wobei jedoch die Flussigkeit noch ganz wenig sauer gehalten wird) bläst man noch 1/4 Stunde lang Dampf durch die Flussigkeit, um allen Schwefelwasserstoff auszutreiben und beim Eindampfen dadurch nicht mehr belästigt zu werden. Die hierbei und mährend der ganzen Operation sich entwickelnden Gase gehen zuerst durch den Luftcondensator E, um die mitkommende Feuchtigkeit zu condensiren, und dann durch ein 175 mm weites Gisenrohr in den Berbrennungsapparat F. Dies ist eine vierectige Kammer aus Mauerwerk, etwa 1,5 m breit, 2,4 m lang und 1,2 m hoch, lose gefüllt mit feuerfesten Steinen, welche bei Anfang der Operation rothglühend gemacht werden. hier entzundet fich das Schwefelmaffer. stoffgas und brennt bann stets fort. Die heißen Gase geben burch einen Dampf. kessel (angedeutet in G), wo sie zur Ersparniß von Brennmaterial dienen, und bann in einen Ramin, in welchem burchaus tein Geruch nach Schwefelmafferftoff mehr zu spüren ist (aber wie steht es mit der schwefligen Säure?). — Die Salzlösung aus D fließt durch das Rohr d in Bleipfannen G, 2,4 m Durchmesser, 0,6 m tief, aus Blei von 20 Pfund per Quadratfuß, geheizt durch eine Bleischlange mit 2 Atm. Dampf. Geruch entsteht babei nicht. Das hier sich ausscheibende Ammoniumsulfat wird mit hölzernen Spaten ausgesoggt, etwas gewaschen und auf hölzernen Buhnen abtropfen gelaffen. Die Mutterlauge bient zur Verdünnung der Säure im Saturationsgefäße. Man zieht diese Arbeiteweise, b. i. Sättigen mit verdlinnter Säure und nachträgliches Eindampfen ber Salzlösung, dem continuirlichen Processe, d. i. dem Einleiten in concentrirtere Säure, und fortwährendes Ausschöpfen des Salzes mit Zulauf von mehr Säure, vor, weil das Resultat besser ausfällt (was die auf S. 525 geäußerte Ansicht von B. Smith bestätigt).

Coffen's Blase (Coffey still), welche in England sehr viel für fractionirte Destillationen aller Art angewendet wird, ist natürlich auch eine Anwendung bes gewöhnlichen Dephlegmationsprincips, aber in eigenthumlicher Weise. moniak wurde sie zuerst 1841 von Newton augewendet. Fig. 157 stellt eine solche Blase dar, wie sie für Spiritusrectification dient; die für Ammoniak bestimmten unterscheiden sich davon wesentlich nur dadurch, daß hier statt Rupfer durchgängig Blei verwendet ist. Sie besteht aus einem oblongen Gefäße B und zwei darüber stehenden Colonnen CDEF und GHIK. Die erstere heißt der Analysator, die zweite der Rectificator. Das Ganze ist aus 15 cm starkem Holze mit innerer Bleifütterung gemacht und erleidet baber nur fehr unbedeutenden Wärmeverlust durch Ausstrahlung. Das Gefäß B ist durch die horizontale metallene Scheidewand cd in zwei Kammern B'B'' getheilt. Diese Scheidewand enthält zahlreiche löcher zum Durchlassen bes Dampfes und außerdem verschiedene sich nach oben öffnende Bentile eeee, fitr den Fall, daß zu viel Dampf entwicktl wird, um durch die Löcher entweichen zu können; auch reicht von der Scheidewand das unten hydraulisch abgeschlossene Rohr VV bis beinahe auf den Boden von B''und kann burch die oben durch eine Stopfbüchse gehende Stange t mit einem

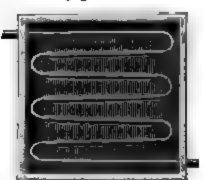
Bentile am oberen Ende verschlossen werden. xx find Wasserstandsgläser für B' und B''. Der Analysator CDEF ist durch die eisenblechenen Scheidemande gk in 12 Kammern fff getheilt. Auch diese Scheidemande enthalten zahlreiche Löcher und sich nach oben öffnende Bentile oo; jede derselben enthält auch ein Ueber-



laufrohr p, welches 25 mm über die Platte hervorragt, so daß eine Glussteitssicht von entsprechender Göhe auf der Platte stehen bleibt; unten auf der nächsten Platte tauchen diese Röhren in seichte Wasserschlusse, so daß kein Dampf durch sie entweichen kann. Diese Ueberlaufröhren find abwechselnd an den gegenübersliegenden Seiten angebracht.

Die Colonne GHIK, ber Rectificator, ist in ähnlicher Beise in 15 Kam mern getheilt. Die unteren zehn berselben, kk, sind ganz wie diejenigen be Analysators durch Scheidewände mit Löchern, Bentilen und Ueberlaufröhrche getrennt. Ueber der obersten besindet sich eine massive Metallscheidewand mit nu einem großen Loche w zum Durchlassen der Dämpse und der Ueberlaufsröhre swist mit einem aufrechten Rande umgeben, welcher das Zurücklausen der hoch rectificirten Flüssigieit verhindert. Unter s' besindet sich ein Wasserveschluß varheblich größerer Tiefe als die anderen, aus welchem das Rohr z die condensirt aber noch heiße, höchst rectificirte Flüssigisteit in eine Rühlschlange absührt.). Die obersten fünf Kammern vo sind nur durch massive Metallscheidewände getrenn mit je einem großen Loche an abwechselnden Seiten, durch welches die Dämpsauswärts und die Flüssigisteit abwärts gehen; sie haben nur den Zweck, die Dämpsaus Zickacklause um das Schlangenrohr mm zu zwingen und dadurch besser zu fühlen. Dieses Rohr läuft in allen 15 Rammern in mehreren Windungen hin und her, wie es Fig. 158 im Grundrisse zeigt; die Bogenstücke II stellen die

Fig. 150,



Berbindung zwischen den Rohrstüden je zweier Kam mern her, so daß von der Pumpe Q an eine continuirliche Rohrlänge mm nach oben, durch alle Ram mern des Rectificators von oben nach unten, dam wieder außen von unten nach oben sich erstreckt und endlich bei n' oben im Analysator aushört. M if das Borrathsgesäß für die zu destillirende Flüsstsleit L der Brunnen für die Pumpe Q, welche continuirlich arbeitet und etwas mehr liefert, als nothwendig ist, um den Apparat im Gange zu halten; das Ueber

schissige läßt man durch das mit Hahn versehene Rohr n nach M zurudlaufer und kann hierdurch die Operation genau reguliren. Die nöthige Wärme wird durch den Dampftessel A geliefert; das von diesem ausgehende Dampfrohr bl vertheilt sich in dem Recipienten B" in verschiedene durchlöcherte Zweigröhren welche in der Zeichnung nicht sichtbar sind.

Beim Anfange einer Operation sest man die Pumpe Q in Bewegung, bit alle Windungen von mm gefüllt sind und das Gaswasser aus n' auszulausen an sängt. Dann stellt man die Pumpe still und läßt Damps durch die ausströmen Dieser geht durch die Kammern B'B", dann durch das Rohr z in den Analysator und oben aus diesem durch i heraus, um unten in den Rectisicator bei G einzu treten. Hier steigt er wieder durch die Kammern kk auf, um die Zickzacköhrei herum, und erhist das Gaswasser in denselben. Wenn der Ausseher durch Be sühlen der Bogenröhren 11 merkt, daß etwas über die Hälfte der zweiten Colonn warm geworden ist, so setzt er die Pumpe wieder in Gang. Das Gaswassesströmt nun sast stedend heiß aus n' in den Analysator und sließt in diesem vor Kammer zu Kammer durch die Ueberlaufröhren pp abwärts, wie es in der obersten Kammern durch die leberlaufröhren pp abwärts, wie es in der

⁾ Dies tann bei Ammoniafmaffer wegfallen, außer weun man Ammoniafftifig leit im Apparale jelbft bereiten will.

in den Scheidewänden gh fließen, weil die Zahl und Weite derselben so regulirt ist, daß sie eben nur zur Passage des unter einem gewissen Drucke stehenden Dampses von unten nach oben hinreichen. Dieser bläst daher in jeder Kammer zahlreiche Strahlen durch eine dünne Schicht der Flüssigkeit hindurch und treibt aus ihr die flüchtigen Ammoniaksalze so vollständig aus, daß, wenn sie in B ankommt, keine Spur davon mehr vorhanden ist. Wenn man sich durch das Wasserstandsglas x überzeugt, daß B' beinahe voll ist, öffnet man das Ventil bei t, und läßt den Inhalt von B' nach B" gehen. Wenn auch dieses voll ist, entleert man seinen Inhalt durch den Bodenhahn N, läßt den Inhalt von B' wieder nach B" sließen und arbeitet so continuirlich fort, so lange noch Gaswasser zur Destillation vorhanden ist. Das heiße aus B" ablausende Phlegma dient noch zur Vorwärmung des Speisewassers sür danpsselsel A.

Wir haben also gesehen, wie das Wasser unten ankommt, alles slüchtigen Ammoniaks beraubt. Der Dampf seinerseits nimmt in den zwölf Kammern des Analhsators eine Menge von Ammoniak mit, indem er sich theilweise condensirt. Das Gemenge geht nun durch i in den Rectisicator, umspült die Röhre mm, erhist deren Inhalt und verliert dadei durch Condensation immer mehr Wasser, welches sich siedend heiß auf den Zwischenwänden niederschlägt. Was durch we entweicht, ist schon sast ganz wasserseies Ammoniak, und dieses, nachdem es sich in den Kammern vo noch mehr gefühlt und das letzte Wasser abgegeben hat, entweicht durch R in den Saturator (D, Fig. 156). Wenn man Ammoniakslüssigsteit machen will, also eine mit Kalk versetzte Flüssigseit verarbeitet, so bläst man weniger Dampf ein, wodei die Abtheilungen vo auf gewöhnliche Temperatur kommen, und kann dann aus der Röhre y, am besten noch mit Einschaltung eines Kühlrohres, beliedig starke Flüssigseit erhalten. Das sich in dem Rectisicator weiter unten condensirende Wasser enthält noch etwas Ammoniak und läust daher durch das Rohr s nach L zurück, um wieder durch Q ausgepumpt zu werden.

Die Operation wird ganz einsach durch Beobachtung des Thermometers m' regulirt, welches zeigt, wie heiß das Gaswasser aus n' aussließt. Wenn es zu heiß ist, pumpt man mehr, im umgekehrten Falle weniger, was durch Stellung des Ueberlaufhahns von n im Augenblick bewirkt wird.

Natürlich kann man, je nach dem Umfange der Fabrikation, mehr oder weniger große und hohe Coffey-stills anwenden und muß die Zahl der Dampfröhren, sowie die der Rammern, dem entsprechend anordnen. Für weniger als eine Leistung von 10000 Gallonen = 45 chm Ammoniakwasser pro 24 Stunden sollen sich Coffey-stills nicht rentiren. Bisweilen macht man dieselben viel eins facher, nur mit inneren horizontalen Zwischenwänden (bis 60), welche abwechselnd an verschiedenen Seiten Deffnungen lassen und so eingerichtet sind, daß sie eine dünne Flüssigkeitsschicht zurückhalten, deren Ueberschuß immer von einer Einlage auf die nächste und schließlich auf den Boden läuft. Das Patent von Brullé & Leclerc (E. P. Nr. 1086, 1880) kommt auf dasselbe heraus.

Die Arbeit in der Fabrik zu Hyde ist ganz ähnlich der vorigen. Man verswendet hier bedeutend stärkeres Gaswasser, nämlich $7^1/_2{}^0$ Tw. = 1,037 specif. Gew. Die Lauge des Ammoniumsulfats wird auf 52^0 Tw. = 1,26 specif. Gew. einsgedampst. (Dies ist auch sonst die dasür gebräuchliche Stärke.) Die Cossey-stills

sind hier 5,4 bis 7,5 m hoch, 1,8 bis 3 m lang und 0,3 bis 0,6 m breit, mit 20 bis 30 Scheidewänden, je 75 mm von einander entfernt; oben bleibt ein Raunt von 15 cm, unten ein solcher von 60 cm (anstatt bes Recipienten B in Fig. 157). Man wendet Dampf von 1,3 bis 2 Atm. Ueberbruck au.

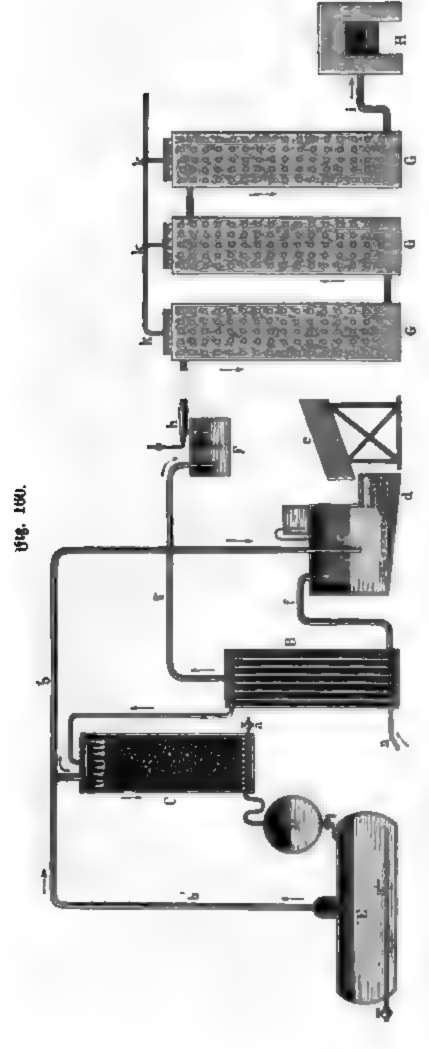
Bu Silvertown bestillirt man das Gaswasser in Walzenlesseln A (Fig. 159) von 10000 Gall. Inhalt, chargirt mit 7000 Gall., mit Hilfe von einigermaßen überhitztem Dampf in einer geschlossenen Schlange. Man zieht hier Flüssigkeit von mindestens 10 Unzen = 1,025 specif. Gew. vor, weil man, trosdem man ohne Kaltzusay arbeitet, stets nur 1 Unzen beitet, stets nur 1 Unze

vor, weil man, trogbem man ohne Ralfzufan arbeitet, ftete nur 1 Unge pro Gallone perliert, allo 3. B. aus einer 12 Ungen Fluffigfeit Gulfat = 11 Un. gen, aus einer 16 Ungen Flüffigleit Gulfat = 15 Um gen befommt (?). Das Gas ftromt burch eine Bleifclange a mit Löchern von 6 mm Deffnung (15 cm von einander entfernt) in ben Saturator B aus Blei, mit Belleibung von Boblen und Gifenreifen (vergleiche S. 522). Diefer wirb mit Schwefelfaure von 1,235

specifischem Gewichte aus bem Reservoir C gestillt, welches burch eine Lustbruchpumpe 1) gespeist wirb. Die aus
bem Saturator entweichenben Dampse
und Gase geben durch das 200 mm
weite Rohr b in das geschlossene Gefäß D, in welchem sie in der Schlange e
herungestihrt werden; das sich tropsbai
Condensirende läuft bei d ab. D ist
nit Gaswasser gestillt, welches dabei

vorgewärmt wird und dann zur Speisung von A dient. Die Gase geben and diesem Gefäße wieder heraus, werden noch weiter burch Luft gefühlt, indem sie in einer 100 m langen Rohrleitung e um das Fabritgebände herumgeführt werben,

¹⁾ Bgl. Lunge's handbuch ber Sodainbuftrie I, 370 ff.



jo daß sich fast alles Wasser tropsbar verdichtet, und bann zur Berbrennung des Schweselwasserstoffs in den Ofen E gesührt, wo ein Feuer von Abfallschle unterhalten wird. Bei fströmt zugleich Luft ein, und die Verbrennung wird noch mehr gesördert badurch, daß die Gase unter dem glübensten Gewölbe g hinstreichen milsen. Die schweslige Säure geht in die Luft.

Die Lauge von Anmoniumfulfat aus B flieft den Rlartaften F $(2.7 \times 2.7 \times 0.6 \text{ m})$, and biefem burch einen 10 cm mod Boben entfernten Bahn in bie Berbampf. pfanne G (6 m lang, 1,5 m breit, 0,6 m tief, wovon bie Balfte auf ben conifden Theil fommt). Die Beigung erfolgt burch bie Dampfichlange A; bie Dampfe geben burch ben Schmabenfang I fort 1).

Die Einrichtungen ber großen Fabrit in Bedton unterscheiden sich von den eben beschriebenen nicht nur in den Einzelheiten der Construction, sondern auch daburch, daß hier auf die Destillation mit Kalt nicht Berzicht geleistet und daß die Saturation mit Säure

¹⁾ Eine genaue Zeichnung und Beschreibung der hier nur angebeuteten Dambis concentrationspfanne findet sich in Lunge's Sobas induftrie I, S. 166 ff.

in continuirlichem Processe und ohne Eindampfen der Laugen vorgenommen wird. Fig. 160 (a. v. S.) giebt eine Stizze des Apparates. Das Gaswasser wird bei a in einen Thurm B gepumpt, den es in vielen Röhren von unten nach oben durchströmt, mahrend in dem leeren Raume des Thurmes die heißen Gase bes Saturators A aufsteigen und das Gaswasser dadurch vorwärmen. Letteres gelangt oben in den vierectigen Eisenthurm C, $1 \, \mathrm{m} \times 1 \, \mathrm{m} \times 6 \, \mathrm{m}$, welcher mit Retortengraphit gefüllt ift. In diesem fließt bas Gasmaffer herab, mahrend Dampf durch das Rohr a' einströmt und die flüchtigen Ammoniakverbindungen austreibt, welche in dem Rohre b entweichen. Das Wasser gelangt unten bei D in einen kleinen als Reservoir dienenden Ressel und aus diesem nach Bedarf in ben liegenden Walzenkessel E, in dem es mit Kalk vermischt wird; der durch ein vielfach durchlöchertes Rohr einströmende Dampf besorgt das Umrühren und zu-Die Dampfe entweichen durch b' und vereinigen sich mit gleich die Destillation. benen in b, um in ben Saturator A zu gehen. Diefer ift ein großes Bleigefäß, in welches bei c fortwährend ein dunner Strahl von 60 grädiger Schwefelfaure einfließt. An dieses stößt der oben offene Raften d; die Trennungswand zwischen diesem und A geht nicht bis zum Boben, ift aber stets burch Flussigkeit abgesperrt, so daß hier kein Gas entweichen tann. Bei ber Concentration biefer Säure scheibet sich bas entstehende schwefelsaure Ammoniak in fester Form aus, wird auf bem schiefen Boben von A nach d herausgezogen, mit gelochten Schaufeln aus gesoggt und auf ben Holzbühnen e abtropfen gelaffen; die Mutterlauge fließt stets nach A zurud und bas hinreichend abgetropfte Salz wird sofort in ben Handel gebracht. Die heißen und sehr masserreichen Gase und Dämpfe, welche aus A entweichen, gehen zuerst durch f nach B, um das Animoniakwasser vorzuwärmen (s. oben), dann durch g in ein Waschgefäß F, wo sie durch ein Körting's sches Gebläse h unter Wasser durchgepreßt und dadurch etwas gewaschen und gekühlt werden. Die vollständige Kühlung und Condensation des Wasserdampfes (welcher sonst die Berbrennung des Schwefelwasserstoffs beeinträchtigen wurde) erfolgt in den Thurmen GGG, welche von zahlreichen durch und durch gehenden Röhren durchbrochen sind, so daß sehr ausgiebige Luftkühlung stattfindet, und unten Flüssigkeit abläuft. Im Sommer wird außerbem noch durch Berieselung der Thürme mit kaltem Wasser durch die Röhren kk für weitere Abkühlung gesorgt. Das fühle und trockene Gas geht nun durch i nach dem Berbrennungeofen H, wo es durch ein Koksfeuer mit Lustzutritt, ganz wie im vorigen Falle, geführt wird, um den Schwefelwasserstoff zu schwefliger Säure zu verbrennen. Dieser Apparat scheint einer der besten ber früheren Constructionen zu sein. Jeder berselben kann 100 Tonnen Sulfat wöchentlich produciren. Reuerdings hat man die Berbrennung des Schwefelmasserstoffe aufgegeben und absorbirt ihn in gewöhnlichen Gisenoryd. Gasreinigern, was jedoch nicht ganz zu befriedigen scheint.

In einer holländischen Fabrit sah ich folgenden Apparat. Drei horizontale Cylinder arbeiten zusammen. Die ersten beiden erhalten Kalkmilch, aber diese wird erst nach Austreibung der meisten flüchtigen Ammoniaksalze eingepumpt. Die Gase und Dämpse gehen durch den dritten Cylinder und dann in das Sättigungsgesäß, welches von der gewöhnlichen Form, ungefähr gleich Fig. 149, S. 523, ist. Die in dem geschlossenen Theile desselben entwickelten Gase werden

durch ein Rohr abgeführt und zuerst durch Gaswasser, dann durch kaltes Wasser abgekühlt und zuletzt in ein Koksseuer über dem Rost eingeführt, um dort zu versbrennen. Der ganze Saturator, einschließlich des offenen Theils, ist von einer großen hölzernen Haube bedeckt, von welcher ein Rohr zu dem hohen Schornstein führt, um jeden Geruch auch aus dem offenen Theile zu vermeiden. Man wendet Säure von 60° Bé. an und trocknet das ausgesoggte Sulfat auf von unten geheizten Eisenplatten.

Apparat von A. Mallet1).

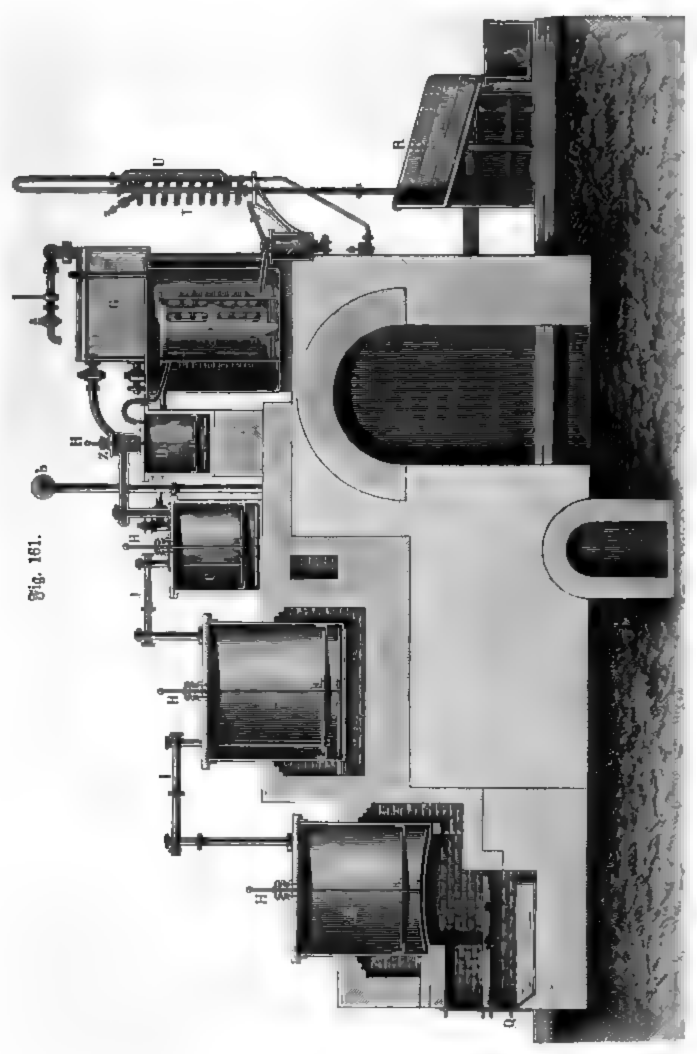
Bon diesen schon 1841 construirten Apparaten arbeiten noch heute eine ganze Anzahl in der großen Fabrik der Pariser Gasgesellschaft zu La Billette, was seine gute Function erweist.

Er ist in Fig. 161 (a. f. S.) im Längsschnitt, in Fig. 162 (a. S. 556) zur Hälfte von oben gesehen, zur Hälfte im Horizontalschnitt, in Fig. 163 (a. S. 557) von hinten gesehen abgebildet. Er besteht aus zwei gleichen Batterien, jede von drei Resseln, A, B und C, von etwa 50 Hectoliter Inhalt, von denen die unteren A und B durch directes Feuer erhitzt werden. Sie sind mit durch Stopsbüchsen im Deckel gehenden Rührvorrichtungen HH zur Mischung des Gaswassers mit Kalt und zur Berhütung des Andrennens verschen. Der oderste Ressel C dient als Waschapparat, und wird durch die aus B kommenden Dämpse zugleich erwärmt. Bon C gelangt das Gas in ein 20 bis 25 m langes Schlangenrohr, welches in dem Behälter F liegt und durch Gaswasser gefühlt wird. Die hier condensirte Flüssigkeit sließt nach S und von da in den Sammelbehälter nach Y. Die Gase passiren, aus dem oderen Theile von S austretend, ein Schlangenrohr T mit Luftkühlung, aus welchem sie durch die mit Sicherheitsvorrichtung U versehenen Röhren in den Absorptionstrog V gelangen. Die in T condensirten Producte sließen in den Sammelbehälter Y zurück.

Das Gaswasser wird nach vollständiger Befreiung von Theer durch den Hahn a aus einem Reservoir in das Meßgefäß G geleitet. Das letztere steht durch einen Hahn am Boden mit dem Kühler F in Berbindung; ein oben abzweigendes Rohr führt zu dem für die Bereitung der Kaltmilch dienenden Kessel E. Die Kessel ABCD stehen unten durch die Röhren KLN und oben durch die Röhren II, die im Innern bis nahe auf den Boden der Kessel B und C reichen, in Berbindung. Das Rohr M sührt die Kaltmilch aus dem Behälter E in den Kessel B. Durch das Rohr O kann der Inhalt des Behälters Y nach dem Kessel D entleert werden. Das Rohr P dient zur Ableitung der aus dem Kühler F sich entwicklichen Dämpse nach G. Z ist ein Dreiweghahn, welcher die nach D zusammenlaufenden Köhren abwechselnd in Berbindung zu setzen

¹⁾ Die Zeichnung und Beschreibung ist entnommen aus Schilling's Handbuch der Steinkohlengasbeleuchtung, 3. Aust., S. 579, mit Ergänzungen aus Papen's Traité de Chimie industrielle, 6. Aust., II, 979, und nach Beobachtungen zu La Billette selbst.

Die Berarbeitung bes Ammoniafwaffers.



gestattet. In Q befindet sich die Feuerung, welche zunächst den Kessel A umspült und dann unter B durchgeht. RR sind Holzgestelle, welche mit Blei beschlagen sind, und zum Abtropsen der Säure von den ausgeschiedenen Ammoniaksalzen dienen. X ist ein Bleikasten zur Aufnahme der Mutterlaugen, welche wieder nach V zurückgehen.

Die meist verwendeten Sättigungströge sind aus Holz und mit Bleiplatten ausgeschlagen; das Ammoniakgas strömt durch ein am Boden liegendes horizonstales Bleirohr in die Säure oder das Wasser. Der Kasten ist luftdicht mit einem Deckel verschlossen; die nicht absorbirbaren Gase entweichen durch ein Rohr in den Schornstein.

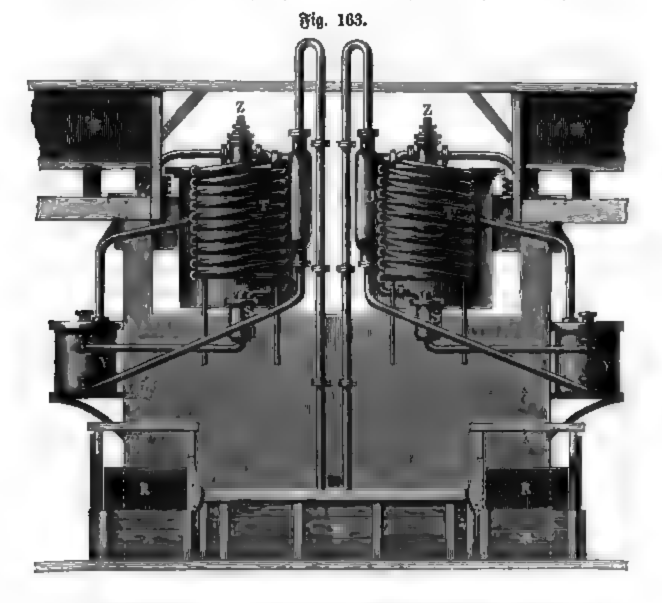
Wenn die Darstellung von Salmiakgeist beabsichtigt wird, so muß man selbstverständlich die ganze Menge des zur Zersetzung der Ammoniaksalze nöthigen Ralkes vor Beginn der Destillation in den Kessel bringen, da sonst eine Bersunreinigung des Productes durch flüchtige Ammoniakverbindungen stattsinden würde (genügt doch nicht hierzu!). Für die Darstellung von schweselsaurem Ammoniak oder Salmiak ist ein geringerer Kalkzusat hinreichend; manchmal unterläßt man einen Zusat von Kalk ganz und gar und verzichtet dann auf die geringen Mengen des aus den nichtslüchtigen Ammoniakslien des Gaswassers erhältlichen Ammoniaks.

Bierzu mögen noch folgende, aus perfönlicher Beobachtung des Processes in La Villette bei Paris geschöpfte Rotizen gegeben werben. Man versett nur einen kleinen Theil des Gaswassers in dem Gefäße E mit Ralt, eine halbe Stunde vor der Operation, während der größte Theil des Gaswassers aus G nach F fließt, um bort als Rühlung zu dienen und sich selbst dabei vorzuwärmen. Es fließt bort continuirlich unten ein und oben wieder ab. Die Destillirgefäße haben (was auf der Figur nicht angegeben ist) Sicherheitsventile und Wasserstanderöhren. Die Flussigkeit aus A wird nach Beendigung der Destillation direct in den Abzugscanal gelassen. Die Schlange in F hat 50 mm Weite und neun Windungen. Wenn man nicht Ammoniatslussigfeit, sondern schwefelsaures Ammoniak machen will, so fällt die Schlange T fort; statt derselben ist ein Chlinder von 3 m Höhe und (),5 m Durchniesser vorhanden, in welchen das aus S austretende Gasrohr fast bis zum Boden eintritt. Dieser wird dadurch etwa ein Drittel voll gehalten, daß ein umgekehrt heberförmig gekrummtes Ueberlaufrohr vorhanden ist; das Ueberfließende gelangt in dasselbe Sammelgefäß Y, wie das aus 8 ausfließende. Aus dem Cylinder geht das Gas durch ein mit Welter's scher Sicherheiteröhre gegen Zurucsteigen versehenes Eisenrohr zu einem großen Bleikasten, in welchen es durch zwei bleierne, auf dem Boden liegende, mit vielen Löchern burchbohrte Röhren ausströmt. Der Rasten ist mit Schwefelsaure von 530 Bé. 1) zu zwei Dritteln gefüllt und mit einem bachförmigen Deckel verseben, aus welchem die entweichenden Base (Kohlensäure und Schwefelwasserstoff) durch ein hölzernes Abzugsrohr in den Schornstein abgeführt werden. Zeit wird das auskrystallisirte Ammoniumsulfat mit hölzernen Spaten ausgesoggt,

¹⁾ Bei dieser Stärke kann man nur dann mit continuirlichem Auskrystallisiren des Salzes arbeiten, wenn das Ammoniakgas noch etwa 80° warm nach V einströmt,

auf bleiernen geneigten Bühnen abtropfen gelaffen und in einer geheizten Trodenftube auf Holzgestellen ober auf burch verlorenes Fener geheizten Eisenplatten getrocknet.

Wenn sich in dem Gefäße Y eine hinreichende Menge Flüssteit burch Condensation angesammelt hat, also etwa einmal stündlich, stellt man auf einige Minuten den Dreiweghahn Z so, daß das Gas nicht mehr aus D nach der Schlange F, sondern nach Y streicht (wie es aus Fig. 162 und 163 ersichtlich ist). Der Druck desselben treibt dann die Flüssigkeit aus Y durch O nach D, so daß eine Pumpe hierstr entbehrlich ist. Das Rohr O muß natürlich in Y die



fast auf den Boden reichen. Das Aussausen des Inhalts von A und das Rachlaufen aus den übrigen Gefäßen B, C und D findet alle drei Stunden statt, wobei die Rührwerte beständig gehen.

Jeber Apparat wird mit 1200 Liter Gaswasser beschickt und in 24 Stunden werden 6 Opcrationen gemacht. Man brancht bazu für jebe Beschickung 130 Liter gelöschten Kalf und 200 Liter Kots als Brennmaterial. Ein Cubitmeter Gaswasser von 2,5° Be. giebt 70 kg Sulfat, jeder Apparat also täglich etwa 500 kg. Zu La Villette macht man täglich 10 Tonnen schwefelsaures Ummoniat in 10, und 5 Tonnen Ammoniatsüssigfeit in vier Rallet'schen Doppelapparaten.

Ein Uebelstand des Apparates ist es, daß das Schwefelwasserstoffgas ohne Weiteres in den Kamin geht; auch ist derselbe ziemlich unnöthig complicirt, und den neueren Apparaten von Grüneberg und Feldmann entschieden nachstehend.

A. Mallet hat seinen Apparat später dadurch verbessert, daß er die Kühlschlangen durch stehende Röhrenkühler ersetze, ähnlich wie sie bei dem Benzolsrectificationsapparate Fig. 123, S. 401, gezeigt worden sind; ferner durch Zustägung einer gewöhnlichen Rectificationscolonne.

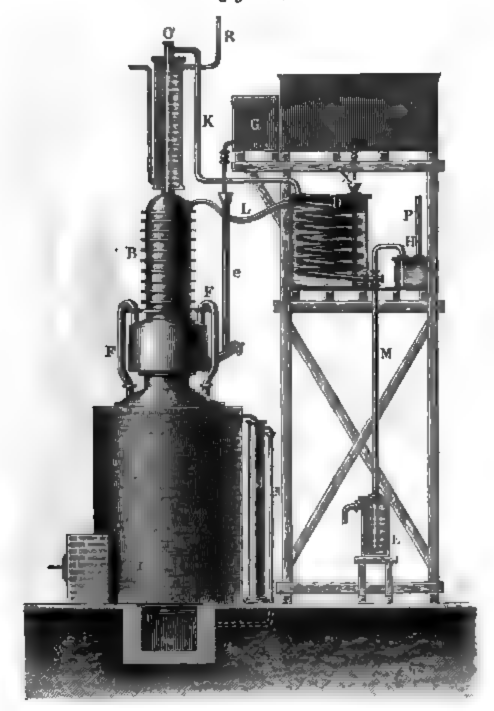
Solvay's Apparat.

Dieser (Fig. 164) besteht aus einem Kessel A, der durch Zwischenwände C in beliebig viele Abtheilungen getheilt ift. Jebe Abtheilung besitzt einen Behälter E, welcher mit ber zunächst liegenden Abtheilung unten durch ein Rohr verbunden ist. Am oberen Theile jeder Zwischenwand ist ein Rohr T eingesetzt, das sich nach unten erweitert und die Dampfe unter die Flussigkeit im nachsten Behalter Die Feuerung befindet sich in D. Das Ammoniakwasser tommt aus bem Behälter K, geht zunächst in einen kleinen Behälter G, burch welchen ber Bufluß in den Vorwärmer mittelst des am Hebel R sitzenden Bentils und bes Schwimmers X regulirt wird, und gelangt burch bas Rohr M in den Kessel. Nehmen wir an, derfelbe sei gleichmäßig bis O gefüllt. Entwideln sich burch die Erwärmung der Flüssigkeit Dämpfe, z. B. in B2, so treten dieselben durch T aus und nehmen eine bestimmte Menge der in dem ringförmigen Raume zwischen T und E^1 befindlichen Flüssigkeit mit über den Rand von E^1 nach B^1 . Es ift somit eine bestimmte Menge Gaswasser aus B^1 nach B^2 durch die in der Abtheilung B2 entwickelten Dampfe gelangt; ebenso schreitet die Flussigkeit von ber Abtheilung B^2 nach B^3 durch die hier entwickelten Dämpfe fort; sie gelangt schließlich nach B^{13} und verläßt die letzte Abtheilung durch das Rohr U. Des Fortschreiten der Flüssigkeit hängt vorzüglich von dem passenden Berhältniß der Durchmesser ber Saugrohre T und ber Gefäße E ab. Die in die lette Rammer B gelangten Dämpfe treten durch das Rohr V in ein Schlangenrohr J, das durch Ammoniakwasser gekühlt wird, und werden nach dem Durchgang durch einen Wascher Q nach dem Absorptionsapparate geleitet. Der Schwimmer X regulirt den Zufluß des Gaswassers in den Kessel; er senkt sich um so mehr, je mehr sich die in dem Condensator befindliche Flussigkeit durch die abziehenden Dämpfe erwärmt, und läßt eine um so größere Menge Gaswasser burch bas Bentil S eintreten, je rascher die Destillation erfolgt. Wird die Feuerung unterbrochen, so entwickeln sich keine Dämpfe; der Inhalt der einzelnen Abtheilungen schreitet nicht mehr nach ber Abflußkammer fort und der Flussigfeitespiegel im Ressel steigt; gleichzeitig hebt sich auch ber Schwimmer, und bas Bentil S schließt endlich den Zufluß des Gaswassers ganz ab. Der Apparat von Solvan ist besonders dazu bestimmt, schwache Ammoniakwässer auf einen Gehalt von eirea 15 Proc. Ammoniak zu concentriren. Die bisher angewendeten Dimensionen des Apparates sollen nach einer Angabe von Hanrez in 24 Stunden 12, 24 und 48 cbm Gaswasser von 2 bis 3° Bé. mit einem Brennmaterialauswand von 27 bis 36 kg

bie Oberfläche bes Rohres anbrennen tonnte; bie Rohrwaudungen von a, wie die auch vor dem birecten Feuer geschlitten Wandungen von C tonnen wicht burch die hitze leiden.

Bon dem Boden von a aus steigt die Flüssigkeit durch den Siebboden d in Das Hobe, fließt oben in den Außenkessel A Uber und wird dort erhist; die Dampfe strömen durch FF nach C, wie erwähnt. Bon dem Boden von A fließt

Fig. 165.



Die jest bes Ausmoniats ganz beraubte Flüssigteit durch das Rohr k in ein tieses Gefäß I, bessen Inhalt als Wasserverschluß bient, und sließt aus diesem durch N in einen Abzugscanal. Alles dies geschieht continuirlich: die Speisung mit Gaswasser durch L, das lieberfließen des Phlegmas durch N, und das Entweichen von ammoniatalischen Dämpsen durch k.

Um eine concentrirte Löfung von tohlenfaurem Ammoniat und Schwefelammonium (3. B. für die Ammoniatsodafabritation) bargustellen, dient ber Apparat

Ennge, Ciemfoblenibeer u. Munnomat.

per Cubikmeter auf die angegebene Stärke concentriren. Das aus dem Rohr C beiß abfließende Wasser kann zum Vorwärmen kalten Gaswassers gebraucht werden.

Es sei übrigens auch auf den Ammoniakentwickelungsapparat von Solvar hingewiesen, welchen er in seinem System der Ammoniaksodafabrikation anwendet 1); doch ist dieser, wie es scheint, für Gaswasser weuiger brauchbar.

Grüneberg's Apparat

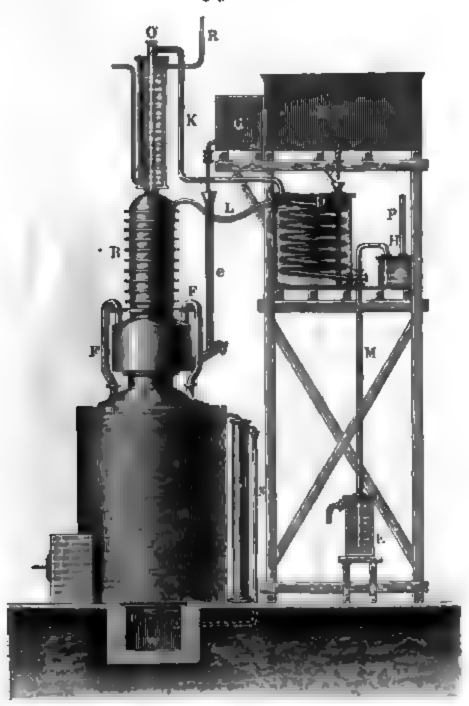
gehört zu den besten, ist aber mehrmals umgeandert worden. Sein älterer Apparat 2), aus drei über einander stehenden Resseln bestehend, ist durch einen neueren Apparat 3) überholt worden, und soll deshalb nur der lettere hier beschrieben werden, wie er schon in 13 Fabriken mit vollem Erfolge fungirt. Hauptvortheil besselben ist der, die Anlagerung von Kalktrusten an der Heizfläche der Reffel zu verhüten, und die Entfernung der Ralfrudstände ohne allen Zeitverluft zu gestatten. Die Fig. 165 und Fig. 166 (a. S. 562) geben Unsichten desselben, theilweise im Durchschnitt. Ein stehender cylindrischer Ressel A, welcher von der Feuerstelle g aus durch Ringzüge geheizt wird, hat in seinem Innern ein verticales centrales Rohr aa, dessen unterer Theil unter den Boden von A und die Feuerzüge herabreicht und mittelst eines Siebbobens d und Ablaßhahnes r verschlossen ist. Ueber dem Ressel A befindet sich ein Gefäß C, welches aus dem Reservoir G durch e mit Kalkmilch gespeist wird, und barüber eine Rectificationes colonne B von der bekannten, aus der Spiritusfabrikation hergenommenen Art. Die Röhren FF gehen von dem Deckel des Ressels A aus, treten in das Kaltmilchgefäß C ein und enden nahe über beffen Boben mit vielen kleinen Löchern. Durch sie werden die in A erzeugten Dämpfe in die Kalkmilch geführt, welche sie beim Durchströmen stets aufgerührt halten; sie gehen bann weiter burch eine ber Rammern der Colonne B nach der anderen. Diese Abtheilungen werden oben durch das Rohr L mit Gaswasser gespeist, welches nach und nach durch die Rammern von B herabsließt, während die aus A durch C entweichenden Dämpfe aufsteigen und sich innig banit mischen. Dadurch wird die herabströmende Flussigkeit auf ihrem Wege allmälig erhitzt und mehr oder weniger ihrer flüchtigen Bestandtheile beraubt, während die aufsteigenden Dampfe theilweise condensirt werben und sich mit der herabsließenden Lauge mischen; die uncondensirten Dämpse, zugleich mit den aus der Flussigkeit in B frei gewordenen, gehen durch das Rohr kVon dem Boden der Colonne B fließt die Lauge, welche noch nicht flüchtige Ammoniaksalze enthält, durch eine Deffnung in das Ralkgefäß C und mischt sich mit dessen Inhalt, indem die durch FF einströmenden Dampfe eine fortwährende Agitation hervorrufen. Hierbei werden die Ammoniaksalze zersetzt und ein Theil des frei werdenden Ammoniaks geht mit durch B nach k. Die noch immer Ammoniak haltende Flüssigkeit gelangt durch das Ueberlaufrohr cb auf den Boden der inneren Röhre a, welche dem Feuer nicht ausgesetzt ist; baher ist keine Gefahr vorhanden, daß der mit der Flussigkeit gemischte und sich unten absetzende Rall

¹⁾ Lunge, Handb. d. Sodaindustrie II, 652 ff. 2) D. R.P. Nr. 35, 13. Juli 1877; Chem. Industrie 1878, S. 50. 3) D. R.P. Nr. 9392; Dingl. Journ. 287, 49.

an die Oberfläche des Rohres anbrennen tonnte; die Rohrwaudungen von a, ebenso wie die auch vor dem directen Fener geschlitzten Wandungen von C tonnen mithin nicht durch die hise leiden.

Bon bem Boben von a aus fleigt die Fluistgfeit durch den Siebboben d in die Höhe, fließt oben in den Außenkessel A über und wird dort erhipt; die Dämpfe strömen durch FF nach C, wie erwähnt. Bon dem Boden von A fließt

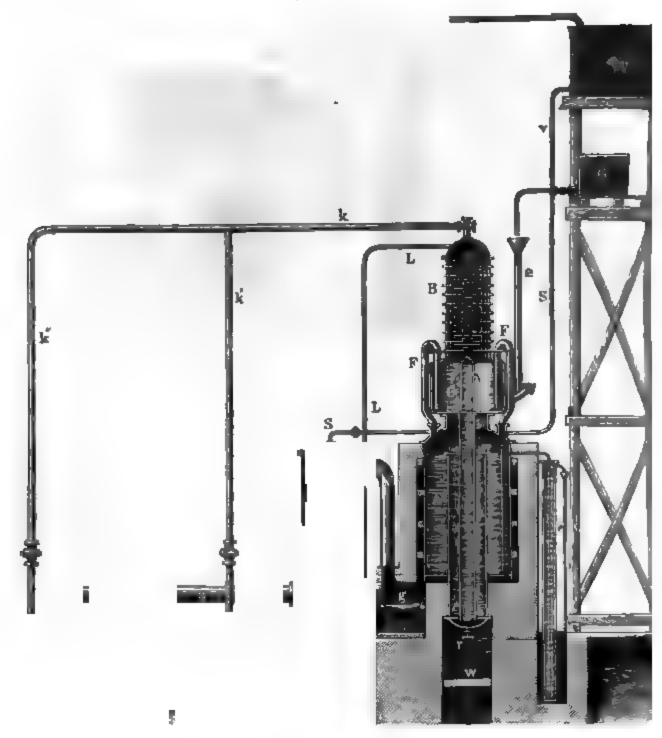




die jest des Ammoniats ganz berandte Fillssigkeit durch das Rohr h in ein tiefes Gefäß I, dessen Inhalt als Wasserverschluß bient, und fließt aus diesem durch N in einen Abzugscanal. Alles dies geschieht continuir lich: die Speisung mit Gaswasser durch L, das Ueberfließen des Phlegmas durch N, und das Entweichen von ammoniakalischen Dämpsen durch k.

Um eine concentrirte Lösung von tohlensaurem Antmoniaf und Schwefelammonium (3. B. fibr die Ammoniatsobafabritation) barzustellen, dient ber Apparat Fig. 165 (a.v. S.). Die Dämpfe steigen burch ein Kühlrohr O in eine Kühlschlunge im Gefäße D, wo sie sich zu Ammoniakstülssigkeit condensiren, welche in ein Gefäß E absließt, während das uncondensirte Gas in ein Gefäß H geht, dessen Inhalt einen Wasserverschluß bildet. Das hier nicht condensirte Gas entweich durch P. Das Gefäß D ist geschlossen; die darin befindliche Schlange wird durch frisches Gaswasser getühlt, das aus dem Reservoir V durch das Trichterrohr X

Fig. 166.



einfließt. Das hier warm werdende Gaswasser geht durch L in die Colonne B. Das Kühlrohr O dient als Regulator ber Concentration. Je mehr es badurch abgeflihlt wird, daß durch R taltes Wasser in den es umgebenden Mantel geleitet wird, besto mehr Wasserdamps wird in O zu flüssigem Wasser condensirt, welches in die Colonne B zurücksließt, und besto concentrirtere Ammoniaklösung wird aus D aussließen. Wan kann also die Stärke des letzteren beliebig reguliren.

Wenn nian gleich Salmiakgeist darstellen wollte, so müßten die Dämpfe aus der Colonne in eine Reihe von mit Kalkmilch gefüllten Waschgefäßen und schließlich in ein gekühltes Absorptionsgefäß geleitet werden.

Bur Darstellung von schwefelsaurem Ammoniat wird der Apparat Fig. 166 benutt. Hier gehen die ammoniafalischen Dämpse aus k abwechselnd durch die Röhren k' und k" zu den Schweselsäure enthaltenden Gesäßen K' und K". Durch die Berbindung des Ammoniats mit der Säure wird bedentende Hitz entwicklet, so daß das überschüssige Wasser verdampst (wenn die Säure nicht unter 55 bis 60° start ist). Dieser Wasserdamps mit übelriechenden Gasen (CO2, H2S 2c.) gehen durch das weite Rohr u sort und in das Gesäß E, wo ihre Hitz zum Vorwärmen des Gaswassers dient, das bei S in einer Schlange oder einer Anzahl von Röhren durchgeleitet wird, um durch L in die Colonne zu steigen. Aus E gehen die uncondensirten Gase durch ein Rohr r' in die Feuerstelle g, wo der Schweselwasserstoff 2c. verbrennt. Das sich in K' und K" ausscheidende Ammoniumsulfat wird in das mit doppeltem Voden versehene Abtropsgesäß Y gebracht; die Mutterlange sammelt sich in M an.

Dan verbraucht für jede Tonne Gaswasser etwa 50 kg Kohlen zur Heizung. Zur Bedienung eines 10 Tonnen Gaswasser verarbeitenden Apparates braucht man zwei Mann. Ein solcher Apparat ist ohne Kaltgefäß 3 m hoch, 1,5 m breit, die Colonne und Kaltgefäß noch 2,5 m hoch. Er tostet etwa 3500 bis 4000 Wtt. An Kalt braucht man 15 bis 20 Proc. des erzeugten schwefelsauren Ammoniats, je nach Qualität des Gaswassers.

Einige kleinere Berbesserungen dieses Apparates sind in den Patenten Dr. 15446 und 18852 beschrieben.

Die solgenden praktischen Erfahrungen mit Grüneberg's Ammoniakappasaten sind von Kunath und Blum beschrieben worden. In Danzig wurde ein solcher Apparat zum Kostenpreise von 8000 Dit. errichtet, einschließlich der Beränderungen an den Gebäuden und der Errichtung eines Schornsteins. Das Resultat eines Jahresbetriebes damit war:

Einnahme.

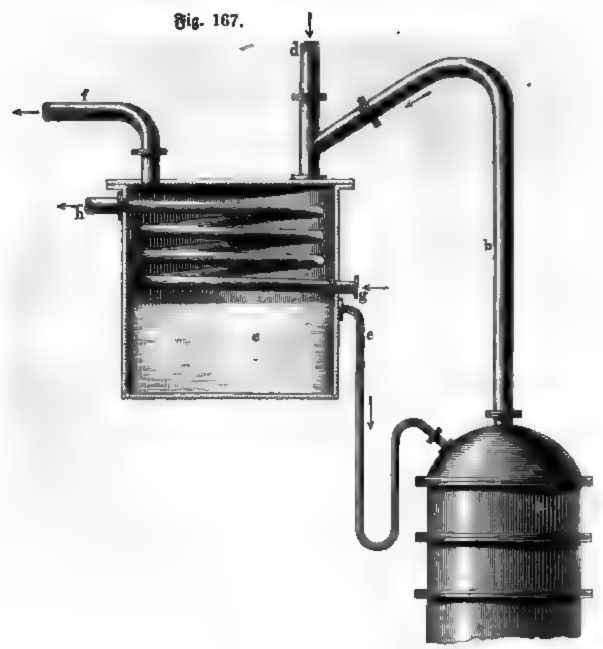
57 508 kg schwefelsaures	Un	moni	at .	•	•			22 315,82	Mt.
		\$	Aus	gab	cn.	•			
Zinsen von 8000 Mt. 31	ı 5	Proc.		•	•	400,00	Wif.		
Amortisation		•		•	•	400,00	"		
59 748 kg Schwefelfaure	(1/2)	500,	1, 2	$60^{0})$	•	5468,63	77		
11 000 kg Ralf		•		•	•	427,00	77		
7 537,5 kg Acts .		•		•	•	150,75	57		
191 hl Brecze		•		•		57,30	11		
117 hl Kolegrus		•		•	•	5,85	n		
Löhne, Berpadung 20		•		•	•	1173,34	37		
Reparatur eines Bleifaste	ns.	•		•	•	8,00	n	8 090,87	"
Gewinn		•		••	•	• • •	• •	14 224,95	Wit.

¹⁾ Wagner:Fischer's Jahresber. 1884, S. 311.

Für jebe Tonne vergaster Roble wurden 6,24 kg fertiges Salz erhalt Für die Grandenzer Gasanstalt calculirt sich bei einer Jahresproduction t 5500 kg Ammoniumsulfat die Ansgabe für je 100 kg auf:

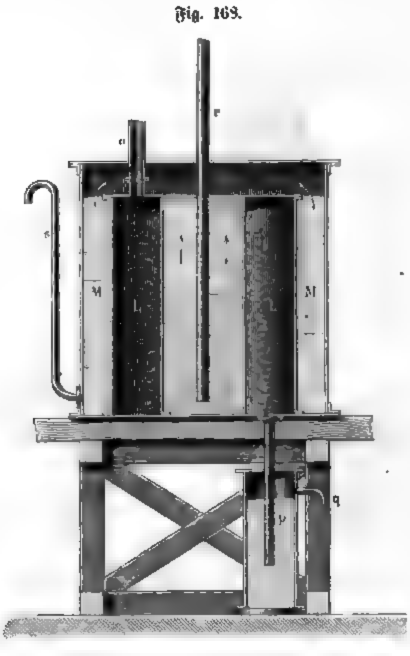
100 kg 60° Schwe	felf	äui	re .				9,0	Mŧ
100 , Roble .							1,6	7
20 " Ralt								
Berpadung								
Löhne und Berwalt	ung	١.			4		3,0	
Reparaturen								
Fuhrlöhne u. bgl.				٠			1,0	49
Amortifation und 2	}in	en		•	•		6,0	
							 23,5	Mt.

Folgende weitere Angaben verbante ich directen Mittheilungen von Ser Dr. Gruneberg in Coln. Die beiden Reffel A und C werben jest in ein



Stud von cylindrifcher Form gemacht. Der Ralf wird jest mittelft einer Die branpumpe als gesiebte Ralfmilch eingeführt. Der Ralfmilchbehälter ift

längliches eisernes Gefäß mit einer verticalen, aus einem feinen Siebe bestehenben Zwischenwand. Das robe Gaswasser wird jest allmälig auf dem in Fig. 167 verdeutlichten Bege vorgewärmt. a ist der Obertheil der Colonne, b das Gas-rohr, c der Gaswasser-Borwärmer, d Einströmung des kalten Gaswassers; e Ueberlauf desselben und Einlauf in die Colonne; f Abzugsrohr für das gelichte Gas. Beim Borwärmen des Gaswassers nach diesem Berfahren muß man die Säure im Saturator 60° start nehmen. Benn man schwächere Gäure (von



500 Bé.) nimmt, so muß bie Bormarmung bes Gasmaffere burch bie Abhine ber Bafe aus bem Saturator gescheben, bamit in biefem genügenbe Berbampfung eintritt. Will man concens trirtes Gasmaffer machen, fo milfen bie Gafe moglichft abgetühlt werben, und ju biefem Brede befindet fich im oberen Theile bes Befages ceine Ruhlichlange gh, burch welche fortmab. rend taltes Baffer fließt.

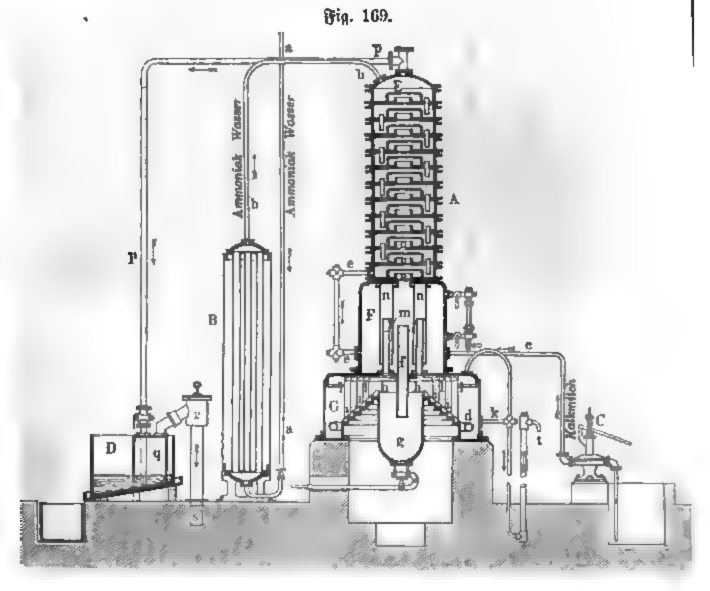
Die Schlange D in Fig. 165, welche sich zuweilen burch Krystallisation
von kohlensaurem Ammoniak verstopst, ist durch ben
in Fig. 168 verstnulichten
Rühler mit inwendiger und
auswendiger Rühlung erfest worden. L ift ein
ringstrmiges eisernes Gefäß, umgeben von einem
äußeren M. Die ammoniakalischen Dämpse treten
bei o ein, condensiren sich

in L, und die fich condensirende Fluffigteit läuft bei p in einen Bafferverschluß ab, aus bem fie bei q in die Berfandtgefäße überläuft. Das Ruhlwaffer tritt durch r am Boben des Gefäßes ein, läuft liber ben Ringfühler L in den außeren Raum M und fließt von diesem durch s ab.

Ein vollständiger Apparat für schwefelsaures Ammoniat mit Bleitasten, Gaswasser-Borwärmer zc. für 10 Tonnen Gaswasser toftet jest 3500 Del., und es sind über 50 berselben in Thatigkeit.

Bahrend bie alteren Gruneberg-Apparate für birecte Feuerung bestimmt find, eignen fich bie von Gruneberg und Blum patentirten (D. R. . B.

Rr. 33 320) besser für alle Fälle, wo man über Dampf disponirt, Fig. 169 zeigt diesen Apparat, wie er zur Darstellung von Aumoniumsusat bestimmt sp. A ist die Blase, B der Borwärmer, C die Kalkpumpe, D der Saturator. Toe Gaswasser tritt in den Borwärmer B durch das Rohr a ein, und geht dam durch d in die Colonne E. Die Blase A vereinigt die drei Theile des alten Apparates in einem Stille. Die obere Colonne E dient zur Austreidung der stillchtigen Ammoniafsalze; das Gesäß F, in welches man durch die Pumpe C und Rosser & Kalkmilch einpumpt zur Austreidung des siren Ammoniake, und der Ressel G, mit seinem eigenthümtich abgetreppten Conus, dazu, die Flüssigset w



blinnen Schichten mittelft ber Dampfichlange d jum Sieden zu bringen, und bas burch bas leste Ammoniaf zu verjagen.

In dem Borwärmer B findet das erste Erhiten der Flüssigleit durch die beißen Gase und Däutpse aus dem Sattigungsgefäß D statt; diese geben durch die Glode a, das Rohr es und die inneren Röhren von B, während das in a ausommende Gaswasser in B aussteigt. Es tritt dann durch b oben in die Dephlegmationscolonne E ein und sindet darin seinen Weg von einer Kammer zur anderen, dis es durch das Rohr e in das Kaltgefäß F gelangt. Bon hier läuft es durch das Rohr f in den Schlammsang g, fließt hier wieder auf allen Seiten bei kh über und läuft auf dem Conus l von Stuse zu Stuse abwärts;

durch das Rohr k läuft es dann continuirlich und vollkommen erschöpft in den Ueberlauf t.

Der Dampf macht ben umgekehrten Weg wie die Flüssigkeit, nämlich entslang den Stusen von l, hinauf im Rohre m, und durch n in das Kalkgefäß F. Bon hier steigt der mit Ammoniak gemischte Wasserdampf in die Colonne E und durchströmt eine Kammer nach der anderen, um zuletzt aus p anszutreten. Dieses Rohr p geht in den mit Schweselsäure gefüllten Sättigungskasten D; die hier frei werdenden Gase sammeln sich in der Glocke q und gehen durch r und s in den Borwärmer B, wo sie ihre Wärme an das frische Gaswasser abgeben und ihren Wasserdampf als condensirtes Wasser abscheiden. Zuletzt werden sie durch ein in der Zeichnung nicht sichtbares Rohr in eine Feuerung geführt, um dort verbrannt zu werden, oder werden nach irgend einem anderen der früher erwähnten Versahren (S. 534 ff.) behandelt.

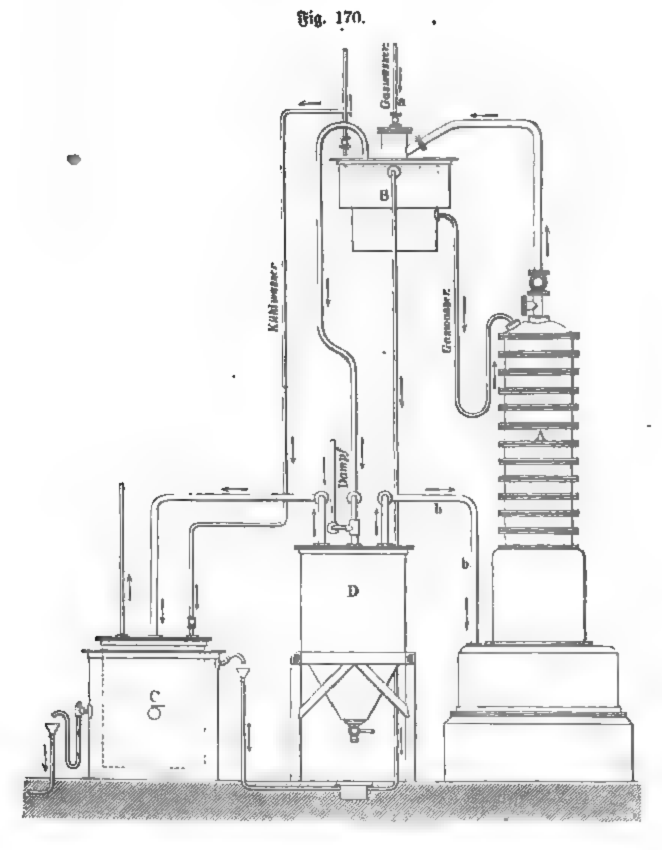
Der wesentlichste Punkt bei diesem Apparate ist der abgetreppte Conus, durch welchen die herablaufende Flüssigkeit in immer dunneren Schichten ausgebreitet wird und zulett dem in dünnen Strahlen aufsteigenden Dampf begegnet, wodurch die letten Spuren von Ammoniak ausgetrieben werden.

Eine vermeintliche weitere Berbesserung des Grüneberg-Blum'schen Apparates war die, das Kalkgefäß um die Treppencolonne herum anzulegen, um die Hitze besser auszunuten und zugleich die Höhe des Apparates zu vermindern 1). Es hat sich jedoch gezeigt, daß diese Bortheile durch weit größere Uebelstände (Anbrennen von Kalt 20.) aufgewogen werden, und ist deshalb diese Construction wieder aufgegeben worden.

Der Apparat Fig. 170 (a. f. S.) dient zur Darstellung von concentrirtem Gaewasser und ale Zwischenapparat zur Darftellung von Salmiatgeift. tritt das Gaswasser in das Gefäß B durch a ein; B dient erstens zum Rühlen ber von der Blase A kommenden Ammoniakdupfe, und zweitens zur Vorwärmung des durch a ankommenden Gaswassers. Bon hier geht bas Gaswasser durch ein S-förmiges Rohr in den Obertheil der Blase A. Die abgefühlten Ammoniatdämpfe, welche aus B austreten, werden entweder direct in den nach Fig. 168 construirten Rühler C geführt, wo sie durch Abfühlung mit kaltem Wasser von innen und außen zu concentrirtem Ammoniatwasser condensirt werden; oder, wenn man eine sehr concentrirte Flüssigkeit (bis 24 Proc. NH3) bedarf, läßt man die Dampje aus B zuerst burch bas Raltgefäß D und erst dann nach C gehen. Raltgefäße D bienen zur Entfernung von Rohlensaure und Schwefelwasserstoff und find unentbehrliche Zwischencylinder für die Fabritation von Salmiafgeist; aber sie sind chenso unembehrlich, wenn concentrirtes robes Ammoniakvasser von über 18 Proc. NH3 gemacht werden soll, da oberhalb dieses Gehaltes das Ammoniumcarbonat ausfrystallisiren und daber bei höherer Concentration nicht eine fluffige, , sondern eine breiförmige Masse entstehen würde, wenn man nicht CO2 und H2S

¹⁾ Die detaillite Zeichnung dieser Modification des Apparates sindet sich in Alb. Fehrmann's "Ammoniakwasser" (Vieweg 1887), S. 66, Fig. 26. Dieselbe war mir schon längst von Herrn I)r. Grüneberg freundlichst zur Disposition gestellt worden, ist aber hier nicht gegeben, da sie nach der im Text erwähnten, von ihm selbst herrührenden, Auskunst als unbrauchbar zu bezeichnen ist.

entfernte, was in bem oberen Theile von A, wo tein Ralt vorhanden ift, nicht geschehen ist. Es sind zwei Befäße D neben einander vorhanden, so daß man, wenn der Ralt verbraucht ift, durch veräuderte Hahnstellung die Dampfe sofort



in das andere eintreten laffen tann. Wenn dieser Wechsel ausgeführt worden ist, so bläst man Dampf in das erste Gefäß, um das darin enthaltene Ammoniat auszutreiben und es durch das Rohr b in die Blase zu schicken. Nun entleert man das Gefäß und beschickt es wieder mit frischem Kall, um bereit zu sein, sobald das andere Gefäß seine Schuldigkeit gethan hat.

Der speciell zur Darstellung von Salmiakgeist bestimmte Apparat wird unter dieser Classe beschrieben werden.

Diese Ammoniakblasen werben in sechs verschiedenen Größen, zur Destils lation von 6000 bis 30000 Liter Gaswasser, in 24 Stunden angesertigt. Rach zuverlässigen Zeugnissen functioniren sie sehr gut; in dem ablaufenden Wasser wird im Durchschnitt nur 005 Proc. NH3 gelassen; sie brauchen wenig Dampf und wenig Arbeit, und verursachen keinen Gestant und keine Mühe.

Watson Smith 1) giebt folgende Berechnung über die Verarbeitung der bei der Destillation von 35000 t Kohlen gewonnenen 3500 t Gaswasser vom specif. Gew. 1,027 in einem Grüncberg-Blum-Apparate.

	Preis	£ sh. d.
Schweselsäure von 60° Bé	40	778 — —
Ralf	$12^{1/2}$	44 7 6
Arbeit 4 Mann 50 Wochen, a	25	250 — —
Rohlen	8	70
Berpadung		155 12 —
Diverse Reparaturen		116 14 —
Amortisation auf 300 & für Apparate, und 150 & für		·
Gebäude, jujammen 450 £, à 10 Proc	_	45 — —
Zinsen auf 450 & und 100 & für Boden, à 5 Proc.		27 10 —
Gaswasser von 1,027	12	2100 — —
Gesammisoften		3587 3 6
Ausbringen, schwefelsaures Ammoniat 389 t à 11 sh 4279	£ — si	h d.
Abzug der Roften	3 ,	, 6,
Gewinn	£ 16 si	h. 6 d.
oder etwa 14000 Mt.		

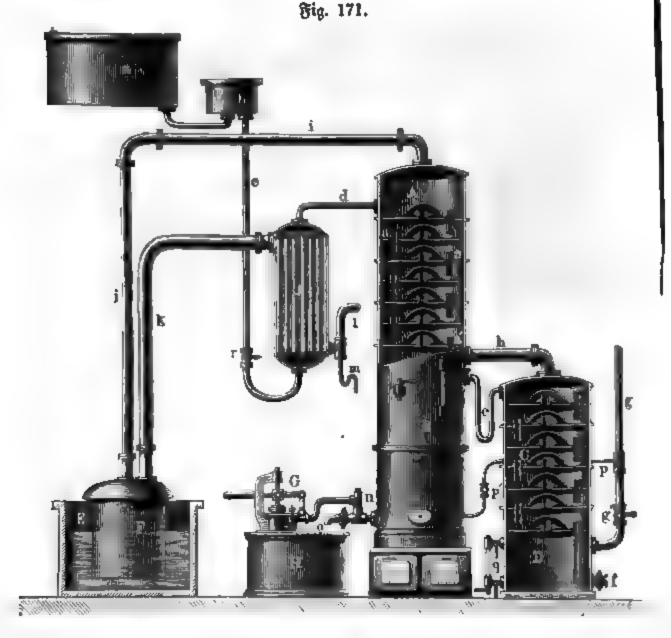
Feldmann's Apparat.

Dr. A. Feldmann aus Bremen hat einen Ammoniakdestillationsapparat construirt (D. R.-B. Nr. 21708), welcher sich ebenfalls sehr bewährt hat, und wovon im Mai 1886 48 Stück in verschiedenen Ländern in Thätigkeit waren. Es ist eine Dampfblase, geeignet zur Fabrikation von schwefelsaurem Ammoniak, Salmiakgeist oder concentrirtem Gaswasser. Sein Princip ist das einer contis

¹⁾ Industries 1886, p. 242.

nuirlich wirkenden Colonne, in der sowohl das flüchtige als auch das durch Rat frei zu machende size Ammonial ausgetrieben wird. Im lebrigen ist das Brincy der Dephlegmationscolonne dasselbe wie bei allen analogen Apparaten. Der Apparat braucht verhältnismäßig wenig Raum, nämlich ein solcher zur Depilletion von 8 bis 10 t Gaswasser in 24 Stunden 5 × 4 × 3 w.

Er besteht aus ber Colonne A, bem Zersetzungsgefäße B und ber Colonne ? Das Gaswasser fließt aus bem Borrathebehälter a in ben Speisetrog b, beffen Zwed es ift, einen regelmäßigen Abstluß in die Colonne A burch bas Rohr ;



ben Röhren-Borwärmer I und das Rohr d zu erreichen. Hier geht es durch die Ueberlaufsröhren a von einer Kammer nach der anderen, wird durch den entgegenströmenden Dampf erhipt und der flüchtigen Ammonialfalze beraubt. Durch ein langes Ueberlaufsrohr gelangt es zulest fast auf den Boden des Zersesungsgestäßes B. In dieses wird durch eine Pumpe Ralfmilch eingepumpt und mittelft eines Dampfrührers mit der einlaufenden Flüssigkeit fortwährend gut gemischt. Der Eintritt des Dampses ist so regulurt, daß das zerseste Gaswasser oben ans B auslaufen muß, und mittelst eines zur Unterdrückung des Aufschäumens angebrachten Siebes geht es gemengt und, von überschilssigem Kall befreit, durch e in die

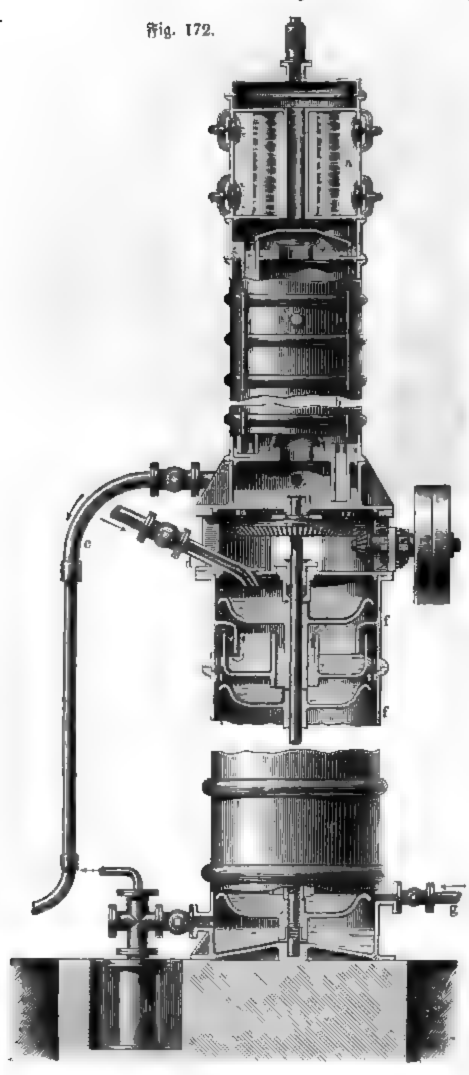
oniakalischer Flussigkeiten mit Kalt zu construiren, bei ber man bie en nicht, wie dies bei der Behandlung von Cloakeninhalt nöthig ift, be abklären lassen muß, und wobei man die Kaltbehandlung nicht onderen Gefäße übertragen muß. Gein Apparat ift in Fig. 172

Eine gewöhnliche Colonne bb', überragt von einem Dephlegs dient zur Austreibung bes flichtigen Ammonials. Bon hier läuft gleit e in den Apparat Fig. 173, wo die Bermischung mit Kalt. teht aus einem geschlossenen Trichter k, beschickt mit einer für mehrere hinreichenden Menge Kalt, einer endlosen Schraube l, welche den en Wischer m transportirt, wo er mit dem bei e eintretenden Ammonials nischt wird, welches den Kalt löscht und ihn im suspendirten Zustande



ofchten Stüden, Steinen zc. Die mit Ralf gemischte Flüssigkeit fließt teren Colonne f (Fig. 172) von einem Beden in das andere; die im dieser Colonne rotirende Welle hält mittelft der an ihr in seder Kammer ne angebrachten Schaber den Kalt in Suspension und verhindert den Krusten an die Beden. Die erschöpfte Flüssigkeit wird durch den sen Reiniger h ausgestoßen; bei sehr unreinem Kalt muß man einen sang einrichten, der von Zeit zu Zeit gereinigt wird.

besonderer Borzug bieses Apparates soll ber sein, daß er mit Aestall nd die Löschungswärme verwerthet, wobei er auch die Rothwendigkeit, nich durchzuseihen, umgeht; aber das scheint nicht zu dem wesentlichen er "nuverstopsbaren Colonne" zu gehören, welches augenscheinlich in der



Dampf zu thun. Dies ist besonders wichng bei der Berwendung von Gaswasser zur Salmiat. Fabrikation, wo später so wenig Eindampsen als mögelich eintreten sollte; aber es ist auch sehr nitylich für die Ammeniumsulfatsabrikation, weil es die Behandelung des Schweselswasserstoffes erleichtert.

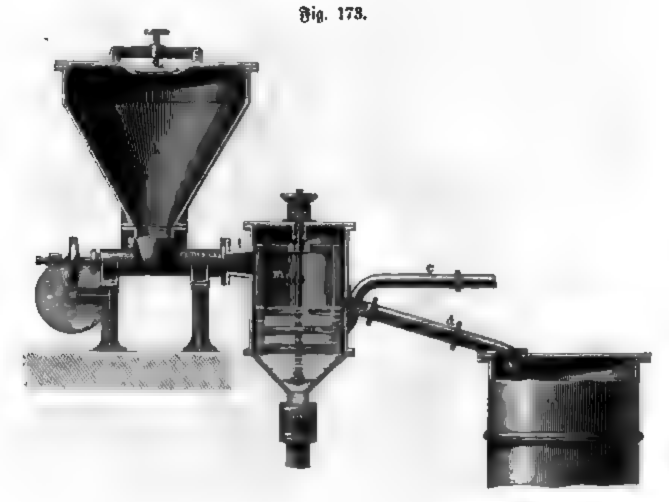
Bon ben Grane: berg'ichen Appara: ten, welche in ihrer neueren Geftalt bem Feldmann'fden in vielen Stilden febr ähnlich feben, unterfcheibet fich ber lettere wefentlich dadurd, daß bei ihm das Gaswaffer nach Anstrejbung bee flüchtigen Ammoniafe mit Ralf gefättigt und bann in flarem Buftanbe in einer zweiten Colonne bes firen Ammoniate beraubt wird.

B. Mallet's Apparat (1884).

B. Mallet 1) hat es sich zur speciellen Aufgabe gestellt, eine "unverstopfbare Cos lonne" zur Destilla-

Boulevard de la Villette, No. 52, Paris.

tion ammoniatalischer Filisigkeiten mit Kalt zu construiren, bei der man die Flüssigkeiten nicht, wie dies bei der Behandlung von Cloakeninhalt nöthig ist, durch Ruhe ablidren lassen muß, und wobei man die Kaltbehandlung nicht einem besonderen Gesäße übertragen muß. Sein Apparat ist in Fig. 172 gezeichnet. Sine gewöhnliche Colonne bb', überragt von einem Dephlegmator a, dient zur Austreibung des slächtigen Ammonials. Von hier läuft die Flüssigkeit o in den Apparat Fig. 173, wo die Bermischung mit Kalt. Dieser besteht aus einem geschlossenen Trichter k, beschickt mit einer für mehrere Stunden hinreichenden Menge Kalt, einer endlosen Schraube l, welche den Kalt in den Mischer w transportirt, wo er mit dem bei o eintretenden Ammonialwasser gemischt wird, welches den Kalt löscht und ihn im suspendirten Zustande



durch d in die Colonne führt. Das Bentil n dient zur zeitwerligen Entfernung von ungelöschten Stücken, Steinen z. Die mit Ralf gemischte Flüssigkeit fließt in der unteren Colonne f (Fig. 172) von einem Beden in das andere; die im Centrum dieser Colonne rotirende Welle hält mittelst der an ihr in jeder Rammer der Colonne angebrachten Schaber den Ralf in Suspension und verhindert den Ansah von Arusten an die Beden. Die erschöpfte Flussigkeit wird durch den mechanischen Reiniger dausgestoßen; dei sehr unreinem Ralf muß man einen Schlammsang einrichten, der von Zeit zu Zeit gereinigt wird.

Ein besonderer Borzug dieses Apparates soll der sein, daß er mit Aetstalt arbeitet und die Löschungswärme verwerthet, wobei er auch die Nothwendigkeit, die Ralfmilch durchzuseihen, umgeht; aber das scheint nicht zu dem wesentlichen Brincip der "unverstopsbaren Colonne" zu gehören, welches augenscheinlich in der rotirenden Welle liegt, die aber auch ihre Schattenseiten hat. Biele Fabrikanten ziehen einfachere Apparate ohne Maschinerie vor.

Special Apparate zur Berarbeitung des Ammoniaswassere aus Cloakeninhalt (Spüljauche 2c.).

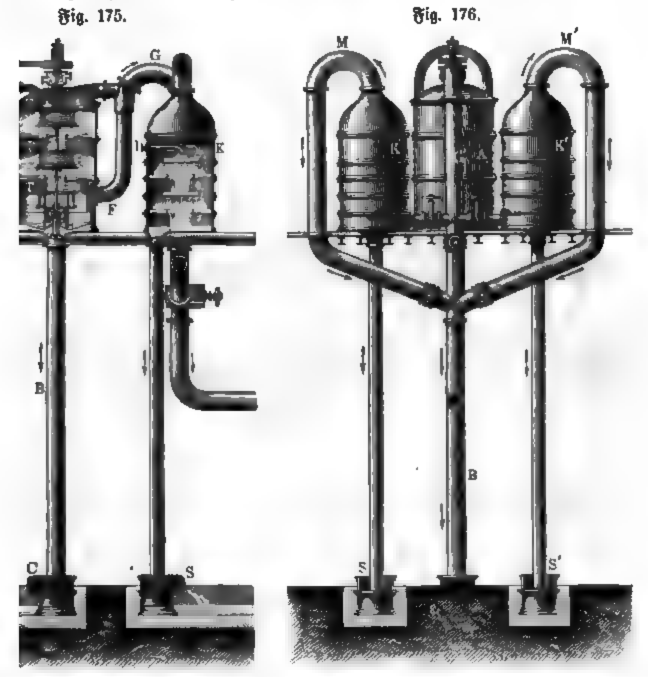
Eine große Anzahl von solchen wird von C. Vincent in Frémy's Encyclopédie Chimique, 2. Section, X. Band, 4. Thl., S. 14 ff., beschrieben. Die meisten derselben haben feine besonders empschlenswerthen Züge, wie die älteren Apparate von Figuera, von Margueritte und Sourdeval u. a. m., oder aber es sind nur verschiedene Formen der Combination von Kesseln mit Dephlegmations «Colonnen und Borwärmern, die im Princip von den schon beschriebenen nicht abweichen, wie die Apparate von Lair, von Sintier und Muhé u. A. Dersenige von Hennebutte und Bauxéal hat eine sehr eigenthümliche Form, aber immer dasselbe Princip. Ich muß für Beschreibungen und Beichnungen dieses Apparates auf Bincent's Schrift verweisen, ebenso für die Beschreibung von Chevalet's Apparat zur Behandlung von dicker Spüljauche, des "tout-venant", d. h. des gesammten breisen Gemisches von Cloakeninhalt, Düngergruben ze. Ich will jedoch zwei andere für diesen Zwed bestimmte Apparate beschreiben.

B. Mallet's Apparat zur Behandlung dider Spüljauche.

Der Apparat, Fig. 174, besteht aus einem Röhrenerhitzer A; einem röhrenförmigen "Analyseur" B; einer gußeisernen Colonne C, 1,5 m im Durchs messer, welche als Dephlegmator dient und mittelst eines hohlen Gestelles auf der 2 m weiten Colonne E ruht. Diese enthält eine Anzahl von Becken mit Löchern in der Mitte; eine centrale Welle läßt Schaber in jeder einzelnen Kammer wirken. Der Schlamm Abscheidungsapparat F bildet die Basis des ganzen Systems. Der Schlamm wird in Wagen W entleert, während der klare, siedend heiße Theil der erschöpften Flüssigkeiten in den Vorwärmer A und nach völligem Erkalten durch das Rohr s absließt.

Der frische Cloakeninhalt wird durch eine Pumpe durch das Rohr a in den Vorwärmer A geschafft und geht durch dessen Röhren hindurch; auf seinem Wege wird er durch das heiße Abwasser erhist, das in der umgekehrten Richtung eireus lirt, ehe es durch s absließt. Die Jauche steigt dann durch das 10 cm skohr b in den Analyseur B, in dem sie durch die aus dem Rectisicator C kommenden Tämpse weiter erhist wird; sie tritt dann durch das S-Rohr e in die zehnte Kammer der Colonne C ein und sinkt in dieser herab und gelangt durch d in die Rührcolonne E. Während dieser Zeit werden die slüchtigen Ammoniaksalze durch die aus E kommenden heißen Dämpse ausgetrieben und entweichen durch L, gehen durch den Rectisicator C, wo sie sich mit Ammoniak anreichern, dann in den Analyseur B, wo sie das letzte Wasser abgeben und entweichen zuletzt durch

bie Säure boch gesättigt wird. Die Lösung bes schwefelsauren Ammonials : durch die Säule hinab und durch den Heber S in ein Krystallistrgefäß. Die ren M und M' führen die übelriechenden Gase ab, welche durch die Lufts pen abgesaugt, von Feuchtigkeit durch Abkilhlung befreit und wie gewöhnlich



rannt werden. Die fich babei conbenfirende, etwas Ammonial enthaltende sigkeit wird in den zunächst zu beschreibenden Apparat geschieft.

Fig. 177 (a. f. S.) zeigt benjevigen Theil von Len cauchez's Apparat, in wels die "fixen" Ammoniafsalze behandelt werden. Es ist ein horizontaler Cylinder 3 m Durchmesser und 10 m länge, mit der länge nach durchgehender Welle Rührstügeln zum Durchmischen der Flüssigteit mit Kaltmilch. Zwischen den jeln besinden sich sieben Scheidewände, co, zur Berminderung der Durchseseschwindigkeit der Gase, welche den Cylinder in acht gleich große Kammern en. Die erste Scheidewand von links aus reicht die zum Centrum des Cylin; die solgenden reichen immer nur um je 15 cm weniger tief herab. Ein r V tritt in die zweite Kammer ein und sicht derselben Abgangsdampf von

T in den Schweselsäure Saturationskasten. Die uncondensirbaren Gase werden unter einen Feuerrost geführt und verbrannt. Ehe die ihrer slüchtigen Ammonialsalze beraubte Jauche durch d nach E gelangt, wird sie mit durch K eingepumpter Kalkmilch vermengt, in dem Verhältnis von 8 kg Kalk auf 1 t Jauche. Die Wirkung der Rührcolonne E ist ganz analog der S. 573 beschriebenen. Die erschöpfte Jauche sinkt nun durch das S-Rohr m in den 2 m weiten Schlamm-Absonderungsapparat F, wo sie einen sehr großen Geschwindigkeitsverlust erleidet, was, zugleich mit der Wirkung des Kalkes auf die Eiweißstosse, ein schnelles Absitzen der sesten Berunreinigungen bewirkt. Mittelst der beiden Bodenventile wird der Schlamm in die Wagen W entleert und kann vor der Absendung durch eine Treberpresse gelassen werden. Die aus F herausströmende klare Flüssgeteit dient in oben beschriebener Weise zur Vorwärmung von frischer Jauche in A. Die nöthige Erhitzung wird durch directes Einblasen von Danupf mittelst des 3 cm Dampfrohres v, gerade über dem Boden von E, hervorgebracht.

Dieser Apparat kann in 24 Stunden 65 t Janche verarbeiten. Er ist leicht zu reinigen, da alle Ueberläufe in außen augebrachten Büchsen befindlich sind, die

durch Abnahme der Flanschen zugänglich sind.

Einer dieser Apparate ist seit 1881 zu La Tresne bei Borbeaux in guter Arbeit begriffen, und es scheinen auch noch andere Cremplare davon in Frankreich zu functioniren.

Lencauchez's Apparat

arbeitet bei vermindertem Druck und besteht aus zwei ganz verschiedenen Theilen. Der eine derselben, welcher in Fig. 175 und 176 gezeigt ist, heißt die "Barometrische Kammer" und dient zur Austreibung der flüchtigen Ammoniassalze. Es ist ein schmiedeeiserner Chlinder A von 2,3 m Durchmesser und 3,5 m höhe, angebracht auf einer eisernen Säule B von· 10 m höhe, an deren Boden ein Heberrohr die erschöpfte Flüssigfeit in den Behälter C absließen läßt. In dieser Kammer wird ein gutes Vacuum durch eine Lustpumpe unterhalten, welche beständig die von der Jauche ausgegebenen Gase und Dämpse ansaugt. Diese werden wie gewöhnlich in Schweselsaure geleitet, während die erschöpfte Flüssigseit am Boden der Säule B abläuft, in welcher sie dem Atmosphärendruck entsprechend hoch steht.

Die Rammer A ist in drei Abtheilungen getheilt, in welchen ebenso viele kleine Turbinen TTT, durch die Riemscheibe p bewegt, die in das Rohr a einstretende Jauche dreimal in einen seinen Sprühregen verwandeln, was das Entweichen der flüchtigen Ammoniaksalze sehr befördert. Die Erwärmung der Flüssigskeit erfolgt durch Abdampf von der Waschine mittelst des Rohres E. Die durch F und G austretenden Gase und Dämpse gehen abwechselnd durch einen von den beiden Sättigungsapparaten KK', welche ähnlich wie die Kammer A eingerichtet sind. Sie sind 1,8 m weit und haben horizontale Scheidewände, um die Säure in Tropsen zu vertheilen. Die Menge der Säure und die Zeit ihres Ausenthaltes in dem Sättigungsgeschäße nuß so regulirt werden, daß alles Ammoniak absorbirt

Renere Borichläge

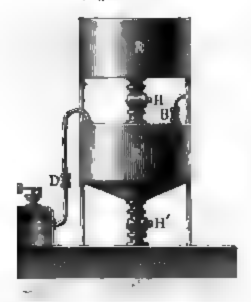
r Berbesserung der Fabritation von ichwefelfaurem Ammoniat

(theilweise auch Salmiatgeift betreffenb).

ach bem französischen Patente von Rouffeau (18. August 1880) foll i der Dephlegmirung des Ammoniatwassers eine Temperatur von 60 bis halten. Wenn man barunter abkühlt, z. B. auf 55°, so fängt die Flüssig- aus den durchstreichenden Gasen Ammoniat aufzunehmen.

m bas Entweichen von Ammonialgas beim Bufas von Ralfmild zu bem ffer zu verhindern, find nach bem D. R.-B. Rr. 11 669 von A. Begener

Sig. 179.



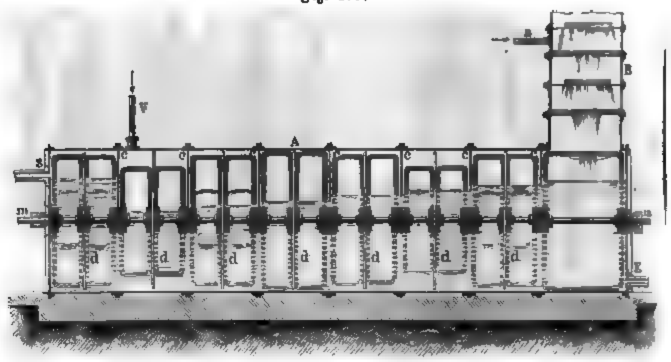
über dem das lettere enthaltenden Reffel zwei Behälter angebracht. In dem oberen (R, Fig. 178) wird der Kalf gelöscht und die Kaltmilch durch den Hahn H in den unteren Behälter R' gelassen. Dadurch werden durch den Lusthahn B die in R besindlichen Ammoniatgase nach einer desstimmten Stelle geleitet. Soll die Kalkmilch in den Kessel einstließen, so werden die Hähne H und B geschlossen, H' und Dampshahn D dagegen geöffnet. (Diese Borrichtung ist dem Retour d'Eau der Zuderfahrten ze. nachgebildet.)

Ein von der Société anonyme des produits chimiques du Sud-Quest (D. R.-B. Rr. 13429) patentirter

et scheint nichts wichtiges Reues zu bieten. — Der von Rube, Engelde & e (D. R. B. Rr. 15570) besteht aus einer aus übereinandergesesten en zusammengesesten Colonne, in welche durch besondere einzelne S-Röhren riaswasser und Kalsmilch eingesührt werden. — G. Wunder (D. R. B. 411) benust das alte Zweisessels Princip, wobei das stüchtige Aumoniaf zweiten Kessel mittelst des Dampses aus dem ersten ausgetrieben, und der 1 den Kalsmilch kommt, direct geseuert wird. — 3. Garcis (D. R. B. 707) combinert vier Gesäße in der Art, daß das mit Kalsmilch beschickte n Damps von dem natersten, und dieses seihst durch directe Feuerung wird, wie dies Grüneberg in vollkommenerer Beise thut. — 3. Gerold & icherot (D. R. B. Rr. 21821) patentiren einen transportablen Apparat rarbeitung von Gaswasser, bestehend aus einem einsachen Enlindertessel verdigem Feuerrohr, wie ein Cornwall Ressel, auf einem Eisenbahnwagen

einer ober zwei Dampfmaschinen zu; auf der letten Rammer steht eine gußeiserne Rectificationscolonne B. Die ersten Platten der Colonne haben einsache Yöcher ohne Becher, um nicht durch die von unten in die Höhe geschleuberten festen Stoffe verstopft zu werden; der obere Theil der Colonne steht in Berbindung mit zwei Rückslußschlangen und einem Recipienten für robes concentrirtes Ammoniakwasser.





Wenn man Sulfat machen will, werben die Schlangen nicht fo ftart abgefühlt und die Dampfe aus benfelben in einen Schwefelfaurekaften geführt.

Ju diesen Apparat wird die in der "Barometrischen Kammer" ihrer flüchtigen Ammoniaffalze beraubte Flüssigkeit durch a bei der dritten Colonnenkammer eingeführt; sie läuft hart herab und gelangt nach E, wo sie mit Kalk vermischt wird. Das sixe Ammoniak wird hier frei gemacht und allmälig in den verschiedenen Kammern abgegeben; es geht von einer zur anderen, indem es durch eine Mischung von Kalk und Flüssigkeit hindurchstreicht und babei jedesmal einen Druck von 15 em liberwinden muß. Rach etwa einer halben Stunde gelangt die jeht völlig erschöpfte Flüssigkeit an der anderen Seite des Cylinders an und läuft durch das S. Rohr S ab.

Dieser höchst sinnreich construirte Apparat ift benn boch gar zu complicirt und hat sich nicht außerhalb Frankreichs verbreitet; in England und Deutschland erreicht man ben Zwed mindestens ebenso gut mit viel einsacheren Apparaten.

Renere Borichläge

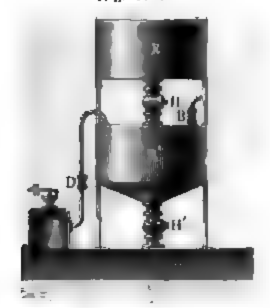
ur Berbefferung der Fabritation bon fcmefelfaurem Ammoniat

(theilweise auch Calmiatgeift betreffenb).

Rach bem frangofischen Batente von Rouffeau (18. Angust 1880) foll bei ber Dephlegmirung des Ammoniakwassers eine Temperatur von 60 bis inhalten. Wenn man barunter abtühlt, 3. B. auf 55°, so fangt die Flussigen, aus ben burchstreichenden (Vasen Ammoniat auszunehmen.

Um bas Entweichen von Ammonialgas beim Bufat von Ralfmild ju bem saffer zu verhindern, find nach bem D. R.-B. Dr. 11669 von A. Begener

Fig. 178.



über bem bas lettere enthaltenden Ressel zwei Behälter angebracht. In bem oberen (R, Fig. 178) wird ber Kalf gelöscht und die Ralkmilch durch den Hahn II in den unteren Behälter R' gelassen. Dadurch werden durch den Lusthahn B die in R besindlichen Ammoniatgase nach einer bestimmten Stelle geleitet. Soll die Kalkmilch in den Ressel einstließen, so werden die Hähne H und B geschlossen, H' und Dampshahn I dagegen geöffnet. (Diese Borrichtung ist dem Rotour d'Ean der Indersadriten ze. nachgebildet.)

Ein von ber Société anonyme des produits chimiques du Sud-Ouest (D. R.-B. Rr. 13429) patentirter

rat scheint nichts wichtiges Reues zu bieten. — Der von Rube, Engelde & ise (D. R. B. Rr. 15570) besteht ans einer aus übereinanbergesesten tern zusammengesesten Coloune, in welche durch besondere einzelne S-Röhren oniaswasser und Kaltmilch eingesührt werden. — G. Wunder (D. R. B. 7411) benutt das alte Zweitesset Princip, wobei das slüchtige Ammonias in zweiten Kessel mittelst des Dampses aus dem ersten ausgetrieben, und der in den Kalsmilch sommt, direct geseuert wird. — 3. Gareis (D. R. B. !1707) combiniert vier Gesäße in der Art, daß das mit Kalsmilch beschickte em Damps von dem untersten, und dieses selbst durch directe Fenerung t wird, wie dies Grüneberg in vollsommenerer Weise thut. — 3. Gerold & Zacherot (D. R. B. Rr. 21821) patentiren einen transportablen Apparat Zerarbeitung von Gaswasser, bestehend aus einem einsachen Cylinderkessel wendigen Fenerohr, wie ein Cornwall-Ressel, auf einem Eisenbahnwagen

montirt (solde Ressel sind sehr wenig geeignet zur Destillation von Gaswasser, am allerwenigsten mit Ralt, wie es die Erfinder wollen). - C. B. Schneiber'e Apparat (D. R. B. Nr. 21 252) ist eine Zweikessel-Blase mit Tephlegmator, ohne irgend wesentliche principielle Verbesserungen. — C. Bille (E. P. Nr. 5874, 1884) erhipt das in einem Koksthurm herablaufende Gaswasser im unteren Theile Daburch wird die Temperatur des herabrinnenden Stroms allmälig gesteigert, und der meiste Schwefelwasserstoff, die Rohlensaure und etwas Ammoniak ausgetrieben; letteres wird durch die kalte Flussigkeit im oberen Theile des Thurmes absorbirt, mahrend H2S und CO2 fortgeben sollen. — A. Dempfter (E. P. Nr. 3220, 1886) beansprucht folgende Verbesserungen: 1) Erwärmung der Schwefelsäure im Saturator und des Gaswassers im Borrathsbehälter durch die aus dem ersteren entweichenden Gase; 2) Construction einer Blase mit "Zersetzungstammer" unterhalb des Feuerkastens zur Austreibung des fixen Ammoniate, wobei die Kalkmilch in dieser Rammer durch Ammoniakgas statt wie üblich durch Dampf umgerührt wird; 3) Anbringung einer Scheibewand in der Blase jur Concentration der ammoniakalischen Gase; 4) Saugen von Luft zugleich mit den Bersetzungegasen durch ben Reiniger; 5) Anwendung einer fentrechten Stange zur gleichzeitigen Bewegung mehrerer Bentile. — Beinrich Birgel, Plagwis bei Leipzig, liefert Ammoniakblasen von eigener Construction, speciell zur Darstellung von reinem concentrirtem Sulmiakgeist. — R. D. Benber son (E. B. Mr. 15836, 1885) beschreibt eine etwas modificirte Destillationscolonne. — Cl. Brison (D. R. . P. Mr. 34030) verwendet liegende Retorten, welche mit einer Rippe versehen sind, damit die durch ein Rohr eintretende Flussigkeit die Retorte zweimal durchfließen nuß, um nach dem Austritte zu gelangen. — Ein von F. Pampe construirter Apparat, welcher von ber Balle'schen Maschinenfabrik und Gisengießerei gebaut wird, bietet im Princip nichte Neues bar, scheint aber zwedentsprechend zu sein 1). — Der Apparat von &. A. Chevalet (E. P. Mr. 8819, 1886) bietet chenfalls keine wesentliche Neuheit.

Pfannenschmidt?) empfiehlt folgendes Versahren zur Verwendung von Gaswasser in kleinen Fabriken, wo die Aufstellung von Apparaten nicht lohnend ist. Die gebrauchte Eisenornd-Reinigungsmasse wird in einem offenen Schuppen in einer 15 bis 20 cm hohen Schicht ausgebreitet und mit so viel Gaswasser getränkt, als sie aufnehmen kann. Auf dieser wird eine zweite, 15 bis 20 cm dicke Schicht ausgebreitet, ebenfalls mit Gaswasser durchseuchtet, und dies noch mehrmals wiederholt; die oberste Schicht bleibt trocken. Nach einigen Tagen sticht man den Hausen mehrmals um, dis er trocken ist, worauf er wieder mehr Gaswasser aufzunchmen vermag. Natürlich muß man diese Arbeit bei trockenen, warmem Wetter, und an einem vor Regen geschlitzten Orte vornehmen. Das Schweselammonium des Gaswassers giebt mit dem Eisenornd Schweseleisen, und hieraus bildet der Luftsauerstoff Eisenvitriol. Dieser wirkt wieder auf kohlensaues Anmoniak und Schweselammonium unter Bildung von schweselsaurem Ammoniak und Schweselammonium unter Bildung von schweselsaurem

¹⁾ Abgebildet und beschrieben in A. Fehrmann's Ammoniakwasser, Braunschweig 1887, S. 67 ff. 2) Journ. f. Gasbeleucht. 1884, S. 266.

und auch seine quantitative Bestimmung kann vermittelst dieser Reaction auf Verimetrischem Wege geschehen; besser auf gewichtsanalytischem Wege als Kupfersbanür (S. 502).

Weitaus der größte Theil alles schweselsauren Ammoniaks wird zur Dinsung verwendet. Namentlich für Zuckerrüben hat man dasselbe bisher durch den thältnismäßig meist viel billigeren Natronsalpeter nicht ersetzen können. Außersem dient es wesentlich zur Darstellung der übrigen Ammoniaksalze, des Ammosiskalauns, auch oft der Ammoniakslüssigkeit. Größere Mengen beausprucht auch ise stets zunehmende Fabrikation der Soda aus Kochsalz nach dem Ammoniaksersahren; vermuthlich jest etwa 10000 Tonnen jährlich. Eine 10 procentige dinng von schweselsaurem Ammoniak dient zum Schutz von Stoffen gegen Entstammung.

Man schätzt die jetzt in England fabricirte Menge von schwefelsaurem Amsmoniak auf 100 000 Tonnen per Jahr. Das meiste davon wird ausgeführt.

Die englische Erzeugung von schwefelsaurem Ammoniak vertheilt sich für 1885 wie folgt 1):

Hiervon wird in den Monaten October bis Marz doppelt so viel wie in ben Sommermonaten gemacht.

Die Zahl der englischen Werke belief sich 1886 auf 291, wovon jedoch viele sehr klein sind; auch niachen einige davon nur Salmiak?).

Nach einer anderen Quelle 3) befinden sich in England 364 Austalten zur Darstellung von Ammoniaksalzen oder Berarbeitung von Gaswasser, mit eins begriffen die in Gaskabriken vorhandenen. Die Gesammtproduction an schwefelssaurem Ammoniak pro 1886 war nach dem amtlichen Berichte 4) = 106 610 t,

Nur 22 000 Tonnen davon wurden in England consumirt; der Rest wurde hauptsächlich nach Deutschland exportirt.

¹⁾ The Chemical Trade Journal 1887, p. 4. 2) Ibid. p. 84. 8) Progressive age, d. Engin. et Mining Journal 1887, p. 45. 4) Twenty third annual report on Alkali, etc. Works by the Chief Inspector, p. 26. Es ist aus dem Originals text nicht deutlich zu sehen, ob obige Zahl auch Ammoniakslüssigkeit einschließt oder nicht; der sublimirte Salmiak ist besonders angesührt.

Der gewöhnlich im englischen Handel stipulirte Gehalt des schweselsauten Antmoniaks ist 23 Proc. Ammoniak. Da aber die Fabrikanten fanden, daß sk leicht bis zu $25^{1/2}$ Proc. NH, kommen konnten, so stimmten sie diesen Gehalt durch Zusat von Kochsalz oder Glaubersalz auf 23 Proc. herab, was jedoch manche Käuser in den Kauscontracten ausdrücklich verbieten (Watson Smith, Priv. = Mitth.).

In England giebt man im Handel gewöhnlich den Gehalt des Antmoniumsulfats an Ammoniak, in Deutschland denjenigen an Sticktoff an. Folgende Tabelle wird die Umrechnung erleichtern:

Tabelle zur Bergleichung des Gehaltes an Stickstoff mit dem Gehalt au Ammoniak.

N .	HN ₃	N	NH ₃	N	NH ₈	N	NH ₃
0,1	0,12	0,9	1,09	8	9,71	16	19,43
0,2	0,24	1	1,21	9	10,93	17	20,64
0,3	0,36	2	2,43	10	12,14	18	21,85
0,4	0,49	3	3,64	11	13,35	19	23,07
0,5	0,61	4	4,86	12	14,57	20	24,29
0,6	0,73	5	6,07	13	15,78	21	25,40
0,7	0,85	6	7,29	14	17,00		
0,8	0,97	7	8,50	15	18,21		İ

Eine sehr unangenehme Berunreinigung des schwefelsauren Ammoniate ist das Rhodanammonium, welches sich allerdings kaum in solchem Salze sinden kann, das durch Destillation des Gaswassers mit Kalk und Absorption in Schwefelsäure erhalten wurde. Dagegen kann es in dem durch directe Sättigung von Gaswasser erhaltenen Salze vorkommen, und noch regelmäßiger sindet man es in dem durch Waschen von Gasreinigungsmasse mit Wasser und Abdampsen darzgestellten Salze. In diesem kommen nicht selten 25, ja zuweilen sogar 91 Proc. Rhodanammonium vor 1). Da das Rhodanammonium den Pflanzen sehr schädlich ist und den Düngwerth des Ammoniaksulfats verringert, ja dasselbe hierfür ganz unbranchbar machen kann 2), so sollte man solche Lösungen nie direct einsdampsen, sondern mit Kalk bestilliren; aus dem Rückstande kann man das Rhodancalcium ausziehen und auf Rhodanverbindungen verarbeiten, wenn solche Absat sinden. Die Entdeckung von Rhodanammonium in käuslichem Ammoniakslatz geschieht leicht und scharf durch die allbekannte Rothsärbung mit Sisenoryds

¹⁾ C. Schumann (Wagner's Düngerfabrikation, S. 79). Esilmann u. Bell, Chem. News 32, 197 et 224. 2) Oben erwähnte, früher als notorisch betrachtete, Thatsache ist von M. Märker bestritten worden (Biedermann's Centralbl. f. Agriculturch. 1883, S. 497). Aber die Untersuchungen von C. Wagner (ebend. 1873, S. 336), C. Schumann (ebend. 1882, S. 332) und C. Böhmer (Wagner: Fischer's Jahresb. 1884, S. 324), J. König (vgl. oben Seite 530) und andere erweisen doch gar zu deutlich die schädliche Einwirkung der Rhodansalze auf den Pflanzenwuchs.

salz, und auch seine quantitative Bestimmung kann vermittelst dieser Reaction auf colorimetrischem Wege geschehen; besser auf gewichtsanalytischem Wege als Kupferschodanür (E. 502).

Weitaus der größte Theil alles schweselsauren Ammoniaks wird zur Dünsgung verwendet. Namentlich für Zuderrüben hat man dasselbe bisher durch den verhältnismäßig meist viel billigeren Natronsalpeter nicht ersetzen können. Außersdem dient es wesentlich zur Darstellung der übrigen Ammoniaksalze, des Ammoniakalauns, auch oft der Ammoniakslüssigkeit. Größere Wengen beausprucht auch die stets zunehmende Fabrikation der Soda aus Kochsalz nach dem Ammoniaksversahren; vermuthlich jetzt etwa 10000 Tonnen jährlich. Eine 10 procentige Lösung von schweselsaurem Ammoniak dient zum Schutz von Stoffen gegen Entsstammung.

Man schätzt die jetzt in England fabricirte Menge von schwefelsaurem Amsmoniak auf 100 000 Tonnen per Jahr. Das meiste davon wird ausgeführt.

Die englische Erzeugung von schwefelsaurem Ammoniak vertheilt sich für 1885 wie folgt 1):

Hiervon wird in den Monaten October bis Marz doppelt so viel wie in den Sommermonaten gemacht.

Die Zahl der englischen Werke belief sich 1886 auf 291, wovon jedoch viele sehr klein sind; auch machen einige davon nur Salmiak?).

Nach einer anderen Quelle 3) befinden sich in England 364 Austalten zur Darstellung von Ammoniaksalzen oder Berarbeitung von Gaswasser, mit einsbegriffen die in Gaskabriken vorhandenen. Die Gesammtproduction an schwefelssaurem Ammoniak pro 1886 war nach dem amtlichen Berichte 4) = 106 610 t,

Nur 22 000 Tonnen davon wurden in England consumirt; der Rest wurde hauptsächlich nach Deutschland exportirt.

¹⁾ The Chemical Trade Journal 1887, p. 4. 2) Ibid. p. 84. 3) Progressive age, d. Engin. et Mining Journal 1887, p. 45. 4) Twenty third annual report on Alkali. etc. Works by the Chief Inspector, p. 26. Es ist aus dem Criginalstext nicht deutlich zu sehen, ob obige Zahl auch Ammoniakslüssigkeit einschließt oder nicht; der sublimirte Salmiak ist besonders angesührt.

Bradbury & Hirsch 1) machen folgende Angaben über Production und Export von schwefelsaurem Ammoniak in Großbritannien.

1. Production in	Tonnen					
	1886	1885	1884	. 1883		
England, Schottland und Irland .	103 000	97 000	87 000	75 000		
2. Export nach						
Deutschland, Dänemark, Schweben .	34 000	39 000	35 000	28 000		
Frankreich, Italien, Spanien	16 000	12 000	13 000	12 000		
Belgien und Holland	19 000	. 14 000	10 000	8 000		
Amerika und Colonien	10 000	5 000	7 000	6 000		
Verbranch im Inlande für Land=	. •					
wirthschaft u. chemische Industrie einschl. Fabr. von Salmiak, Aet-						
ammoniat und Ammoniatsoda) .	$\mathbf{22000}$	21 000	19 000	17 000		
Vorrath	$2\ 000$	6 000	3 000	4 000		
	103 000	97 000	87 000	75 000		

Die Einfuhr von schwefelsaurem Ammoniak nach Deutschland (vgl. auch S. 470) betrug im Jahre 1886 36 558 Tonnen, die Aussuhr 152 Tonnen. Bon der Einfuhr fällt auf Großbritannien 28 297 Tonnen, Hamburg 2647 Tonnen, Niederlande 1927 Tonnen, Frankreich 1422 Tonnen, Oesterreich Ungarn 1325 Tonnen, Belgien 502 Tonnen, Rußland 324 Tonnen, Bereinigte Staaten 101 Tonnen. Bon der Aussuhr ist der beträchtlichste Posten der nach der Schweiz = 79 Tonnen.

Die eigene Production von Deutschland beträgt etwa 10000 Tonnen. Frankreich mag 12500 Tonnen, Holland und Belgien 3000 Tonnen erzeugen.

Nach glaubhaften Privatnachrichten, die mir aus Nordamerika zugekommen sind, befindet sich die Ammoniakindustrie dort noch in einem verhältnismäßig wenig entwickelten Zustande. Das Gaswasser ist meist nur schwach (sogenanntes 2-Unzenwasser, vgl. S. 498) und wird nur in den größeren Mittelpunkten der Industrie aufgearbeitet, und zwar in sehr primitiven Apparaten, nämlich einsachen Walzenkesseln. Die Gesammtproduction in Nordamerika kann man auf 11 000 Tonnen schweselsaures Ammoniak abschäßen.

Fabrikation von Ammoniakflüssigkeit (Salmiakgeist).

Salmiakgeist ist eine mehr oder weniger reine und mehr oder weniger conscentrirte Ausschung von Aetammoniak in Wasser. Außer Ammoniak enthält er oft organische Basen und andere theerige Producte, welche ihm dann einen uns angenehmen Geruch und oft auch gelbe oder braune Farbe geben. Diese gelbe Farbe tritt oft in der frisch bereiteten Flüssigkeit nicht auf, aber entwickelt sich

¹⁾ Journ. f. Gasbel. 1887, S. 24.

t der Zeit, namentlich unter dem Einfluß des Sonnenlichtes, aus den empysmatischen Substanzen. Der aus Urin direct oder indirect bereitete Salmiatsstift ist ganz frei von diesen Verunreinigungen, welche in dem aus Gaswasser weiteten oft in erheblicher Menge vorkommen.

Früher wurde Salmiakgeist meist durch Destillation von Salmiak mit geschtem Kalk dargestellt; dies geschieht noch manchmal für analytische Zwecke, rauch hier viel seltener als aus dem billigeren Ammoniumsulsat. Bei Ansudung des letzteren arbeitet man gewöhnlich in einer gußeisernen Blase, welche Rührwerk besitzt, um die Umhüllung des Ammoniumsulsats durch Krusten i Gyps zu verhindern. Doch wird heutzutage selbst aus Sulfat wenig Salsakgeist gemacht, da man diesen leicht unmittelbar aus Gaswasser durch eine er zwei Destillationen darstellen kann.

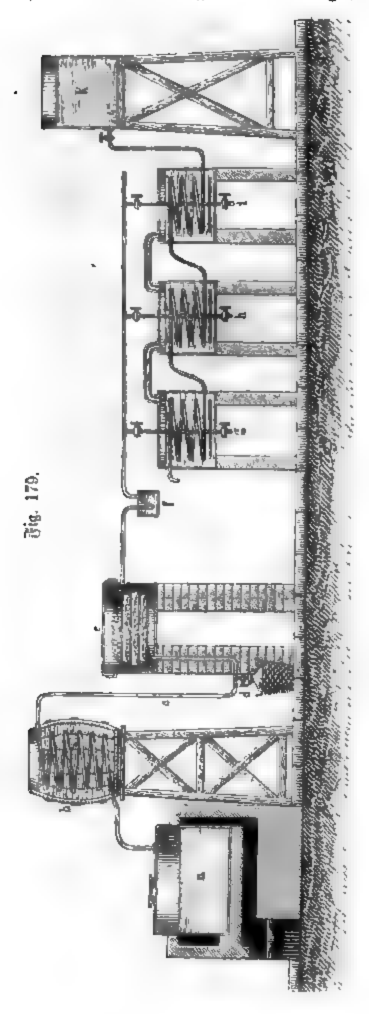
Wir wollen hier in Kürze der Ersindung von Caren & Hurter (D. R.-P.

: 30 198) gedenten, obwohl diese sich nicht auf Darstellung von Salmiatgeist, idern von Ammoniatsoda bezieht. Sie mischen Ammoniumsulfat mit der äquislenten Menge Natriumsulfat und erhipen das Gemenge in einem Dampsstrom f 350 bis 370°. Das Ammoniumsulfat giebt dabei seine Schweselsäure an Natriumsulfat zur Bildung von Bisulfat her, während das Ammoniat frei rb und zusammen mit Kohlensäure zur Umwandlung eines anderen Theils itriumsulfat in Soda dient. Das wie oben gebildete Natriumbisulfat wird mit ichsalz erhipt und ergiebt neutrales Sulfat und Salzsäure. — Dieses sehr spreich erdachte und viel versprechende Versahren ist zur Zeit noch nicht zur zeführung im Großbetriebe gediehen.

Wenn man Salmiakgeist direct aus Gaswasser oder anderem Ammoniaksisser macht, welches im Wesentlichen Ammoniumcarbonat und Schweselammosum enthält, so muß man von vornherein eine genügende Menge Kalk zuseten, i die Rohlensäure und den Schweselwasserstoff zurückzuhalten. Dies kann rch Krustenbildung an den Kesselwänden viele Unannehmlichkeiten machen, was her durch besondere Mittel verhindert werden muß. Zur Darstellung von ihem und reinem Salmiakgeist muß man auch die empyreumatischen Substanzen rüchhalten oder zerstören. Meist geschieht dies mittelst Filtration durch frisch glübte Holzschle. Manche schlagen als bequemer ein Durchleiten der Tämpfe rch ein settes Del vor, welches die theerigen Substanzen zurüchält und davon rch Erhitzen theilweise wieder befreit werden kann; andere destilliren die Flüssigst mit Kaliumpermanganat. Aber diese Mittel wendet man in der Prazis kaum, da sie wirklich viel beschwerlicher und theurer als die Anwendung von Holzsile sind, welche man durch Ausglühen lange Zeit immer wieder brauchdar ichen, und schließlich immer noch als Brennmaterial nützlich verwenden kann.

Nach Watson Smith (Priv. Mitth.) ist es jedenfalls anzurathen, auch inn man Salmiakgeist als Hauptproduct machen will, dancben ein wenig wefelsaures Ammoniak darzustellen, weil das zuerst bei der Destillation entsichende Gas etwas Theer u. dgl. mit fortreißt und daher besser noch nicht für almiakgeist aufgesangen wird. Natürlich wird dies bei den unten zu beschreibens n continuirlichen Apparaten fortsallen. Jedenfalls gewinnt man auch dann

meist nur eine robe, starte Ammoniatstüffigkeit, aus welcher man burch Un bestilliren in reines Baffer den Salmiatgeist bereitet. Man legt also das Gee



entbindungerohr ber Mmmoniel. blafe mit einem doppelten Gor tel au, so daß man durch Deffung eines ober bes anderen Dabuet (ftatt beffen man auch ein funet Stück 50 bis 60 mm weiter Rautschutschlauches mit Quetschvorrichtung anwenden fann) bet Gas entweder in bas gewöhnliche Sättigungegefäß mit Schwefelfäurefüllung, ober aber in ein Schlangenrohr treten laffen fann, das in einem Rühlfaffe liegt, und in welchem sich robe Ammoniale fluffigleit verdichtet. Diefe fammelt fich in großen eifernen Reffeln, und das Gas entweicht aus biefen zunächst noch burch ein mit Waffer gefülltes Fag, ober weit beffer, um Drud zu vermeiben, burch eine Bleifchlange (einen Rudflugfühler), welche es von unten nach oben burchftreicht, mabrend oben burch einen Trichter Baffer bineintropfelt, um bie letten Spuren von Ammoniat ju verdichten. (Beffer mare nathts lich ein tleiner Kotsschrubber, entweber mit Baffer ober mit Schwefelfäureberiefelung.)

Aus dieser ober jeder anderen concentrirten roben Ammoniatflitssigfeit tann nun reiner Salmiatgeist durch sehr verschiedenartige Apparate bargestellt werden.

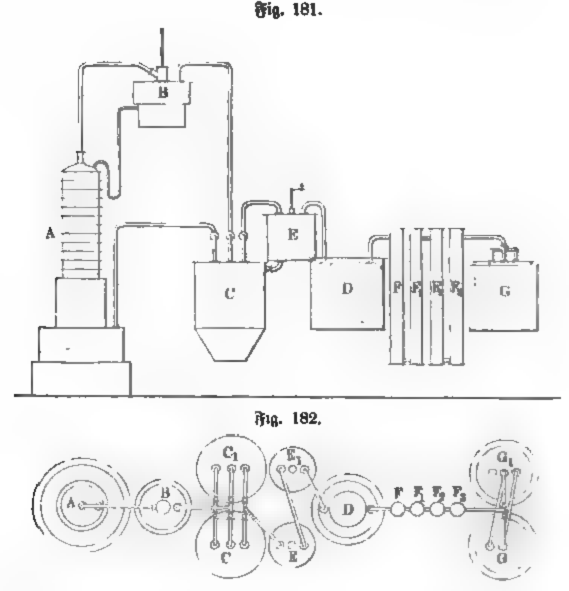
Ich gebe hier zunächst, nach Brivatmittheilung von Watson Smith, die Beschreibung eines dazu bestimmten Apparates, welcher in Manchester fungirte und burch die Fig. 179 verbeutlicht ift. Die rohe Flussigteit tommt in den Kessel a. 2,44 m sang und

1,475 m im Durchmeffer; er wird durch Feuer geheizt, das aber durch ein Schutgewölbe von feinem Boben abgehalten ift und nur um die Seitenwände herum Für jebe Beschickung von 600 Gallonen (circa 2750 Liter) circuliren kann. Flüssigfeit, mit einem Ammoniakgehalt von 3,5 bis 4 Proc., werden nun 2 Centner (100 kg) Aestalt, vorher zu bidem Brei gelöscht, zugesetzt und ein lebhaftes Feuer unterhalten. Das entweichende Gas geht durch ein 50 mm weites Rohr in die außen durch Wasser gefühlte Bleischlange b, in welcher sich der meiste Wasserdampf condensirt und zurudfließt. In dem absteigenden Schenkel c sammelt sich noch etwas Wasser, bas sich in ben Ballons d ansammelt. Das fast getrodnete Gas wird in bem Kalfreiniger e (1,83 m lang und 1,37 m weit) durch Kalkhydrat von Schweselwasserstoff, Theer zc. völlig befreit. Der Dedel des Reinigers wird mit Raltbrei verdichtet und außerbem fest niedergeschraubt; fein Inhalt muß monatlich 2 bis 3 Mal erneuert werden. Bon hier passirt das Gas (jest in einem 25 mm weiten Rohre) die kleine Baschflasche f und strömt dann durch Rautschufverbindungen mit Quetschhähnen nach Belieben burch am Boben liegende, durchlöcherte Ringe in eines der drei Absorptionsgefäße ghi aus, welche aus Gifen mit Bleiflitterung bestehen und mit reinem Baffer gefüllt find; ein Bafferstandeglas zeigt besien Niveau an. Die Gefäße sind mit einander durch Gasröhren verbunden und haben auch jedes ein Luftloch, bas aber nur bei bem jedesmal zulett an der Reihe befindlichen geöffnet ist. Der Juhalt von ghi wird abgefühlt durch Wasser, welches, aus dem Behälter k tommend, vermittelst Schlangen burch alle drei Gefäße durchgeleitet wirb, ohne sich naturlich mit bem Inhalte zu Die Gefäße sind 1,06 m im Quabrat und 0,91 m hoch. Der Inhalt wird nach beenbigter Gattigung burch Bahne in die Bersendungsballone abgelaffen. Es soll flar, frei von allen "bligen Substanzen" sein und ein specifisches Gewicht von 0,905 ober wenigstens 0,914 zeigen; Schwefelwasserstoff barf selbst nicht spurenweise zugegen sein, worauf mit Bleizuder ober Nitropruffidnatrium gepruft wirb. (Diese Beschreibung ift als Beispiel eines einfachen, billigen Apparates gegeben; die vielfachen Unvolltommenheiten biefce Apparates gegenüber den viel befferen, oben beschriebenen liegen auf ber Banb.)

Die Fig. 180 (a. f. S.) giebt eine Vorstellung von dem Apparate von Elvers und Müller-Back, welcher zur Darstellung von Ammoniakslüssseit direct aus Gaswasser dient. Es ist hier absichtlich nicht die ursprüngliche Zeiche nung wiedergegeben worden, welche etwas schwer verständlich ist, sondern die einzelnen Theile sind mehr aus und neben einander gelegt worden, um ein deutliches Bild zu geben. Es sind daher auch alle Träger, Unterstützungsmauern 20. sorzgelassen und selbst die Einmauerung und Heizung des ersten Kessels nur punktirt angedeutet worden. A und A' sind zwei eiserne Walzenkessel, von denen A' seitzlich über A ausgestellt ist; nur A wird durch eine Feuerung direct geheizt. Aus A sitzt ein Dom, an welchem das Luftwentil v (zur Verhütung des Zusammensbrückens durch den äußeren Luftdruck deim Erkalten) und das Gasrohr a anzgebracht sind. Letzteres sührt erst auswärts, dann wieder abwärts und tritt nahe am Boden in A' ein, wo es sich in ein dem ganzen Voden entlang lausendes, von vielen Löchern durchbohrtes Rohr fortsett, durch welches die Dämpse aus A in A' einströmen. Die Flüssigetit aus A' kann man durch das weite, mit einem

abgesetzten Berunreinigungen. Wendet man zur Absorption des Ammonials in 6 und H tein destillirtes Wasser, sondern Brunnenwasser an, so muß man die en standenen Niederschläge, hauptsächlich aus Ralt- und Thonerdesalzen (?) bestehen, absitzen lassen, um ein klares, marktfähiges Product zu gewinnen. Die zu einer Operation nöthige Zeit beträgt 4 die 5 Stunden. Aus 1000 Liter Gabuchen von 3° Bé. erhält man 100 die 110 kg Ammoniatststsssseit von 22° Bé.

3ch habe schon mehrmals auf die Uebelftande hingebeutet, welche mit ber birecten Berührung bes Feners mit der Mischung von Gaswasser und Rell is bem erften der Reffel verbunden sind. Diese directe Berührung wird bei ber



Grüneberg'schen Blasen, Fig. 165 (S. 561) vermieben, aber auch diese eignen sich nicht zur Anwendung von so viel Kalt, daß man die Rohlensture und den Schweselwasserstoff zurüchalten könnte. Unter allen Umständen scheint man es vorzuziehen, zu diesem Zwecke die Blasen durch Dampfeinströmung zu erhiben. Der Apparat von Grüneberg & Blum, Fig. 169 (S. 566), kann für die Darstellung von Salmiakgeist in der durch die Skizzen Fig. 181 und 182 angedeuteten Weise modisieirt werden. A ist die Anmoniakblase, B der Borwärmer zur Condensation von Wasserdampf und Anwörmung des frischen Baswassers, CC_1 Kalkgefäße, durch welche die Dämpse streichen müssen, EE_1 Kalkwascher, welche darauf solgen und die letzten Spuren von H_2 S und CO_2 zu

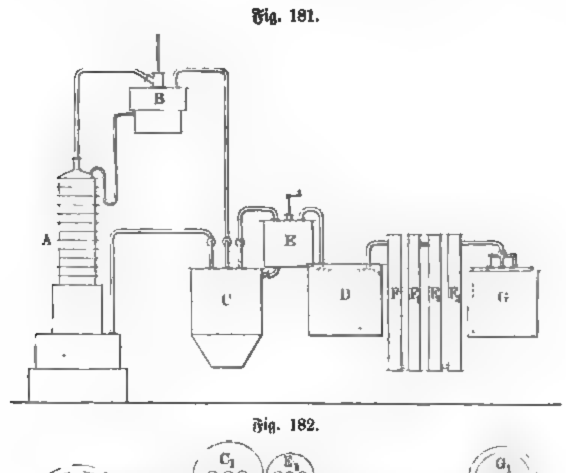
Gase in die Rühlschlange C, und durch c in den geschlossenen Kasten D. Aus diesem kann die condensirte Flüssigkeit durch den Hahn s und das Nohr p nach A' zurücksließen gelassen werden. D trägt noch ein Sicherheitsrohr d und ein Rohr e zur Absührung der uncondensirten Gase. Diese, welche jetzt schon größtentheils vom Wasser befreit sind, gelangen nun in die vier gußeisernen Röhren EE'E''E''', welche durch die Röhren ff'f'' abwechselnd oben und unten verbunden sind; sie sind an beiden Enden offen, aber durch mit Schraubenbügeln angedrückte Platten dicht verschlossen. Aus E''' gelangt das Gas durch f''' und g in das bleierne Absorptionsgesäß G, welches in dem Kaltwasserdade F steht; auch hier ist ein Sicherheitsrohr k und ein Absafrohr k vorhanden. Das übrige Gas gelangt durch i in ein kleineres Absorptionsgesäß H, mit Sicherheitsrohr J, und das Rohr k sührt endlich das nicht condensirbare Gas aus dem Bereiche der Fabris herans.

Man füllt zuerst den Ressel A' durch das Rohr q von einem höher gelegenen Absorptionsgefäße mit etwa 1000 Liter Gaswasser, wozu gleich eine zur Bersetzung besselben hinreichende Menge Kalkmilch durch eine besondere Deffnung gesetzt wird. Der Schieber m wird geöffnet, die Rithler C und F mit kaltem Baffer beschickt, die Röhren E bis E'" mit frisch ausgeglühter Holzkohle in nußgroßen Stüden gefüllt und die Dedel angeschraubt. In das Gefäß G bringt man 60 bis 65 Liter Wasser, in $H^{1/2}$ Liter. Sobald die mit Kalk gefüllte Flüssigkeit aus. A' durch m nach A geflossen ist, schließt man m und fängt an zu heizen. Die Feuergase geben unter einer Balfte bes Reffels bin, tehren unter ber anderen zurück und gehen bann in ben Schornstein. Sobald ber Inhalt von A zu sieden anfängt, wird zunächst die Luft ausgetrieben und streicht in Blasen durch bas Baffer in G und H; der Ressel A' und die Leitungsröhren füllen sich mit Dampf und erwärmen sich. Man läßt nun Gaswasser aus q in den Ressel $m{A}'$ einfließen. Durch die dabei erzeugte Abkühlung wird die in $m{D}$ befindliche Flüssigkeit durch c und b nach A' zurückgesaugt; zugleich tritt Luft durch d ein. Wenn 1000 Liter Gaswasser nach A' eingeflossen sind, giebt man wieder Raltmilch zu und erhitzt nach gehöriger Mischung von Neuem. Die ammoniakalischen Dämpfe aus A entweichen burch bas Rohr a, gelangen burch die Löcher bes in A' liegenden Theiles in die darin befindliche Fluffigkeit und reichern diese mit Ammoniat an. Ein Theil des Wasserbampfes verdichtet sich in B und fließt mit den übergegangenen Salzen durch l nach A' zurück. Die Dämpfe treten aus Bin den Rühler C, wo der größte Theil des Wassers zugleich mit einem Theile des Ammoniaks condensirt wird. Die hier condensirte Flussigkeit dient zum Waschen des Ammoniakgases und namentlich zur Condensation der mit demselben fortgerissenen Salze. Die nicht condensirten Dämpfe gehen durch e in die Holztohlenreiniger, welche bie bem Animoniafgase beigemengten Berunreinigungen absorbiren. Bu G werben burch faltes Baffer die reinen Anunoniakdampfe verdichtet und Ammoniafflussigkeit erhalten. Der lette Rest des Ammoniaks wird in H verdichtet, das uncondensirbare Gas entweicht durch k.

Ist der Kessel A vollständig abgetrieben, so entleert man seinen Inhalt durch n und füllt ihn durch A' von Renem. Die dabei aus dem Gesäße D nach A zurüchteigende Flüssigkeit befreit das Schlangenrohr C 2c. von den darin

abgeschten Berunreinigungen. Wendet man zur Absorption des Ammonials in G und H tein destillirtes Wasser, sondern Brunnenwasser an, so muß man die emstandenen Niederschläge, hauptsächlich aus Kalt- und Thonerdesalzen (?) bestehend, absihen lassen, um ein klares, marktsähiges Product zu gewinnen. Die zu einer Operation nöthige Zeit beträgt 4 bis 5 Stunden. Aus 1000 Liter Gaswasser von 3° Be. erhält man 100 bis 110 kg Ammonialfilkssigleit von 22° Be.

Ich habe schon mehrmals auf die Uebelftande hingebeutet, welche mit der directen Berührung des Feuers mit der Mischung von Gaswasser und Ralf in dem ersten der Ressel verbunden sind. Diese directe Berührung wird bei der



Grüneberg'schen Blasen, Fig. 165 (S. 561) vermieden, aber auch diese eignen sich nicht zur Auwendung von so viel Kalt, daß man die Kohlensäure und den Schweselwasserstoff zurückhalten könnte. Unter allen Umständen scheint man es vorzuziehen, zu diesem Zwecke die Blasen durch Dampfeinströmung zu erhiben. Der Apparat von Grüneberg & Blum, Fig. 169 (S. 566), kann für die Darstellung von Salmialgeist in der durch die Stizzen Fig. 181 und 182 angedeuteten Weise modificirt werden. A ist die Ammoniakblase, B der Korswärmer zur Condensation von Wasserdmpf und Anwärmung des frischen Gaswassers, CC_1 Kaltgesäße, durch welche die Dämpse streichen milisen, EE_1 Kaltwascher, welche darauf solgen und die letzen Spuren von H_2 S und CO_2 zu-

Truiakgeist, welcher auch diese Probe aushalten soll, muß aus Urin u. dgl. ge-

Für wasserfreies (verflüssigtes) Ammoniak, wie es für den Betrieb Linde'schen Sismaschinen gebraucht wird, wendet man Bacuumapparate an, denen das entweichende Gas schon im Bacuum gekühlt und mit Compressionsempen zu einer Flüssigkeit verdichtet wird. Einen speciellen Apparat für diesen beschreibt das österreichische Patent der Consolidated Refrigerating mpany in New Pork vom 17. Januar 1887 (Dingl. Journ. 264, 620).

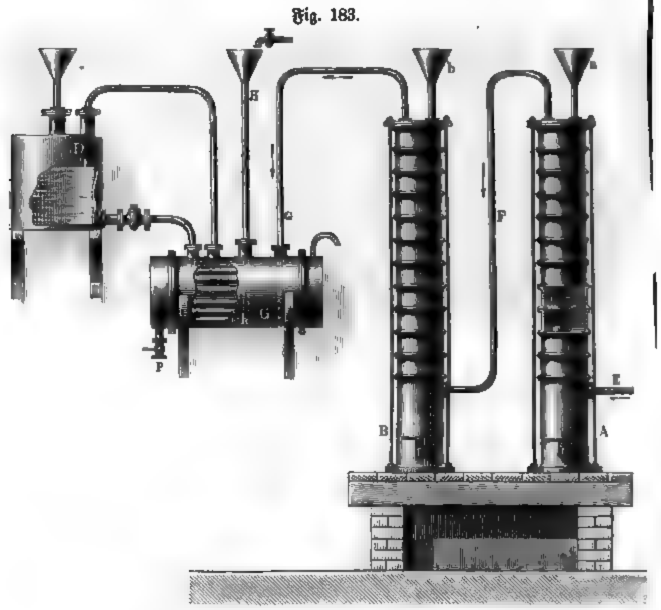
Ammoniakbestillationsapparate für die Fabrikation von Ammoniaksoda.

Die Ammoniaksobasabrikation ist überhaupt erst möglich geworden, seitdem Apparate construirt worden sind, mittelst deren man fast das ganze Ammoniak, bis auf ganz kleine Bruchtheile, aus den ungeheuren Mengen von Salmiak, welche dabei entstehen, wiedergewinnen kann. Man berechnet, daß Ammoniak entstrechend einer Menge von 10000 Tonnen Ammoniumsulfat jährlich bei der Sodasabrikation verloren geht; aber das bedeutet, daß man eine 15s oder 20 mal größere Menge immer und immer wieder aus den Salmiaklösungen destilliren muß. Daher übersteigt der Maßstab dieser Destillation bei weitem denjenigen der gewöhnlichen Ammoniaksabriken, welche Ammoniaksalze für den Handel fabriciren, und der in den Sodasabriken angewendete Apparat ist entsprechend groß und meist zu compsicirt und kostspielig für andere Zwecke.

Im Princip ist die Aufgabe nahezu dieselbe, wie sie im Borhergehenden behandelt worden ist. Die von dem Natriumbicarbonat getrennten Mutterlaugen enthalten sowohl "flüchtiges" als "fixes" Ammoniak, aber letteres überwicgt ganz bedeutend, so daß man sehr viel Kalk bei der Destillation zuseten muß. Da andererseits jene Fabrikation das Ammoniak als kohlensaures Salz benut, und Schwefelammonium gar nicht auftritt (abgesehen von der kleinen Menge, welche mit dem frischen, zur Deckung der Verluste eingeführten Gaswasser hineinkommt), so muß man die Operation in derselben Weise wie beim Destilliren von Gaswasser auf Sulfat aussihren; das heißt, man muß zuerst das slüchtige Ammoniak austreiben und erst nachher das seste Ammoniak durch Kalk zersehen. Aber da hier das letztere weit über dem ersteren vorwicgt, so werden Apparate, die sich zur Fabrikation von schweselsaurem Ammoniak ausgezeichnet bewähren, im vorliegenden Falle nicht tauglich sein, weil die ersteren nur auf Behandlung von Flüsstigteiten mit etwa einem Fünstel des Ammoniaks in siren Salzen berechenet sind.

Hieraus folgt, daß jeder der ausnehmend zahlreichen Bersuche zur praktischen Durchführung des Ammoniaksodaverfahrens die Construction eines speciell für obigen Zweck geeigneten Ammoniakdestillationsapparates einschließt. Es ist ganz unmöglich, auf alle diese Constructionen hier einzutreten; ich will jedoch als eine der besten Lösungen jener Aufgabe eine Beschreibung des Ammoniakdestillations-

A ist eine gußeiserne Tolonne von 0,5 m Durchmesser, gebildet aus 14 Rammen, welche durch den Trichter a eingeführte Natronlauge enthalten. B ist eine Teliche Colonne, welche ein settes Del oder schweres Minerald zur Zurückhaltung der emphreumatischen Substauzen enthält; G ein schwiedeeisernes Röhren. Sämgungsgefäß, durch dessen Köhren fortwährend ein Strom talten Bassers slich, um die Flüssigkeit während der Condensation des Ammonials abzukühlen; D ein gußeisernes Sicherheitsgefäß, in welchem das der Wirtung des Bassers in G em gehende Gas zurückgehalten wird. Das Gas, welches aus der Ammonialblafe



tommt, in der ein lleberschuß von Kalt angewendet wird, geht bei E in die Colonne A, giebt dort die meisten Berunreinigungen ab und wird vollständig taustisch gemacht; in B giebt es den größten Theil der organischen Basen und emphreumatischen Berunreinigungen an das Del ab; das gereinigte Gas begegnet dem kalten Basser in dem Absorptionsgesäß G, und wenn die Lösung start genug ist, läßt man sie durch den Hahn p ab. Die in D enthaltene Flüssigteit wird nun nach G abgelassen; D wird mit frischem Basser ausgesüllt und die Operation von Neuem begonnen. Der so dargestellte Salmiatgeist hält sich selbst im Sonnenlichte weiß, enthält aber noch Spuren von fremden Körpern, was durch die noch immer eintretende Braunfärbung mit Salpetersäure erwiesen wird. Ein

Salmiakgeist, welcher auch diese Probe aushalten soll, muß aus Urin u. dgl. gemacht werden.

Für wasserfreies (verflüssigtes) Ammoniak, wie es für den Betrieb der Linde'schen Eismaschinen gebraucht wird, wendet man Bacuumapparate an, in denen das entweichende Gas schon im Bacuum gefühlt und mit Compressionspumpen zu einer Flüssigkeit verdichtet wird. Einen speciellen Apparat für diesen Zweck beschreibt das österreichische Patent der Consolidated Refrigerating Company in New York vom 17. Januar 1887 (Dingl. Journ. 264, 620).

Ammoniakbestillationsapparate für die Fabrikation von Ammoniaksoba.

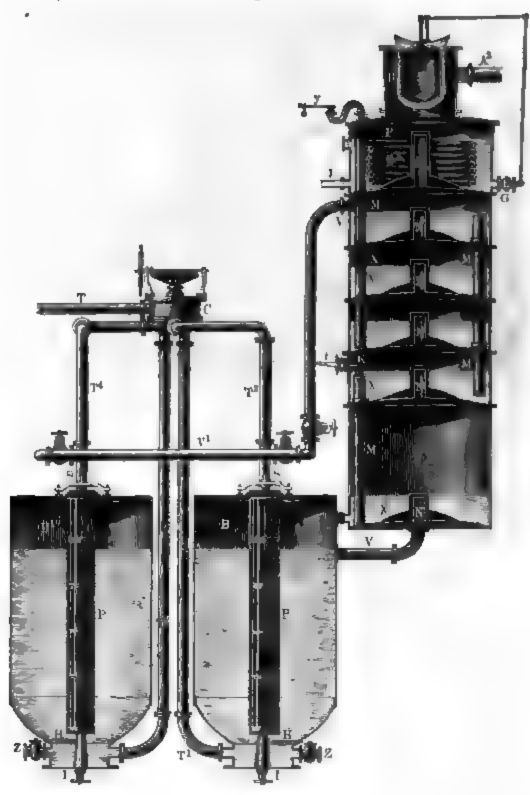
Die Ammoniatsodasabrikation ist überhaupt erst möglich geworden, seitbem Apparate construirt worden sind, mittelst deren man sast das ganze Ammoniak, bis auf ganz kleine Bruchtheile, aus den ungeheuren Mengen von Salmiak, welche dabei entstehen, wiedergewinnen kann. Man berechnet, daß Ammoniak entssprechend einer Menge von 10000 Tonnen Ammoniumsulfat jährlich bei der Sodasabrikation verloren geht; aber das bedeutet, daß man eine 15s oder 20 mal größere Menge immer und immer wieder aus den Salmiaklösungen destilliren muß. Daher übersteigt der Maßstad dieser Destillation bei weitem denjenigen der gewöhnlichen Ammoniaksabriken, welche Ammoniaksalze sür den Handel sabriciren, und der in den Sodasabriken angewendete Apparat ist entsprechend groß und meist zu compsicirt und kostspielig sür andere Zwede.

Im Princip ist die Aufgabe nahezu dieselbe, wie sie im Borhergehenden behandelt worden ist. Die von dem Natriumbicarbonat getrennten Mutterlaugen enthalten sowohl "flüchtiges" als "sixes" Ammoniat, aber letteres überwiegt ganz bedeutend, so daß man sehr viel Kalt bei der Destillation zusetzen muß. Da andererseits jene Fabrikation das Ammoniak als kohlensaures Salz benutzt, und Schwefelammonium gar nicht auftritt (abgesehen von der kleinen Menge, welche mit dem frischen, zur Deckung der Berluste eingesührten Gaswasser hineinkommt), so muß man die Operation in derselben Beise wie beim Destilliren von Gaswasser aus Sulfat aussühren; das heißt, man muß zuerst das slüchtige Ammoniak austreiben und erst nachher das sesset Ammoniak durch Kalk zersehen. Aber da hier das lettere weit über dem ersteren vorwiegt, so werden Apparate, die sich zur Fabrikation von schweselsaurem Ammoniak ausgezeichnet bewähren, im vorliegenden Falle nicht tauglich sein, weil die ersteren nur auf Behandlung von Flüssigkeiten mit etwa einem Fünstel des Ammoniaks in sixen Salzen berechenet sind.

Hieraus folgt, daß jeder der ausnehmend zahlreichen Bersuche zur praktischen Durchstührung des Ammoniaksodaverfahrens die Construction eines speciell für obigen Zweck geeigneten Ammoniakdestillationsapparates einschließt. Es ist ganz unmöglich, auf alle diese Constructionen hier einzutreten; ich will jedoch als eine der besten Lösungen jener Aufgabe eine Beschreibung des Ammoniakdestillations-

apparates geben, welcher von bem weitans erfolgreichsten Erfinder auf die Felde, Ernest Golvay, erfunden worden und in seinem englischen Baten Nr. 1904 von 1876 enthalten ist. Derselbe wird ausschließlich durch den Abdampf der in der Fabritation nothwendigen Luft-(Rohleusäure-) Compressions-maschinen betrieben.

Fig. 184.



Die Figuren 184 bis 187 zeigen den Apparat im Längsburchschnitt und Grundriß. Die von dem Bicarbonat abgesangte Lauge passirt zuerst die Säule A zur Destillation ohne Kalt und darauf die vier Kessel B bis B^3 zur Destillation mit Kalt. Die Kessel $B^1B^2B^3$ communiciren mit einander durch einen Wechselshahn ober Bertheiler C, ähnlich dem in Gassabriten gebrauchten. Man tann

Ralkforbes P unterstütt, so daß die Rückstände aus letterem herausfallen. **k** bie erschöpften, hoch salzhaltigen Chlorcalciumlaugen von dem darin suspensten Ralkschlamm zu trennen und nütlich zu verwenden (wenn dies möglich ke), läßt Solvan sie durch den continuirlichen Decantirapparat Fig. 187 gehen. **e heiße** Lauge geht durch das Rohr C nach dem Centralrohr B, von wo der keiße lauge geht durch das Rohr K nach dem Centralrohr K, von wo der keiße und oben bei K in das Rohr K absließt. Der Kalkschlamm setzt sich dem Boden ab und wird durch vermittelst des Handrades K dewegte Schaber Boden abgekratt und durch K abgelassen. Das Kegelventil K, welches kah den Hebel K und die Stange K bewegt wird, verhindert das Fortwaschen vereits abgesetzem Kalkschlamm durch die neue Flüssissteit.

Es ist vortheilhaft, die Destillation bei vermindertem Dampfdrucke vorzuschmen, so daß ein Entweichen von Ammoniak durch die Fugen nicht eintreten Solvan's Apparat ist in verschiedenen Einzelheiten von L. Mond weiter werbester worden (E. P. Nr. 715, 1883).

Ce ist natürlich hier nicht am Platze, die vielfachen Versuche zum Ersatz des Calles bei der Ammoniakdestillation durch Magnesia zu beschreiben, welche die Sewinnung des, sonst in Form von Chlorcalcium verloren gehenden Chlors besweden. Sie gehören sämmtlich in das Gebiet der Sodafabrikation, nicht in das der Darstellung von Ammoniaksalzen für den Handel, wo Kalk das ausschließlich in dieser Weise angewendete Reagens ist und vermuthlich stets bleiben wird.

Ebenso sei für den zur Entwickelung von Ammoniak aus einem Gemenge von Ammonium = und Natriumsulfat durch Erhitzen in einem Dampsstrom be= kimmten Apparat von H. W. Deacon und F. Hurter (E. P. Nr. 9208, 1886) hier nur hingewiesen, weil auch dies nur in die Sodafabrikation einschlägt.

Entfernung des Schwefelammoniums auf anderem Wege als durch Ralk.

Statt durch Kalk, von dem man stets einen großen lleberschuß anwenden muß, da CaS durch längeres Rochen zersetzt wird, verwenden manche zur Zurückschung des Schwefelammoniums bei der Salmiakgeistsabrikation Eisenoxydstation hydrat (Gasreinigungsmasse). Eisenoxydhydrat und Schwefelammonium geben Schwefeleisen, Schwefel und freies Ammoniak:

 $\text{Fe}_2(O\,H)_6 + 3(N\,H_4)_2\,S = 2\,\text{Fe}\,S + S + 6\,N\,H_3 + 6\,H_2\,O.$

Der im Ressel bleibende Rückstand von Schwefeleisen (und Schwefel) kann in der gewöhnlichen Weise wiederbelebt werden und von Neuem zur Zersetzung dienen, dis er zu sehr mit Schwefel angereichert ist und dann auf diesen in Schwefelsäurefabriken oder durch Abdestilliren verwerthet werden kann. In Bezug auf letzteres vergleiche Gerlach's Patent für Destillation mit überhitztem Dampf (D. R. P. Nr. 229).

Zuweilen werden lösliche Gisen= ober Mangansalze dem Gaswasser vor der Destillation zugesett, um das Schwefelammonium zu zersetzen. Man

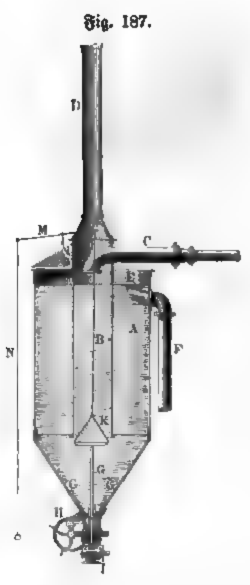
Fluffigkeit in bas Schlangenrohr einläßt; ober man tann auch auf bemielten Wege ben Eintritt bes Dampfes in ben Deftillationsapparat reguliren. And bem Schlangenrohre fließt die Lauge burch L ab und geht in bas Innere ber

Fig. 186.



Destillationssäule; aus dieser gelangt es durch I in benjenigen da unteren Ressel, welcher gerade leer und mit Kalk frisch beschick it. Wenn in dem unteren Theile O der Säule A sich gerade immer so viel Flüssigkeit gesammelt hat, als zur Füllung eines der Kessel bis B3 ersorderlich ist, was man durch ein seitliches Wasserstandsglas sehen kann, so schließt man mittelst des Hebels i das Bentil K und verhindert weiteres Heruntersließen von Lauge nach O. In

Uebrigen fließt die Lauge in der Säule stets durch die Ueberflußröhren M et, während durch die centralen Röhren N das Ammonialgas und der Dampi passiren. Die falschen, converen Böben X, in Fig. 186 besonders gezeichen, dienen zur besseren Bertheilung der Dämpfe in der Flussigkeit; sie find mit einer



großen Menge von conischen Löchern durch bohrt und haben Ausschnitte um ihren ganzu Umfang herum. y ist ein Sicherheitsventil an Ende eines Schwanenhalsrohres, welches un Basser oder Petroleum gefüllt ist, um bie corrodirende Wirkung des Ammonials und das Metall des Bentils abzuhalten.

In ben Reffeln B bis B3 muß nun noch ber Salmiat mit Ralt zerfest werben. Dan nimmt bagu gebrannten Ralf birect aus ben Brennofen, welcher burch bie Thitren S in die centralen (ober auch feitlich anzubringenben) Rorbe P eingeführt wird; biefe bienen jum Burudhalten ber ungebrannten Stude, Steine zc. Indem die Salmiallauge in dem Reffel B emporsteigt, löscht sich ber Kalf und die dabei entwickelte Wärme hilft mit bei der Deftillation; bies tann nie mit folder Schnelligteit gefchehen, um Gefahr gu beraulaffen, ba in diefem Falle die fich entwickelnden Gase und Dampse die Flüsfigkeit jurlidorliden und nicht in ben mit Rall gefüllten Rorb eintreten laffen. Es wirft aljo bie Sige bes fich lofchenben Raltes und bie bes aus T tommenden Retourbampfes gemeinschaftlich.

In demselben Patente zeichnet Solvan auch noch einen anderen Apparat, wobei zur Destillation nur eine einzige Säule gebraucht und damit continuirlich gearbeitet wird; dieser scheint aber in der Praxis nicht angewendet zu werden.

Nach Beendigung ber Destillation wird die erschöpfte Fluffigkeit burch die Bahne Z entleert und die Bobenthur I aufgemacht, welche zugleich ben Boben

des Kalkfordes P unterstützt, so daß die Rückstände aus letzterem herausfallen. Um die erschöpften, hoch salzhaltigen Chlorcalciumlaugen von dem darin suspensdirten Kalkschlamm zu trennen und nützlich zu verwenden (wenn dies möglich wäre), läßt Solvan sie durch den continuirlichen Decantirapparat Fig. 187 gehen. Die heiße Lauge geht durch das Rohr C nach dem Centralrohr B, von wo der Dampf in dem Abzugsrohr D fortgeht, während die Flüssigkeit in dem Gefäß A aussteigt und oden bei E in das Rohr F absließt. Der Kalkschlamm setzt sich an dem Boden ab und wird durch vermittelst des Handrades H bewegte Schaber vom Boden abgekratzt und durch I abgelassen. Das Kegelventil K, welches durch den Hebel M und die Stange N bewegt wird, verhindert das Fortwaschen von bereits abgesetzem Kalkschamm durch die neue Flüssigkeit.

Es ist vortheilhaft, die Destillation bei vermindertem Dampfdrucke vorzusnehmen, so daß ein Entweichen von Ammoniak durch die Fugen nicht eintreten kann. Solvay's Apparat ist in verschiedenen Einzelheiten von L. Mond weiter verbessert worden (E. P. Nr. 715, 1883).

Es ist natürlich hier nicht am Plaze, die vielfachen Versuche zum Ersat des Kalkes bei der Ammoniakdestillation durch Magnesia zu beschreiben, welche die Gewinnung des, sonst in Form von Chlorcalcium verloren gehenden Chlors bezweden. Sie gehören sämmtlich in das Gebiet der Sodafabrikation, nicht in das der Darstellung von Ammoniaksalzen für den Handel, wo Kalk das ausschließlich in dieser Weise angewendete Reagens ist und vermuthlich stets bleiben wird.

Ebenso sei für den zur Entwickelung von Ammoniak aus einem Gemenge von Ammonium - und Natriumsulfat durch Erhitzen in einem Dampsstrom bestimmten Apparat von H. W. Deacon und F. Hurter (E. P. Nr. 9208, 1886) hier nur hingewiesen, weil auch dies nur in die Sodafabrikation einschlägt.

Entfernung des Schwefelammoniums auf anderem Wege als durch Ralf.

Statt durch Ralk, von dem man stets einen großen Ueberschuß anwenden muß, da Cas durch längeres Rochen zersett wird, verwenden manche zur Zurückshaltung des Schwefelammoniums bei der Salmiakgeistfabrikation Eisenoxydstat hydrat (Gasreinigungsmasse). Eisenoxydhydrat und Schwefelammonium geben Schwefeleisen, Schwefel und freies Ammoniak:

$$Fe_2(OH)_6 + 3(NH_4)_2S = 2FeS + S + 6NH_3 + 6H_2O.$$

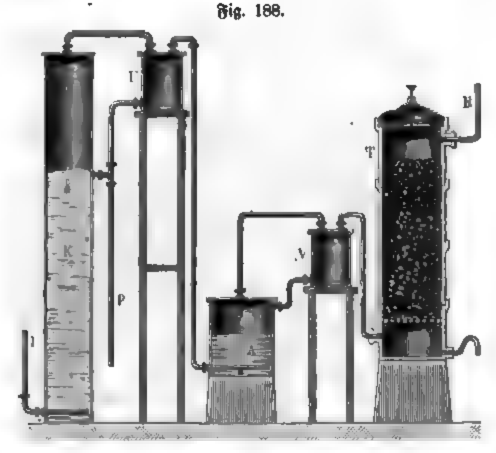
Der im Ressel bleibende Rückstand von Schwefeleisen (und Schwefel) kann in der gewöhnlichen Weise wiederbelebt werden und von Neuem zur Zersetzung dienen, bis er zu sehr mit Schwefel angereichert ist und dann auf diesen in Schwefelsäurefabriken oder durch Abdestilliren verwerthet werden kann. In Bezug auf letzteres vergleiche Gerlach's Patent sür Destillation mit überhitztem Dampf (D. R. P. Nr. 229).

Zuweilen werden lösliche Eisen- oder Mangansalze dem Gaswasser vor der Destillation zugesetzt, um das Schwefelammonium zu zersetzen. Man könnte den Niederschlag durch eine Filterpresse absondern und in der eben beschriebenen Weise wiederbeleben. Aber dieses Berfahren, wie auch das vorige, it viel weniger einfach und billig als die Behandlung mit Kalk, namentlich in der von Feldmann angewendeten Form.

Bierher gehört auch folgendes Berfahren zur gleichzeitigen Berarbeitung von Gasreinigungsmasse und Gaswasser, von C. F. Wolfrum (D. R.R. Nr. 40215). Man entschwefelt bas Gaswasser, indem man auf 50 bis 60 Ihr. besselben 1 Thl. der folgenden Lösung zusett. Man suspendirt 1 Thl. gebrande Gasreinigungsmasse in 2 bis 3 Thln. Wasser und setzt bazu 1/2 bis 1 Th. Schwefelsäure oder 1 bis 2 Thle. Salzsäure. In je 50 Thln. hiervon löst men 5 bis 6 Thle. Eisenocker, und hat nun eine Lösung von basischem Eisenort salz. — Aus der Gasreinigungsmasse wird durch bas Ausziehen mit der verbunnten Saure das Rhodanammonium entfernt, und kommt dann zu dem im Ammoniakwasser enthaltenen. Zu gleicher Zeit wird das Ferrochanantmonium der Reinigungsmasse in unlösliche Ferrochanwasserstoffsäure umgewandelt, während schwefelsaures Ammoniak in Lösung geht. Der grünlich blaue, mit Wasser völlig ausgewaschene Rückstand hinterläßt, nachbem man ihn behufs Gewinnung bes Schwefels mit Schwefelfohlenstoff extrahirt hat, ein Gemisch von Ferrochanwasserstoffsäure und Berlinerblau, aus dem man 35 bis 40 Proc. Berlinerblau extrahiren Die Gasreinigungsmasse wird also durch das Berfahren nicht entwerthet, sondern das Ferrochan vielmehr in besser verwerthbare Form gebracht. — Die Lösung von basischem Eisenorybsalz wird, wie oben erwähnt, bem roben Gaswasser zugesett, und baburch bessen Schwefelammonium zersett. Der entstehende Rieberschlag enthält (vermuthlich nach Ornbation an der Luft) etwa 30 Proc. durch Schwefelkohlenstoff extrahirbaren Schwefel. Die rudständige Masse enthält etwa 40 Proc. Eisen in Form von basischem Ferrisulfat und Berlinerblau, und kann bem zur Reinigung des Gases dienenden Gisenocker wieder zugesetzt werden. — Das entschwefelte Ammoniakwasser wird destillirt, bis ein Fünftel übergegangen ist, in welchem sich nahezu alles kohlensaure Ammoniak findet, das auf reines Sulfat oder Ammoniakslüssigkeit verarbeitet wird. Die ruckständigen vier Fünftel bringt man zweckmäßig wieder auf die Gaswascher, bis sich die Gewinnung von Ammoniumsulfat und Ithobanaumonium daraus lohnt.

Ein Berfahren von Kunheim & Co. (D. R.-P. Nr. 26422) zielt barauf ab, ben Schwesel vollkommen nutbar zu machen. Man läßt auf das rohe Gas-wasser im kalten Zustande einen kräftigen und möglichst zertheilten Strom atmossphärischer Luft einwirken. Hierbei sindet eine Scheidung des Schweselammoniums in Schweselwasserssoff und Ammoniak statt. Die Gase mit dem Ueberschuß an Luft werden durch sein zertheiltes Eisenorndhydrat geleitet und dabei der Schweselswasserstoff absorbirt. Man kann natürliches oder künstliches Orndhydrat, auch von anderen Metallen, anwenden. Das Orndhydrat wird zu diesem Zwecke in einem verdünnten Brei von Erdalkalien suspendirt. Das in den Kessel K (Fig. 188) durch die Pumpenleitung p eingeführte Gaswasser wird durch die von einer Luftpumpe oder einem Injector durch das Rohr l eingetriebene Luft in heftig wallende Bewegung versett. Dabei wird hauptsächlich H2S mit sortsgerissen, während das meiste NH3 zurückbleibt. Das mitgerissene Gaswasser bleibt

in dem Gefäß U zurild und fließt ununterbrochen wieder in den Ressel zurlich, während H2S, überschissse Luft und etwas NH3 durch ein durchlöchertes Rohr in das mit dem Brei von Eisenornd und Erdaltali etwa zur hälfte gesüllte. Gefäß A geleitet werden. hier wird der H2S absorbirt, und das gebildete FeS zugleich wieder zu Fe2 (OH)4 und S regenerirt. Die liberschisssige Luft und das mitserissen Gisenornd wieder durch ein Uederspritzgestiß V, aus welchem das mitserissene Eisenornd wieder nach A zurückgelangt. Bon da gehen Luft und Ammonialgas durch den mit Koks gefüllten Thonthurm T, welcher zur Absorption des Ammonials mit Schweselsäure berieselt wird. Die Luft entweicht durch R. Das so vom Schwesel befreite Gaswasser in K wird dann wie gewöhnlich durch Rochen mit Kalt von Ammonial befreit. Dieses Bersahren der Absorption von



Schwefelwafferstoff mit gleichzeitiger Regenerirung bee Schwefeleisens zu Schwefel und Gisenornohndrat taun auch auf jeben Schwefelwafferstoff anderen Ursprungs Anwendung finden.

(hier möchte ich einschalten, daß ich die Absorption von H.S durch eine in Wasser suspendirte Mischung von Eisens oder Manganhydroxyd und Kalk schon in meinem englischen Patente (Nr. 1108) von 1866 beschrieben habe. Weldon hat in seinem Patente vom 18. August 1871 und wiederum in 1876 hierzu die Regeneration durch Luft in der Flüssigseit selbst gestigt. Die gleichzeitige Durchsleitung von Luft und Schweselwasserstoff durch die Mischung von Eisenhydroxyd und Kalk ganz zu dem oben beschriebenen Zwecke hatte ich damals schon läugst im halbgroßen Maßstabe ausgesührt, aber nichts darüber veröffentlicht.)

teiten, z. B. von der Knochenkohlenfabrikation, früher oft aus faulendem Hem) mit Salzsäure, oder durch Umsetzung von Ammoniumsulfat mit Rochsalz, der durch Einleiten der Ammoniakdämpfe aus irgend einem der oben beschriebenen Apparate in Salzsäure.

Das lettere Betfahren wird weniger angewendet. Ihm steht schon der Um stand entgegen, daß metallene, selbst bleierne, Gefäße heißer Salzfäure nicht wienstehen; auch wird jedenfalls ziemlich viel Salzsäure und Salmiak mit den beigen Dämpfen fortgehen. Man arbeitet aber boch namentlich in Frankreich hier mb da nach diesem Berfahren. Rationeller scheint das Berfahren einer französischen Fabrik (der Compagnie Lesage), welche die ganz concentrirte Lösung von tobles faurem Ammoniat und Schwefelammonium, wie sie von einem der fruher beschriebenen Colonnenapparate erhalten wird, in einem ausgebleiten und bededten, mit Gasableitung versehenen Gefäße mit Salzsäure zusammenbringt, in der An, daß beibe Flüssigkeiten gleichzeitig einströmen und eine möglichst neutrale seher etwas saure) Lösung entsteht. Gegen bas Ende ber Operation steigt die Temperatur bedeutend und dadurch kann leicht Ammoniak mit den Dämpfen fortgeriffen werden, die man natürlich in der gewöhnlichen Weise behandeln muß, um der Schwefelwasserstoff zu zerstören. Wenn bas Gefäß fast voll ift, stellt man weiteren Zufluß ein und concentrirt die Lauge durch eine Dampfschlange bis zum Kroftellisationspunkt. Die Krnstallisation geschieht in mit Blei ausgeschlagenen Roften und die Arnstalle kommen ganz weiß heraus, wenn man von Spuljauche and gegangen ist. Da man im Handel große Krystalle nicht gern hat, so rührt man den Inhalt der Rästen zwei- oder dreimal täglich um. Natürlich hängt die Größe der Arnstalle auch sehr von der Concentration der Lösungen ab.

Wenn man Salmiaklösung in eisernen Gefäßen eindampft, wie das namentlich in England zur Ersparniß von Brennmaterial und zur Ermöglichung von directem Feuer häusig geschieht, so muß man die Flüssigkeit stets alkalisch halten, namentlich auch den während des Eindampfens durch Zersetzung von ein wenig Salmiak entstehenden Ammoniakverlust stets decken. Wenn einmal die Flüssigkeit sauer geworden ist, löst sie schnell Eisen als Eisenammoniumchlorür auf, welches auch durch Ueberschuß von Ammoniak nicht mehr zersetzt wird. Eindampsen in Blei ist daher zwar theurer, aber viel sicherer in Bezug auf Eisengehalt.

Metallene Hähne vermeidet man besser, und wendet statt derselben Rautschulröhren mit Quetschhähnen an.

In einigen großen englischen Fabriken wird der Salmiak noch immer durch directe Sättigung von Gaswasser mit Salzsäure unter mechanischem Umrühren dargestellt. Die entweichenden übelricchenden Gase werden unter das Tampstesselleuer geführt und verbrannt. Die schwach saure Lösung läßt man abruhen, wobei der Theer sich im Verlause von drei oder vier Tagen abscheidet, und zwar (wegen der Verdünnung der Lösung) am Boden des Gesäßes. Zuweilen muß man die Lauge auch noch durch Leinwand filtriren. Die noch stark braun gefärdte Salmiaksssung wird in eisernen Pfannen durch directes Feuer abgedampst, während dessen aber durch ein wenig Kalt, Kreide oder Ammoniakwasser stets neutral oder schwach alkalisch gehalten. Während des Verdampsens scheiden sich noch immer theerige Dele ab, welche oben abgeschöpft werden, und ebenso, da die Flüssseit

H. Oft 1) erwähnt, daß Phribin durch seinen Geruch entdeckt werden kann, wenn man das Ammoniak beinahe neutralisirt. Wenn man destillirt, das Destillat in Salzsäure auffängt, abdampft und den Rlickstand mit absolutem Alkohol auszieht, so bekommt man eine nur wenig Salmiak haltende Lösung. Man entfernt den Salmiak durch Platinchlorid; beim Verdunsten des alkoholischen Filtrats scheidet sich das Phridin-Platinchlorid in charakteristischer Krystallsorm ab.

Berwendet wird der Salmiakgeist zu unzähligen Zwecken, in der Pharmacie, zur Wollwäsche, der Färberei, dem Zeugdruck, der Farbenfabrikation (namentlich für Cochenille ammoniacale und Cudbear; neuerdings auch zur Extraction des Indigos), der Darstellung chemischer Präparate, namentlich auch für die Carré'schen und Linde'schen Eismaschinen.

Salmiak (Ammoniumhslorid).

Dieses Salz kam früher aus Aegypten, und dies war vom 13. die weit in das 18. Jahrhundert hinein die einzige für Europa vorhandene Quelle von Ammoniaksalzen, abgesehen von der directen Verwendung von gefaultem Harn in der Färberei zc. In Aegypten wurde Salmiak als Nebenproduct bei der Verwerthung von getrocknetem Kameelmist als Vernnmaterial gemacht. Die Nahrung der Kameele besteht großentheils aus sehr salzhaltigen Pflanzen, und ihr Urin enthält schon etwas sertigen Salmiak. Die Hauptmenge desselben bildet sich jedoch erst aus den stickstofshaltigen Substanzen und Chloriden beim Verbrennen des an der Sonne getrockneten Kameelmistes. Der dabei entstehende Ruß wurde sorgfältig gesammelt und in besonderen "Fabriken" einer Sublimation unterworfen. Eine solche Salmiaksabrik im Delta des Nils wurde im Jahre 1720 von dem Jesuiten Sicard besucht. 40 kg Ruß sollen etwa 6 kg Salmiak geliesert haben.

Auch in anderen Ländern, wo getrockneter Mist als Brennmaterial verswendet wird, hat man bisweilen versucht, Salmiak durch Mischung des Mistes mit Kochsalz vor dem Verbrennen und Auffangen des Russes zu gewinnen. Diese Fabrikation scheint jedoch nirgends anderswo große Verbreitung gewonnen zu haben, als in Indien, woher früher ziemlich große Mengen von Salmiak aussgeführt wurden?). In Europa soll Salmiak zuerst durch die trockene Destillation von Delkuchen (ein recht verschwenderisches Versahren!) und aus dem Steinkohlenruß gewonnen worden sein. Die erste Salmiaksabrik in Deutschland war die der Gebrüder Gravenhorst zu Braunschweig, gegründet 1759. In Schottland scheint er nm 1750 sabricient worden zu sein.

Gegenwärtig wird Salmiak auf verschiedenen Wegen dargestellt: entweder durch directe Sättigung von Gaswasser (oder ähnlichen ammoniakhaltigen Flüssig-

¹⁾ Itschr. f. analyt. Chem. 23, 59. 2) Eine aussührliche Beschreibung der früher in Aegypten und Indien üblichen Bersahren zur Salmiaksabrikation sindet sich in "Chemistry as applied to the Arts and Manusactures", London, Mackenzie, vol. I, p. 188.

keiten, z. B. von der Knochenkohlenfabrikation, früher oft aus faulendem Ham; mit Salzsäure, oder durch Umsetzung von Ammoniumsulfat mit Kochsalz, der durch Einleiten der Ammoniakdämpfe aus irgend einem der oben beschriebenen Apparate in Salzsäure.

Das lettere Betfahren wird weniger angewendet. Ihm steht schon der Um: stand entgegen, daß metallene, selbst bleierne, Gefäße heißer Salzfäure nicht wider stehen; auch wird jedenfalls ziemlich viel Salzfäure und Salmiak mit den heißen Dämpfen fortgehen. Man arbeitet aber doch namentlich in Frankreich hier und da nach diesem Berfahren. Rationeller scheint das Berfahren einer französischen Fabrik (ber Compagnie Lesage), welche die ganz concentrirte Lösung von kohlenfaurem Ammoniak und Schwefelammonium, wie sie von einem der früher beschriebenen Colonnenapparate erhalten wird, in einem ausgebleiten und bedeckten, mit Gasableitung versehenen Gefäße mit Salzfäure zusammenbringt, in der An, daß beibe Flüssigkeiten gleichzeitig einströmen und eine möglichst neutrale (eber etwas saure) Lösung entsteht. Gegen bas Ende ber Operation steigt die Temperatur bedeutend und badurch kann leicht Ammoniak mit den Dämpfen fortgerissen werden, die man natürlich in der gewöhnlichen Weise behandeln muß, um den Schwefelwasserstoff zu zerstören. Wenn bas Gefäß fast voll ist, stellt man weiteren Bufluß ein und concentrirt die Lauge durch eine Dampfschlange bis zum Kryftallisationspunkt. Die Krystallisation geschieht in mit Blei ausgeschlagenen Rästen und die Krystalle kommen ganz weiß heraus, wenn man von Spuljauche ausgegangen ist. Da man im Handel große Krystalle nicht gern hat, so rührt man den Inhalt der Rästen zwei= oder dreimal täglich um. Natürlich hängt die Größe der Krystalle auch sehr von der Concentration der Lösungen ab.

Wenn man Salmiaklösung in eisernen Gefäßen eindampft, wie das namentslich in England zur Ersparniß von Brennmaterial und zur Ermöglichung von directem Feuer häusig geschieht, so muß man die Flüssigkeit stets alkalisch halten, namentlich auch den während des Eindampfens durch Zersezung von ein wenig Salmiak entstehenden Ammoniakverlust stets decken. Wenn einmal die Flüssigkeit sauer geworden ist, löst sie schnell Eisen als Eisenammoniumchlorür auf, welches auch durch Ueberschuß von Ammoniak nicht mehr zersezt wird. Eindampfen in Blei ist daher zwar theurer, aber viel sicherer in Bezug auf Eisengehalt.

Metallene Hähne vermeidet man besser, und wendet statt derselben Kautschufsröhren mit Quetschhähnen an.

In einigen großen englischen Fabriken wird ber Salmiak noch immer durch directe Sättigung von Gaswasser mit Salzsäure unter mechanischem Umrühren dargestellt. Die entweichenden übelriechenden Gase werden unter das Dampfkesselseuer geführt und verbrannt. Die schwach saure Lösung läßt man abruhen, wobei der Theer sich im Verlause von drei oder vier Tagen abscheidet, und zwar (wegen der Berdünnung der Lösung) am Boden des Gesäßes. Zuweilen muß man die Lauge auch noch durch Leinwand filtriren. Die noch start braun gefärbte Salmiaklösung wird in eisernen Pfannen durch directes Feuer abgedampft, während dessen aber durch ein wenig Kalk, Kreide oder Ummoniakwasser stets neutral oder schwach alkalisch gehalten. Während des Verdampsens scheiden sich noch immer theerige Dele ab, welche oben abgeschöpft werden, und ebenso, da die Flüssigkeit

alkalisch gehalten wird, etwas Eisenoryd. Die entweichenden Dämpfe sollten condensirt werden, da sie viel Gestank verbreiten. Wenn die Lösung genügend concentrirt ist, läßt man sie in cylindrische Bottiche, 2 bis 3 m Durchmesser und 0,7 m tief, zum Krystallisiren ab, was in 6 bis 10 Tagen beendigt ist. Alle bis 8 Stunden rührt man um, um kleine Krystalle zu erhalten, was für die Sublimation besser ist. Nach Beendigung der Krystallisation läßt man die Mutterlauge durch ein Zapsenloch im Boden absließen, den man am besten gleich von vornherein nach dieser Seite geneigt macht.

Um Salmiak aus schwefelsaurem Ammoniak zu machen, sett man einer concentrirten Lösung besselben die äquivalente Menge Kochsalz zu, rührt gut um und dampft ein, wobei einfach gewässertes Natrinmsulfat ausfällt, während Salmiak in Lösung bleibt:

$$(NH_4)_2SO_4 + 2NaCl = Na_2SO_4 + 2NH_4Cl.$$

Das Natriumsulfat wird mit durchlöcherten Schaufeln ausgesoggt und auf kupfernen Platten abtropfen gelassen, so daß die Lauge immer wieder in die Pfanne zurücksließt, und etwas mit Wasser abgewaschen. Wenn die Flüssigkeit von Glaubersalz größtentheils befreit ist, was man daraus sieht, daß sie statt der groben Arnstalle sich mit einer irisirenden Salzhaut bedeckt, so läßt man sie in bleiernen Gefäßen erkalten und wäscht den auskrystallisirenden Salmiak erst mit schwacher Salmiaklösung, dann mit etwas reinem Wasser.

Th. Schmidtborn 1) macht Salmiak durch Umsetzung von schwefelsaurem Ammoniat mit Chlorkalium. Er benutt einen verbleiten Bottich mit Siebboben, Rührwert und Dampfspirale, in dem 21/2 Tonnen schwefelsaures Ammoniak mit Wasser, oder später mit ber beim Reinigen des Kaliumsulfats erhaltenen Lauge zu einem specif. Gew. 1,142 aufgelöst wird. Man erhitzt zum Sieben und trägt unter Umrühren die genau äquivalente Menge von Chlorkalium ein, worauf man noch 10 Minuten weiter sieben und 1/2 Stunde flären und dann ablaufen läßt. Das Raliumsulfat bleibt großentheils als Niederschlag auf dem Siebboben, während die heiße Flüssigkeit abläuft; durch systematisches Auslaugen mit warmem Wasser kann man dem Kaliumsulfat das Ammoniatsalz bis auf 1/2 Proc. entziehen, und so etwa 70 Proc. des Raliumsulfats erhalten. Die Waschwässer werden zum Anstellen einer frischen Lösung von schwefelsaurem Ammoniak ver-Beim Abkühlen ber heißen Flussigfeit krystallisirt mehr Kaliumsulfat aus, noch mehr durch die erste Concentration ber Lauge. Bei weiterer Concentration und Abfühlung ohne Umrühren befommt man ein Salzgemenge in zwei Schichten; die oberen 3/5 sind Chlorammonium von circa 94 Proc., verunreinigt mit 6 Proc. Raliumsulfat, Natriumsulfat und Rochfalz, die unteren 2/5 etwa 78 Proc. Chlorammonium mit 22 Proc. Kaliumsulfat. Die obere Schicht läßt sich schon durch Decken, die zweite nur durch Umkrystallisiren in Salmiak von 98 bis 99 Proc. überführen. Für letteren Zweck hängt man das Salz in gelochten Einsätzen in siebend heiße Lauge, worin in wenigen Minuten ber Sal-

¹⁾ Chem. Zeitg. 1886, S. 1499; Amer. Pat. Rr. 380 155.

miak aufgelöst ist, während das krystallinische Kaliumsulfat ungelöst auf dem Einsatzurückbleibt und mit ihm herausgehoben wird. Beim Erkalten krystallisin das Chlorammonium aus, das, wie auch das Kaliumsulfat, durch Centrisugirn entwässert wird; der Salmiak wird dann noch in einer geheizten Kammer getrocknet. — Als Borzug des (in einer amerikanischen Fabrik eingeführten) Beischrens bezeichnet der Ersinder, daß keine theilweise Rückzersetzung beim Erkalten der Laugen stattsindet, und daß das Kaliumsulfat die Kosten des Chlorkaliums mehr als deckt. (Das ist doch bei Natriumsulfat gegenüber dem Kochsalz wehr wehr der Fall.)

Ruent hat vorgeschlagen, Salmiak durch directe Destillation von Ammoniels wasser in eine saure Lösung von Calciumphosphat zu machen, wie man sie durch Auslösen von natürlichem Phosphat in Salzsäure erhält:

$$Ca_3(PO_4)_2 + 4HCl = CaH_4(PO_4)_2 + 2CaCl_2$$
.

Die Reaction mit dem in die Lösung hineindestillirenden, oder auch als concentrirte Ammoniakssississischem Ealciumphosphat und Calciumcarbonat bringt einer Niederschlag von zweibasischem Calciumphosphat und Calciumcarbonat hervor, welcher ein viel werthvollerer Dünger als das natürliche Phosphat ist, während Salmiak in Lösung bleibt. Der Zweck des Verfahrens ist der, die zur Darsstellung von Superphosphat und gefälltem Phosphat nöthige Säure zu ersparen, da diese Säure zur Salmiakdarstellung verbraucht wird; aber das Verfahren scheint keine praktische Anwendung gefunden zu haben. Die theoretische Gleichung würde sein:

$$CaH_4(PO_4)_2 + 2CaCl_2 + 2(NH_4)_2CO_3 =$$

 $2CaHPO_4 + CaCO_3 + 4NH_4Cl + CO_2 + H_2O.$

Ein anderes von Kuent vorgeschlagenes Verfahren beruht darauf, das robe Gaswasser mit unreinem Eisenchlorür zu behandeln, das man aus Pyritschiesern und Kochsalz macht. Man erhält so eine Lösung von Salmiak und einen Niederschlag von Eisenorydulhydrat und Ferrocarbonat, gemischt mit etwas Schweselzeisen, welches ein vorzügliches Reinigungsmittel für Leuchtgas ist. Hierbei wird das Entweichen von übelriechenden Gasen vermieden.

Ein weiteres Berfahren ist folgendes: Man setzt zu "concentrirtem Gazwasser" (S. 544) eine Lösung von Chlorcalcium, welches ja ein werthloses
Nebenproduct vieler chemischer Operationen ist, so lange noch ein Niederschlag erfolgt; vermittelst einer Filterpresse erhält man dann Kuchen von Calciumcarbonat
und eine Lösung von Salmiat, welche man mit Salzsäure ansäuert, um Schweselantmonium zu zerstören. Das Calciumcarbonat reißt die meisten Verunreinigungen
nieder, so daß man auf diesem Wege selbst das Ammoniakwasser von der Knochenverkohlung u. dgl. zur Darstellung von reinem Salmiak benutzen kann.

Gentles (E. P. Nr. 2224, 1878) destillirt das Ammoniumcarbonat 2c. des Gaswassers in eine rohe Lösung von Chlorcalcium, welche in einem Gesäß mit Rührwerk enthalten ist. Man trennt die Lösung von dem Niederschlage, säuert sie an, um etwa vorhandenes Arsen als Sulsid zu fällen und niacht das klare Filtrat wieder mit Ammoniak alkalisch, um das Eisen als Oxyd zu fällen. —

Diese auf Anwendung von Chlorcalcium begründeten Berfahren dürften wohl Beachtung verdienen.

Ein sehr eigenthümliches Berfahren ist das von Th. Hestin (E. P. Nr. 2491, 1884). Er zerset Borax durch Schwefelwasserstoff, löst die absgeschiedene Borsäure in startem Salmiakgeist auf und zerset das borsaure Amsmoniak durch Kochsalz, wodurch Borax (borsaure Natron) regenerirt wird.

Der Rohsalmiat ist durch theerige Berunreinigungen mehr oder weniger dunkel gefärbt und enthält auch noch verunreinigende Salze, namentlich schweselssaures und unterschwestigsaures Ammoniat, sowie Wasser. Man bringt ihn in einer Schicht von etwa 0,1 m Dicke auf Eisenplatten, welche von dem abgehenden Feuer der Sublimirösen geheizt werden, aber nicht so weit, daß Salmiat versstüchtigt würde. Hier gehen Wasser und freie Säure fort und werden die theerigen Stoffe größtentheils verkohlt. Der gedarrte Salmiat ist jetzt von grauweißer Farbe und sollte so schnell als niöglich in die Sublimirgesäße kommen, um nicht wieder Feuchtigkeit anzuziehen.

Wenn der Rohsalmiak durch directe Sättigung von Gaswasser mit Salmiak gemacht worden ist (ein Berfahren, das wirklich als ganz irrationell aufgegeben werden sollte), so verursacht das Trocknen oder Rösten desselben einen sehr-üblen Geruch, welcher bei dem aus destillirtem Ammoniak gemachten Salz nicht eintritt.

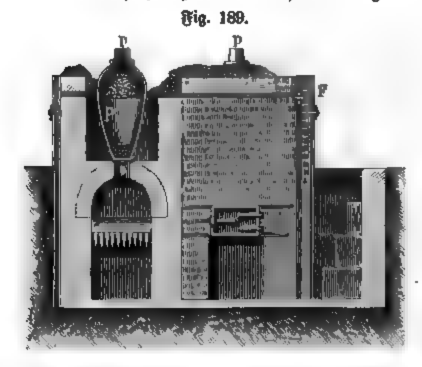
Als Sublimirgefäße wendet man zuweilen irdene Töpfe in langen Reihen, auch wohl große Glasballons an. Dies ist das in Aegypten und sonst im Orient übliche Verfahren, und es wird auch in Frankreich ausschließlich aussgeübt, weil die dortigen Käufer die kleinen hierbei erhaltenen Kuchen vorziehen.

Dies ift aber sehr theuer, erstens weil es viel Arbeit tostet, und zweitens, weil die Gefäße jedesmal zerbrochen werden muffen. In England bedient man sich baber ausschließlich großer eiserner Ressel, aus einem Stude gegossen, ober aus mehreren solchen zusammengesetzt, von 1 bis 3 m Durchmesser. Gefäße sind vortheilhafter, als kleinere, weil man für fie kaum mehr Feuerung, Bedienung und Zeit zur Abtreibung als für kleinere braucht. Sie sind mit feuerfesten Steinen ausgesetzt und werden durch eine Feuerung von unten und ringförmige Büge um die Seiten herum geheizt. Ihr Boben wird am besten einwärts gebogen, damit die hitze auf eine größere Oberfläche wirkt. Bedeckt sind die Ressel von eisernen, nach oben gewölbten Platten, welche an drei Stellen Ringe zur Anbringung von Ketten haben, um sie mit Sulfe eines Lauftrahus u. bgl. aufheben zu können. In der Mitte haben sie ein Loch, das mit einer Gisenstange verschlossen ist, die man von Zeit zu Zeit entfernt, um den permanenten Gasen einen Ausweg zu geben. Sie werden mit einem schlecht leitenden Materiale bedeckt, um die hitze zusammenzuhalten. Sublimirgefäße von 0,9 m Durchmeffer fassen 500 kg, solche von 1,5 m Durchmesser 750 bis 900 kg, solche von 2,7 m Durchmesser 2000 bis 2500 kg Salz.

Die Operation muß genau regulirt werden. Zuerst feuert man scharf; sobald die Sublimation anfängt, muß man aber nachlassen, denn bei zu hoher Temperatur werden zu viel emphreumatische Substanzen auf einmal frei und stören die Erstarrung des Salzes. Bei zu niedriger Temperatur wird das Salz

loder und undurchsichtig, was seiner Bertäuflichkeit schabet. Der Dedel ist babei so beiß werben, bag ein Tropfen Waffer barauf ins Rochen kommt mit rasch verhampft.

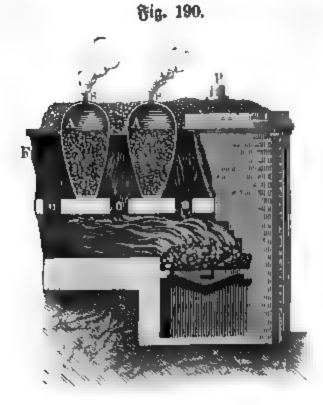
Die erfte am Dedel anliegenbe Schicht ift ftete braunlich. Bermutstig tommt bies baber, bag immer noch ein wenig Baffer im gebarrten Salmiet



bleibt, das sich am Dedel condensitet und Eisensth losweicht. Spater tum eine Farbung durch Eisenchloribe entitehen.

Die Sublimation tum B bis 9 Tage bauern, wich aber meist am Ende jeder Woche durch Aufheben bes Deckels unterbrochen, nach bem man das Feuer einige Zeit vorher gedämpft hat. Man treibt die Sublimation nicht bis zum letten Reste; dann würde die Temperatur zu hoch steigen;

bie tohligen Berunreinigungen murben gerftort und burch bie Dampfe bas Anfeben bes Salmials beeintrachtigt werben. Man findet bann an bem Dedel eine



Schicht von 60 bis 100 ram Dide, welche man abschlägt. Die erwähnte braune Schicht wird mit Aexten ebgeschlagen ober abgehobelt,

Das französische Sublimationsversfahren wird durch Fig. 189 und 190 versinnlicht. Man bedient sich irbener Töpfe PP von etwa 50 cm Höhe und 30 bis 35 cm Weite, von denen 20 Stüd in zwei Reihen in einem an einem Ende geseuerten Galeerenosen eingesetzt sind. Die Töpfe stehen auf einem Gewölbe mit Durchbrechungen oo und werden auf zwei Drittel ihrer höhe durch die Gußeeisenplatte F unterstützt, auf welcher eine Sandschicht die über die Decke der Töpse ausgebreitet ist. Nachdem sie mit trockenem krystallisiten Salmial, dem man

zuweilen 20 bis 30 Proc. Anodentohle beimengt, beschickt worben sind, sest man sie in den Ofen ein, bedeckt sie mit Sand und erhipt zuerst gelinde, um Springen zu verhiten. Die noch vorhandene Feuchtigkeit entweicht durch die Deffnungen so und bald kommen die bicken weißen Dämpfe von Salmiak, worauf man einen

Theil in dem oberen Theile von P, zum Theil in dem Blumentopf p. Die Deffnungen so verstopsen sich allmälig und gegen das Ende der Operation, wenn man das Feuer verstärken muß, um das dichte und durchscheinende Aussehen, wie es von dem Handelsproduct gefordert wird, zu erreichen, entsteht ein gewisser Druck in dem Apparate. Um hinreichend große Kuchen zu erhalten, muß man die Töpse mehrmals neu beschicken. Zu diesem Zwecke reinigt man die Deffnungen und wiederholt die Operation. Nach zwei oder drei Hisen sind die Kuchen groß genug, man nimmt nun die Töpse, nachdem sie etwas erkaltet sind, heraus und zerbricht sie, um das Sublimat zu erhalten. Das Ganze dauert etwa 2 Tage.

An einigen Orten verwendet man der Billigkeit wegen gläserne Rolben oder Diese sind meist etwa 30 cm im Durchmesser und 60 cm hoch und halten etwa 9 kg der Mischung von trodenem Salmiat und Anochenkohle. Man fest sie in einer Doppelreihe von je 8 bis 10 Stud in gußeiserne Ressel, die in einem Galeerenofen erhitt werden. Die Rolben steden etwa zu zwei Dritteln in den als Sandbad dienenden Resseln; das herausragende Drittel ift bis zum Halse mit Sand überschüttet, und die Deffnung mit einer Bleiplatte zugebeckt. Wenn diese sich mit einem glasigen Sublimat von Salmiat bebeckt zeigt, so ent= blößt man den herausragenden Theil des Rolbens von Sand und nimmt Acht, daß die Bleiplatte nicht zu ftart an bas Glas anbact, indem man zeitweise an ihre Unterseite klopft. Wenn das Sublimat glasig ist, und die Bleiplatte beim Anklopfen von unten nicht mehr mit Dampfentwickelung gehoben wird, so läßt man sie ruhig oben; aber die oberste Deffnung darf sich nie vollständig verstopfen, weshalb man mit einem spizigen Gisen hineinbohrt. Die Operation dauert 12 bis 16 Stunden. Dann nimmt man die Bleidedel ab, und ersett sie durch Korkstopfen oder Bauniwollbäusche und läßt alles langsam abkühlen. Während der Abfühlung dehnt sich der Salmiak aus und zersprengt das Glas. Der von Glas befreite Ruchen wird mit einem Meffer abgefratt, um alle schmutigen Stellen zu entfernen und wird in Form von Broben verpackt. Er ift frystallinisch und volltommen weiß.

Der französische Salmiat, der solchergestalt in irdenen oder gläsernen Gestäßen sublimirt ist, ist reiner als der in Eisengefäßen sublimirte englische. Die Zerstörung der Sublimationsgefäße bei jeder Operation macht die Operation kostspielig, und man sieht nicht recht ein, warum man nicht lieber Steinzeugsgefäße in zwei Hälften nimmt, welche eine größere Anzahl Operationen aushalten würden.

Manche Consumenten (in Frankreich) verlangen noch heute, daß der sublismirte Salmiak so grau und schmutzig aussehe, wie der früher in Acgypten aus Kameelmist dargestellte, und man trägt diesem Rechnung, indem man etwas settige, beim Sublimiren Ruß abgebende Substanzen dem zu sublimirenden Salsmiak beimengt. Sonst soll der sublimirte Salmiak weiß, durchscheinend, von faseriger Structur und fest, nicht porös und leicht sein.

Zuweilen sest man dem Salmiak vor der Sublimation einige Procent sauren phosphorsauren Kalk oder Ammoniumphosphat zu, um Eisen zurlickzuhalten.

Calvert schlug vor, um die Sublimation des Salmiaks zu einer billigem und continuirlichen Arbeit zu machen, und denselben zugleich in einer für die Arwendung bequemen Form zu erhalten, den Salmiak sehr scharf zu trocknen mit ihn aus einer Batterie von thönernen, abwechselnd zu beschickenden Retorten in größen, inwendig mit Cement glatt verputzten Kammern zu sublimiren, in denen er sich als seines Pulver ansett. Dieser recht rationell aussehende Borschlag wurde auch im Großen ausgesührt, hat sich aber in der Praxis nicht bewährt, so das man jett nirgends nach dieser Weise arbeitet; möglicher Weise steht ihm gerake der Umstand entgegen, daß die Consumenten einmal den Salmiak in der ihnen bekannten und seine Reinheit (nicht sicher!) verbürgenden Form des saserigen, durchscheinenden, gesinterten Sublimats haben wollen. Uebrigens soll auch debei der Salmiak nie hinreichend rein, namentlich nicht eisenfrei gefallen sein, obwest Calvert vor dem Sublimiren Thierkohle und Phosphate zusette.

Räuflicher sublimirter Salmiak tritt in Form von Kuchen ober Scheiben im Gewichte von 5 bis 20 kg, bisweilen bis zu 50 kg auf. Sie sind weiß, durchscheinend, fettglänzend und klingend, und sind aus parallelen Schichten von faseriger Structur gebildet.

Außer im sublimirten Zustande tommt ber Salmiat auch frystallisirt w bedeutend billigerem Preise im Handel vor. Man braucht hierzu nur den roben Salmiak ein ober mehrere Male umzukrystallisiren, wobei die Lösung jedesmal durch Thierkohle filtrirt wird. Auch in Hutform findet man ihn; die Arystalle werben bann mit heißer gefättigter Lösung zu einem Brei angerührt und bas Ganze in Zuderhutformen aus innen glasirtem Thon dem Erstarren überlassen. Nach einigen Tagen entfernt man von der Deffnung im Boden den sie bis dahin verschließenden Pfropf, läßt die Mutterlauge abfließen, nimmt die Brobe durch Umtehren der Form heraus und läßt sie in einer Trockenstube vollends austrodnen. Sie werden nie so fest wie Hutzucker. Der größte Theil des Salmiale geht jedoch in sublimirter Form im Handel. Die Consumenten wollen ihn nun einmal in dieser Form haben, obwohl er bann meist doppelt so viel wie bas trystallisirte Salz tostet, und nicht besser ist. Ein von der französischen Gesell. schaft Lesage gemachter Bersuch, ben sublimirten Salmiak durch stark zusammengepreßte Ruchen von trystallisirtem Salmiat in Scheiben von 10 cm Durchmeffer und $2^{1}/_{2}$ cm Dicke zu ersetzen, mußte aus Mangel an Absatz aufgegeben werden.

Der Salmiak wird größtentheils in der Pharmacie, zum Löthen, beim Berzinken (Galvanisiren) von Eisenblech, in der Färberei und Zeugdruckerei und Farbenfabrikation verwendet. Für die letzteren Zwecke kommt es häusig darauf an, daß er eisenfrei sei. Früher glaubte man, daß dies bei farblosem Salmiak stets der Fall sei; aber Wurt hat gezeigt, daß nur Eisenchlorid im Salmiak durch die gewöhnlichen Reagentien angezeigt wird, während Eisenchlorür weder durch die Farbe noch durch die gewöhnlichen Reactionen entdeckt werden kann. Das Eisenchlorür kann aus dem Chlorid durch die reducirende Wirkung des Salmiaks selbst entstehen, z. B.:

 $3 \operatorname{Fe_2 Cl_6} + 2 \operatorname{NH_4 Cl} = 6 \operatorname{Fe Cl_2} + 8 \operatorname{H Cl} + 2 \operatorname{N}.$

Um ein ganz eisenfreies Product zu erzeugen, leitet man ganz wenig Chlorgas durch siedend heiße Salmiaklösung (nicht im Ueberschuß, damit nicht der furchtbar explosive Chlorsticktoff entsteht), sest etwas Ammoniak zu, worauf bas jest völlig in Drydhydrat verwandelte Eisen in braunen Floden niederfällt, filtrirt schnell ab und läßt frystallisiren. Auch durch Busat von etwas phosphorsaurem Ralt vor der Sublimation foll sich ein eisenfreies Product erzeugen lassen (s. o.).

Bur Berftellung des bekannten Gifenkittes braucht man ein Gemenge von

100 Thin. Eisenseile, 2 Thin. Schwefelblumen und 1 Thi. Salmiak.

Eine nicht unbedeutende Menge Salmiak (frystallisirtem) wird zur Speisung ber in Telegraphenämtern zc. so viel gebrauchten Leclanché Batterien gebraucht. Bu biesem Zwede soll er frei von Blei sein, welches für die Function ber Batterien sehr störend ist, und soll beshalb burch Schwefelammonium von De= tallen befreit sein.

Die Gesammtproduction von sublimirtem Salmiak in England belief sich im Jahre 1886 auf etwa 1000 Tonnen; außerdem wurde ein wenig krystallisirter Salmiak fabricirt 1).

Rohlensanres Ammoniaf.

Das täufliche tohlensaure Ammoniat (Htrschhornsalz) ist, wie auf S. 511 näher bargelegt worden ist, in Wirklichkeit ein Gemenge ober eine Molecular= verbindung von saurem Ammoniumcarbonat und carbaminsaurem Ammoniat, wie fie bei ber Sublimation von felbst entstehen. Der bafür früher öfter angewendete Name: anderthalbfach tohlensaures Ammoniat (Ammoniumsesquicarbonat) wäre baber selbst dann nicht richtig, wenn das Salz die empirische Zusammensetzung eines solchen, z. B. 4 Mol. NH3 auf 3 Mol. CO2, besäte, ba die Formel teinesfalls eine so einfache ift. Ein Salz von der eben erwähnten Formel wurde, wie auf S. 511 gezeigt, 28,81 Proc. NH3 und 55,96 Proc. CO2 enthalten. im Handel meist, namentlich in Deutschland, vorkommende Salz kommt biefer Busammensetzung in der That am nächsten; so wird mir von einem der deutschen Fabritanten die Durchschnitts - Busammensetzung seines tohlensauren Ammoniats = 25 Proc. NH3 und 52 Proc. CO2 angegeben. In England ift seit längerer Zeit ein an Ammoniak reicheres Product fabricirt worden; schon 1870 fand Divers ein folches, welches 3NH3 auf 2CO2 enthielt (S. 511) und auch heute geht als "Hill'sche Waare" ein Salz im Handel, welches reicher an Ammoniak als das "Sesquicarbonat" ist, nämlich circa 30 Proc. NH3 enthält; vgl. auch bas von mir und Smith im Jahre 1883 analysirte Salz mit 31,3 Proc. NH3. Andererseits fanden Banetop und Reismann im Jahre 1886 im Bandel eine Waare, welche in Wirklichkeit Ammoniumbicarbonat vorstellte, ebenso Topf (Btschr. f. analyt. Chem. 26, 158). Bon dem oben erwähnten Fabrikanten wird mir mitgetheilt, daß dieses Salz im Handel keinen Beifall gefunden hat, und nur

¹⁾ Twenty third Report on Alkali etc. Acts, p. 26. Lunge, Steinfoblentbeer u. Ammoniaf.

für Specialzwecke, z. B. als Ersatz für gefaulten Urin in der Wollwäscherei, zebraucht wird. Da das kohlensaure Ammoniak des Handels sast ausschließlich sür Baczwecke gebraucht wird, also nur durch seine Verslüchtigung Aufblähen des Teiges hervorrufen soll, so ist der mehr oder minder große Ammoniakzehalt nicht von so sehr großer Wichtigkeit.

Kohlensaures Anmoniak wird bei der trockenen Destillation thierischer Substanzen gebildet, und wird oft als sester Absas in den Kühlröhren gefunden, wem die Substanzen trocken gewesen waren. Dieser Absas, welcher braune Krustes bildet, war früher als "Hirschhornsalz" bekannt, und war stets von einer wässerigen Flüssigkeit begleitet, einer concentrirten Lösung von kohlensaurem Ammoniak, bekannt unter dem Namen "Hirschhorngeist". Beide sind sehr stark mit theerigen Stoffen verunreinigt und können nicht durch einmalige Umdestillation gereinigt werden, sondern nur durch eine dritte Destillation mit Beinschwarz. Diese Fabrikation wird jest selten ausgeführt.

Man stellt jest kohlensaures Ammoniak gewöhnlich aus schwefelsauren Ammoniak (kaum mehr aus Salmiak wegen des höheren Preises) durch Mischen mit kohlensaurem Kalt und Sublimation dar. Es bleibt schwefelsaurer Kalk in der Retorte zurück und das verdampsende Gemenge von Ammoniak, Kohlensaure und Wasserdamps (welcher nie sehlen darf) condensirt sich beim Erkalten zu sestem, kohlensaurem Ammoniak. Das Gemenge von 1 Thl. Ammoniumsulsat mit 1½, dis 2 Thln. geschlämmter Kreide, dem man disweilen noch etwas Holztohlenpulver beimengt, wird in chlindrischen, liegenden Gußeisenretorten erhist, von denen gewöhnlich mehrere zugleich durch ein gemeinschaftliches Feuer erhist werden, ähnlich wie Gasretorten oder Holzessigretorten. Die Hise darf ansangs keine sehr große sein, nuch aber später die zur Rothgluth gesteigert werden.

Die Dämpse werden durch ein weites Rohr in Bleikammern geleitet, gewöhnlich in zwei oder mehrere solche hinter einander, welche eine Einfahrthur zur Entsernung des Salzes besitzen. Aus der letten Kammer austretend läßt man die Dämpse, um kein Ammoniak zu verlieren, noch durch Schweselsäure absorbiren, am besten durch Aufsteigen in einem kleinen, mit der Säure berieselten, bleiernen Koksthurm. In den Kammern sindet die Berdichtung nur durch Luftkühlung statt; man kann dieselben jedoch auch mit einem Mantel zur Wasserskühlung versehen. Man nimmt so viele Operationen hinter einander vor, die sich eine hinreichend dicke Kruste gebildet hat, die man von außen mit Hammersschlägen lockert und dann nach Oeffnung der Thüren vollends losbricht. In die darf man die Kruste nicht werden lassen, weil sonst die Luftkühlung ungenügend wirkt und das Salz zu sest und zu schwer ablösbar wird.

Eine passende Disposition ist die von fünf Retorten, 0,5 m im Durchmesser, 2 m lang, durch ein Feuer geheizt, mit zwei Berdichtungskammern, jede 2,5 dis 3 m lang und breit und 2 m hoch. Sie können alle acht Stunden neu beschickt werden. Man bringt in den Deckeln der Retorten eine durch ein Loch gehende Krücke zum Umrühren der Mischung während der Operation an, und sorgt natürslich dassür, daß die Retorten immer abwechselnd beschickt werden. Ein solcher Apparat kann 14 Tage gehen, ehe man die Rammern zu befahren braucht, bei welcher Arbeit die Arbeiter sich mit Essig getränkte Schwämme vor Mund und

inden. Man muß während der Arbeit darauf sehen, daß sich die Bersgeröhren zwischen den Retorten und Kammern nicht verstopfen.

Im Boben der Condensationskammern befindet sich ein Rohr zum Absließen n wenig gesättigter Ammoniumcarbonatlösung, welche sich in Folge der iberschüssig vorhandenen Feuchtigkeit bildet; auch entweicht hier ein wenig f.

Das bei ber ersten Operation entstandene Hirschhornsalz ist noch immer trein, wenigstens wenn man dazu robes schwefelsaures Ammoniak verwendet ist dann durch theerige Substanzen braun gefärdt und kommt bisweilen nmonium carbonicum pyro-oloosum in den Handel. Auch enthält es twas mitgerissene Kreide oder Gyps. Nach Divers (S. 511), der jedoch i kleinen Maßstade arbeitete, hat dieses Product nicht die Zusammensetung assichen kohlensauren Ammoniaks, da während der Destillation kein Ammositweicht, sondern ist vielmehr neutrales Ammoniumcarbonat, (NH4)2CO3, ermuthlich eher carbaminsaures Ammoniak, (NH4)CO2(NH2); bei unsoder warmen Borlagen wird jedoch ein saures Carbonat gebildet und das das heißt das käusliche Salz, entsteht stets beim Umsublimiren des ersten ites. In meinem Laboratorium gemachte Bersuche haben die Behauptung ivers durchaus bestätigt.

Das erste Product ist noch immer unrein. Deist wird es durch Umiren in bas gewöhnliche, in ichon weißen, faserigen, burchscheinenben Ruchen) mm Dide erscheinende Salz verwandelt. Dies geschieht fast kostenlos die von dem Retortenofen abziehende Wärme, welche unter einer Reihe von n, mit chlindrischen bleiernen Hitten bedeckten Resseln hinzieht; in diese man bas rohe Salz mit ein wenig Baffer, ohne welches bas reine Salz derchscheinend ausfällt, und gewinnt bas lettere als Sublimat in ben en Auffätzen. Bisweilen fett man bie Reffel nicht bem birecten Feuer mbern stellt sie in ein gemeinschaftliches Wasserbad, welches ebenfalls burch gehende Feuer des Retortenofens geheizt wird; eine Temperatur von 700 zur Resublimation, und es ift vortheilhaft, diese nicht zu überschreiten, 18 Salz dann schöner ausfällt und weniger Berluft durch Berflüchtigung bet. Die Bleibute macht man am besten so, daß man eine Bleitafel zu Cylinder von etwa 30 cm Durchmeffer und 75 cm Höhe zusammenlegt, nit einer Bleiplatte bedeckt und die Fugen mit Papier verklebt. ster Sublimation reißt man die Papierstreifen ab, rollt das Blei aus einander nn fo ben Salgtuchen ohne Beiteres herausnehmen.

zin anderer Umsublimirungsapparat 1) besteht aus einer Eisenpfanne von 1 unterer und 0,6 m oberer Breite, 5 m Länge und 0,75 m Höhe, in deren acht 0,30 m weite Löcher angebracht sind, auf denen 0,75 m hohe conische te siten. Man kann in diesen 14 Tage arbeiten, ehe man die Operation eicht und die Hüte abnimmt, welche durch Klammern oder Keile zusammens n werden. Nach dem Lösen der letzteren kann man die Salzmasse herausse, die außen gut abgeschabt werden muß, wo sie an dem Blei angesessen

Bell, Chem. News 12, 303.

hatte. Man verpackt sie meist in Steinkruken. In dem Eisengefäße bleibt Flösserkeit zurück, welche man für die nächste Operation größtentheils zurückläßt.

Die verschiebenen im Handel gefundenen Qualitäten von weißem tobles saurem Ammoniat scheint man durch mehr oder weniger schnelles Erhiten wie durch Zusatz von mehr oder weniger Wasser zu der Beschickung zu erzielen.

Es liegt auf der Hand, daß das gewöhnlich beschriebene Verfahren zur Dustellung von Hirschhornsalz kein ganz rationelles ist. Da in letzterem die Hise mehr Kohlensäure als in neutralem Salze (nach Divers 1½ mal so viel) en halten ist, nach den Versuchsbedingungen aber nur Kohlensäure hinreichend sie letzteres vorhanden sein kann, so muß ein großer Theil des Ammoniaks in werbundenem Zustande fortgehen. Man könnte dem sicher abhelsen, wenn mein die Verdichtungskammern Kohlensäure leitete, welche sogar im Uederschusse in Bildung des gewöhnlichen Hirschlages nicht im Wege steht (S. 511).

Nach den a. v. S. erwähnten Versuchen von Divers würde es scheinen, daß das rohe Salz in Wirklichkeit das neutrale kohlensaure Ammoniak win, welches erst beim Umsublimiren in "käusliches" verwandelt wird. Dann wink also der Ammoniakverlust erst in dem letzten Stadium entstehen, und die Kohlensfäure sollte erst dann eingeführt werden. Es sollte aber möglich sein, nach meinen obigen (schon 1882 gemachten) Vorschlage schon das rohe Salz von der richtigen Zusammensetzung zu erhalten. In der That geschieht dies wenigstens in einer Fabrik.

Man kann übrigens auch durch Sublimiren des Ammoniumbicarbonats (S. 510) das gewöhnliche käufliche kohlensaure Ammoniak darstellen, wobei ebes der Ueberschuß von Kohlensaure nichts schadet.

Andere Methoden zur Fabrikation von kohlensaurem Ammoniak.

Sehr radical ist das Berfahren von Kunheim & Co. in Berlin, wo man das Gasgemenge gleich von der Destillation des Gaswassers in Condensations kammern mit Kohlensäure zusammentreten läßt und dadurch das käufliche Salzgewinnt.

Seibler (D. R.-P. Nr. 26633) destillirt rohes Gaswasser über Kalfstein ober Dolomit, wodurch die sixen Ammoniaksalze zersetzt werden, so daß das Destillat neben kohlensaurem Ammoniak nur noch ein wenig Schwefelammonium enthält. Man entfernt dies durch Behandlung der concentrirten wässerigen lösung mit Kohlensaure und stellt das käusliche Salz aus dem niedergeschlagenen rohen kohlensauren Ammoniak durch Sublimation dar 1).

F. C. Glaser (E. P. Nr. 5761, 1884) erhitzt Ammoniaksalze mit der äquivalenten Menge von Natrinmcarbonat mit Zusatz von ein wenig Bicarbonat.

¹⁾ Einzelheiten des Apparates in Dingl. Journ. 252, 476.

ie Reaction soll badurch in vollkommenerer Weise stattfinden (wird zu theuer mmen!).

F. C. Teed 1) macht auf Grund von im Kleinen angestellten Bersuchen ten ähnlichen Borschlag wie Seidler, nämlich eine Salmiaklösung langsam in nem mit kleinen Stücken von Kalkstein gefüllten Thurme herunter laufen zu sen, während zu gleicher Zeit Dampf unten in den Thurm eingeblasen wird.

Bächtler (D. R. - P. Nr. 34393) bläst einen Strahl von Gaswasser ittelst einer Pumpe in eine rothglühende, mit kohlensaurem Kalk gefüllte Retorte.

Eine früher von Kunheim & Co. ausgeführte Methode bestand darin, salmiak mit Bariumcarbonat zu sublimiren, um Chlorbarium als Nebenproduct erhalten.

Das reine kohlensaure Ammoniak (vgl. bessen Eigenschaften S. 511) ist rein eiß und auf frischem Bruche glänzend und durchscheinend, bebeckt sich aber an r Luft bald durch Entweichen von Ammoniak mit einem seinen Staube von ppelt kohlensaurem Ammoniak. Es soll sich beim Erhitzen vollständig und ohne appreumatischen Geruch verslüchtigen; theerige Stosse verrathen sich auch durch unnliche Farbe der Lösung des Salzes in Wasser. Das sür analytische Zwecke stimmte Salz soll nach dem Neutralisiren mit Salpetersäure nicht mit Silbertrat auf Chlor, oder mit Barytsalz auf Schweselsäure reagiren. Kalt wird einen siren Rücktand und durch oxalsaures Ammoniak angezeigt; Blei (das u meisten bei dem für die Bäckerei dienenden Salze zu vermeiden ist) am besten uch Schweselwasserstoff. Nicht selten sinden sich unterschwesligsaure Salze, anzeigt durch Aussösen in Essigfäure und Zusat von Silbernitrat, wobei ein weißer, uch einigen Augenblicken schwarz werdender Niederschlag entsteht.

Berwendet wird dieses Salz im Großen namentlich in der Fabrikwäsche der kolle, in der Färberei, zur Darstellung von Backpulvern, in der Medicin, als iechsalz 2c.

Die Ein- und Aussuhr von tohlensaurem Ammoniat, Saliatgeist und Salmiat nach und von Deutschland belief sich im Jahre 386 auf:

•								Einfuhr	Ausfuhr		
										785 t	1162 (
von aus obe	rt	on							-		
England	•	•	•	•	•	•	•	•	•	314 t	<u> </u>
Niederland	C.	•	•	•	•	•	•	•	•	156 _n	53,
Schweiz.								•		113 "	81,
Hamburg								•	•	62 "	247,
Belgien .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	42 _n	91,
Desterreich	= U	nga	rn	•	•	•	•	•	•	35 "	122,
Frankreich		•							•	28 "	43,
Rußland	•	•	•		•	•	•	•	•	 "	367,
Bremen .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	— _n	31,
Bereinigte	ଞା	taat	en	•	•	•	•	•	•	- "	26 ,

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1885, p. 709.

Phosphorsaures Ammoniat.

Sowohl das saure Ammoniumphosphat, (NH4) H2PO4, als auch das inter mediare Phosphat, (NH4)2HPO4, sind neuerdings Handelsproducte geworden.

Nach Lagrange 1) werben biefe Salze aus Superphosphat gemacht, welchet in der üblichen Weise durch Behandlung von Phosphoriten mit Schwefelfann bargestellt worden ift. Man laugt dasselbe in methodischer Beise mit Baffer unter Beihülfe eines Dampfftroms aus und erhält so Laugen von 250 Bé. In hauptfächlich aus Spps bestehenbe Rucktand wird weggeworfen. Die lösun enthält freie Phosphorfaure, Monocalciumphosphat, Calciumsulfat und etwe freie Schwefelsäure. Man entfernt erft die lettere durch ein wenig tohlensaure Barnt; ber ausfallende schwefelsaure Barnt wird absiltrirt und kann als Bermenentweiß verwerthet werden. Das Filtrat, welches jest nur noch freie Phosphorfäure, saures Calciumphosphat und ganz wenig saures Bariumphosphat enthält, wird durch Ammoniat in geringen Ueberschuß neutralisirt. Dieses schlägt allen Ralt als basisches Phosphat nieder, welches man wäscht und gemischt mit Phosphorit wieder zur Darstellung von Superphosphat verwendet. Die filtrirte Lösung enthält das saure Ammoniumphosphat und zeigt 200 Bé. diese Concentration haben, um die Fällung des intermediären Ammoniumphosphats auf folgendem Wege zu ermöglichen. Man mischt allmälig obige Lange mit Salmiakgeift von 0,921 specif. Gew. in kleinen Gefäßen, im Berhältnig von 11/2 Aegivalent NH3 auf 1 Aequivalent (NH4) H2PO4. Das (NH4)2HPO4 scheidet sich sofort als krystallinische Dasse aus; aber man muß geschlossene Befäße anwenden, um das Entweichen von Ammoniak zu hindern, welches um fo eher eintreten kann, als die Reaction mit Temperaturerhöhung verbunden ift. Nach ber Abkühlung bildet ber Inhalt ber Gefäße einen biden Teig, welcher ber hydraulischen Pressung unterworfen wird. Die Mutterlauge kehrt in die Ammoniaffabrifation zurud; die Preftuchen bestehen aus Biammonium = Phosphat und gehen in die Buderfabriten, welche das Reinigungeverfahren von Lagrange anwenden.

Rhodanammonium (Schwefelchanammonium).

Dieses Salz wird neuerdings, sowohl für sich als auch als Ausgangsproduct für die Darstellung anderer Rhodansalze, in größeren Mengen, namentlich in der Färberei und im Zeugdruck verwendet?) und bildet baher den Gegenstand einer

¹⁾ Bincent, Ind. des prod. ammoniacaux, p. 104. 2) Bgl. Stord und Strobel, Dingl. Journ. 235, 156; Glend, ebendaj. 241, 399.

größeren Industrie. Wir haben es hier nicht mit seiner synthetischen Darstellung 1) zu thun, sondern nur mit seiner directen Darstellung aus Gaswasser. Es bleibt in dem nach Abblasen der stächtigen Ammoniaksalze verbleibenden Rückstande und kann daraus durch Fällung mit Kupferorydsalzen als Kupferrhodanür gewonnen werden. Spence²) fällt jene Rückstandslaugen mit einer Mischung von Eisenvitriol und Kupfervitriol, wäscht den Niederschlag von Kupferrhodanür aus und zersetzt ihn mittelst Schweselammonium in Schweselkupser und Rhodanammonium. Stord und Strobel 3) fällen das mit HCl angesäuerte Gaswasser mit einer Mischung von Kupferchlorid und saurem schwesligsaurem Natron, waschen das Kupferrhodanür aus, kochen es mit einer Lösung von Aetzbaryt und bringen die entstehende Lösung von Rhodandarium zur Krystallisation. (Ein Bortheil dieses Berkahrens vor demjenigen von Spence ist nicht ersichtlich. Phipson⁴) spricht als Geheimnis von einem anderen in London gebrauchten Bersahren zur Darstellung von Rhodanammonium, über welches mir nichts bestannt ist.)

Eine besonders große Menge von Rhodanammonium entsteht bei dem Verschren von Claus (S. 472) und geht dann bei der Destillation des Gaswassers mit Natronlauge in Rhodannatrium über, wovon etwa 1 kg pro 1 Tonne Kohle entsteht. Man gewinnt dieses entweder durch directes Eindampsen, oder durch Niederschlagen als Kupferrhodanür 3).

Wir haben früher gesehen (S. 479), daß große Mengen von Rhodansammonium in den durch Auslaugen von gebrauchter Gasreinigungsmasse gewonnenen Ammoniaksalzen vorkommen. Es sollte wohl möglich sein, in diesen das Rhodanammonium von dem Sulfat durch fractionirte Arystallisation zu trennen. Meist bildet das erstere 10 bis 30 Proc. des Ganzen (vgl. Gasch, Chemiter-Zeitung 1886, S. 214).

Nach einem Patent von Marasse (D. R. » P. Nr. 28137) wird die Reisnigungsmasse, welche auch noch nach dem Auslaugen viel Rhodanür enthält, in einem geschlossenen Gefäß mit Ueberschuß von Kalt und Wasser auf über 100° erhist. Hierbei entstehen Eisenvitriol und Rhodancalcium, welches durch Ausslaugen gewonnen wird und zum Ausgangspunkt für die Fabrikation anderer Rhodansalze dient.

Eine andere Art der Gewinnung des Rhodanammoniums, zugleich aus dem Gaswasser und der gebrauchten Reinigungsmasse, ist die in dem Patent von Wolfrum beschriebene, S. 597.

¹⁾ Bgl. über diese namentlich das Bersahren von Tscherniak u. Günzburg, D. R. P. Rr. 3199; Dingl. Journ. 232, 80; dieselben haben 1881 ein neues Patent genommen; ihr Apparat ist in dem Bull. de Mulhouse 1882, p. 77 sf. genau besschrieben, die Fabrik aber seitdem eingegangen. 2) Chem. News 18, 119. 3) Dingl. Journ. 235, 156. 4) Chem. News 18, 131. 5) Hills Journ. Soc. Chem. Ind. 1887, p. 29.

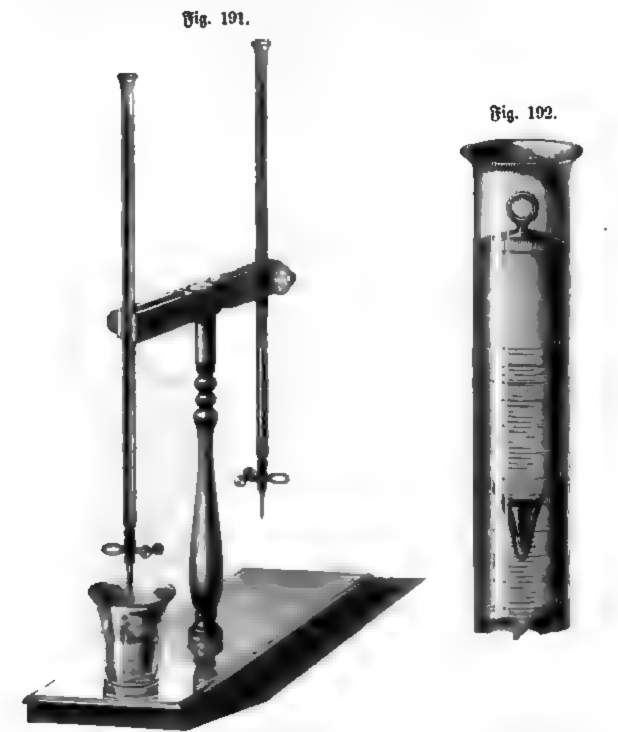
Bestimmung des Ammoniats in freiem oder gebundenem Zustande.

Wir haben oben (S. 497) die Werthbestimmung des Ammoniakwassene besprochen. Es erübrigt noch, diejenige des schwefelsauren Ammoniaks, resp. der anderen Ammoniaksalze, zu beschreiben, wobei auch die Bereitung der oben nur angeführten Maßslüssigkeiten erwähnt werden wird.

Die älteren Bestimmungsmethoden des Ammonials, namentlich diejenige als Platinsalmiat, werden wohl kaum mehr angewendet. Für reine Ammonials slüssseit genügt das Aräometer; aber dieses läßt selbst hier schon im Sticke, wenn das Ammonial nicht frei von Salzen ist; dadurch erscheint sein Gehalt niedriger als er ist. In jedem Falle kann man nur sicher gehen, wenn man das Ammonial wirklich bestimmt, und zwar am einsachsten und sichersten auf alkalimetrischem Wege. Wie wir schon S. 497 gesehen haben, kann dies nicht nur bei freiem, sondern auch bei dem an schwache Säuren (Kohlensäure und Schweselwasserstoff) gebundenen Ammonial direct geschehen. Das an starte Säuren gebundene Ammonial muß erst durch Austreiben, z. B. mit Natronlauge, in freien Zustand versetzt werden. Letzteres ist also die für die Analyse des schweselsauren Ammonials allein taugliche Methode, und es kann hiersür der auf S. 500, Fig. 146, abgebildete Apparat als sehr zweckmäßig empsohlen werden.

Bon Herren Kunheim & Co. in Berlin wird mir folgendes Berfahren als das dort ausgeübte für durchaus zuverlässig erkannte angegeben. Die sorgfältig gezogene Probe wird ganz durchgerieben, vollständig durch ein Sieb von 7 dis 8 Maschen per Quadratcentimeter geschlagen und hiervon eine kleine Durchschnittsprobe genommen. Hiervon werden circa 15 g abgewogen, zu 500 ccm ausgelöst, 50 ccm unfiltrirt in einem 300 ccm sassenden Kölbchen mit circa 15 ccm Natronlauge von 30° Bé. drei Stunden destillirt, das entweichende Amsmoniakgas in 50 ccm Halbnormalsäure aufgefangen und mit Halbnormalnatronslauge auf Violett zurücktitrirt.

Die Titrirung des freien Ammoniaks resp. das Auffangen des in eben erwähnter Weise ausgetriebenen geschieht mit Normalsäure. Als solche ift früher die Dralfäure oft empfohlen worden, aber kaum mit Recht. Selbst wenn man bieselbe völlig rein erhalten tann, was nicht immer möglich ift, so giebt es boch keinen Weg, um sich bavor zu schützen, daß sie nicht ein wenig Feuchtigkeit zu viel ober zu wenig enthält, und wenn man sicher gehen will, muß man boch zu einer Urprüfung auf anderem Wege greifen. Es empfiehlt sich baber bei weitem, schon von voruherein die weit billigere und haltbarere Schwefelfaure ober Man kann bei letteren absolut sicher geben, indem Salzfäure anzuwenden. man ihren Titer einmal maßanalytisch mit frisch geglühtem, reinem tohlensaurem Natron, und zweitens gewichtsanalytisch mit Chlorbarium resp. Silbernitrat bestimmt. Man stellt die Säuren entweder als Normalfäuren, so bag sie im Cubikcentimeter 0,049 g SO4 H2 resp. 0,0365 g HCl enthalten und 0,017 g NH3 anzeigen, ober als 1/2, 1/5 ober 1/10 Normalsäure. Man bewahrt diese Säuren in großen, vor starten Temperaturwechseln geschitzten Flaschen auf, in benen sie sich unbegrenzt lange unverändert halten; doch unterlasse man nicht, wenn man daraus Säure in Keinere Flaschen oder Bitretten umfüllt, die große Flasche umzuschwenken, um das etwa abgedunstete und im oberen, leeren Theile des Gesäßes condensitete Wasser wieder mit hineinzumischen. Als Büretten verwendet man wohl für diesen Zwed ausschließlich die Mohr'schen



Quetschahnblireiten (Fig. 191), am besten mit Erbmann'ichem Schwimmer (Fig. 192).

Filt die alkalische Rormalflussigleit, mit welcher der Ueberschuß der zur Condensation bes Ammoniats dienenden Säuren abgestumpft werden muß, brauchen Dandze statt Ralis ober Natronlauge entweder Ammoniat oder Barntswasser. Zwar kann man nicht gut Normalammoniak anwenden, weil dieses schon nach kurzer Zeit durch Abdunsten von etwas NH3 schwächer wird; aber

schon Halbnormalammoniak (= 0,0085 g NH3 im Cubikentimeter) ist in gut verschlossenen Flaschen sehr lange Zeit ohne Beränderung haltbar, und ½ oder ½10 Normalammoniak noch länger. Bon Zeit zu Zeit muß man allerdings die Flüssigkeit mit Normalsäure controliren. Das Ammoniak hat als Normalstüssigkeit die Annehmlichkeit, nicht so leicht wie Kali- oder Natronlauge Kohlensam anzuziehen, wodurch der Farbenübergang bei Lackmustinctur viel schärfer wird.

Sehr beliebt ist in agricultur-chemischen Laboratorien als Maßflüsseit der Barytwasser, das der Natur der Sache nach kohlensänrefrei sein muß und dahr sehr schreschenen giebt. Man kann es nicht gut viel mehr als ½ normal anwenden, wenn man nicht riskiren will, daß in der kalten Jahreszeit etwes auskrystallistet. Außerdem muß dasür gesorgt sein, daß nicht durch Anziehen von Kohlensäure Bariumcarbonat aussällt, die Flüssseit trübt und den Titer sälse Dies wird durchaus vermieden durch eine Anordnung, bei welcher die (am besten ebensalls mit Erdmann'schem Schwimmer versehene) Bürette durch bloßes Dessen ann'schem Ductschahns mit Barytwasser gefüllt wird; die bei dem Ablassen des Büretteninhaltes nachströmende Luft kommt aus der Vorrathssslasse, kann aber in diese selbst erst durch Natronkalkröhren gelangen, welche sie ihrer Kohlensäure berauben.

Bei Anwendung von Barytwasser und Lackmustinctur darf man nur so weit gehen, dis die vorher rothe Flüssigkeit eben violett geworden ist und beim Umschütteln so bleibt. Nach einigem Stehen geht das Biolett wieder in eine röthere Nitance über, was man nicht beachten darf.

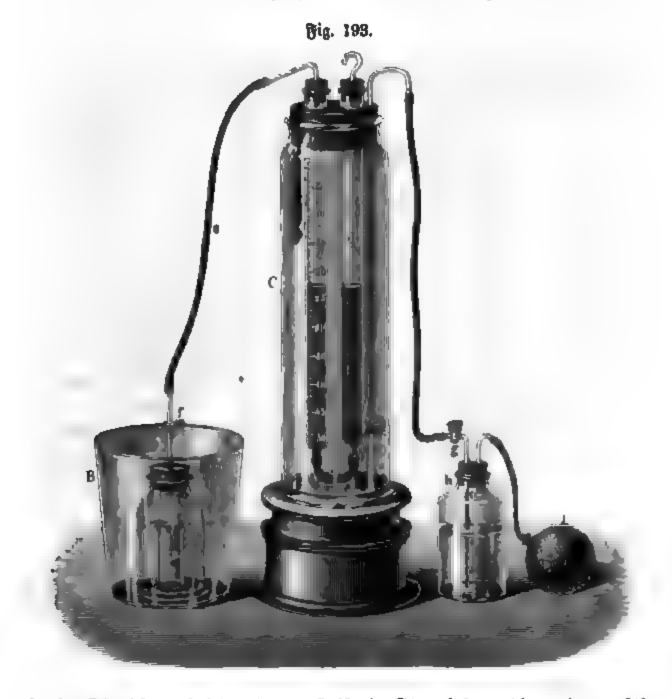
Als Indicator wendete man früher gewöhnlich Lackmustinctur an; doch empfiehlt sich noch mehr eine alkoholische Corallinlösung, bei welcher der Uebergang aus dem Purpurroth der alkalischen in das Hellgelb der sauren Flüssigkeit schärfer als die Uebergänge beim Lackmus und selbst den meisten Farbenblinden deutlich ist.

Dem Lacknus ist das Methylorange (S. 498) weit vorzuziehen. In die sem Falle ist Dralfäure als Normalsäure ausgeschlossen; aber es ist um so angenehmer, daß man zum Zurücktitriren Kali- oder Natronlauge ohne weitere Vorsichtsmaßregeln gegen Anzichen von Kohlensäure anwenden kann, da letztere auf die Genauigkeit der Reaction keinen Einfluß hat, und ist dies mithin die begreemste aller Methoden. Phenolphtalein ist bei Ammoniak als Indicator und brauchbar.

Wenig zu empfehlen ist die merkwürdiger Weise in Handels- und agriculturschemischen Laboratorien häufig ausgeübte Bestimmung des Ammoniaks in Ammoniaksalzen durch Glühen mit Natronkalk nach der Will-Barrentrapp'schen Methode der Stickstoffbestimmung. Wo sehr viele Bestimmungen der Art zu machen sind, empsiehlt sich eher das Knop'sche Azotometer, Fig. 193. Dieses Instrument benutzt die Thatsache, daß eine mit Brom versetzte Lösung von unterchlorigsaurem Natron, oder auch eine solche von unterbromigsaurem Natron, welche aber beide jedenkalls einen großen Ueberschuß von freiem Alkali enthalten müssen, die Ammoniaksalze sast augenblicklich unter Entbindung ihres gesammten Sticksoffgehaltes in Form von Sticksoffgas zersetzen. Man stellt eine solche Lösung dar, indem man 200 g Natronhydrat in 1 Liter Wasser löst

und in die möglichst (am besten mit Eis) abgefühlte Flüfsigkeit unter Umruhren 25 g Brom einfließen läßt. Diese Löfung halt sich nicht sehr lange, sondern zersieht sich unter Sauerstoffabgabe.

Fig. 193 zeigt bas Azotometer in ber von B. Wagner modificirten Form. A ist ein zur Aufnahme ber Bromlauge dienendes, eirea 200 com fassendes Glassgefäß, auf dessen Boden bas eirea 20 com fassende Eplinderchen a festgeschmolzen ist. Der Hals von A ist ranh geschliffen, damit der fest einzudrückende Kautschut-



stopfen sich nicht verschieben tann. B ist ein Glasgefäß, welches mit ungefähr 4 Liter Basser von der Zimmertemperatur gestillt wird, C ein hoher mit Wasser und etwas Salzsäure (zur Berhinderung der Pilzbildung) gefüllter Cylinder, durch dessen Holzbedel die beiden Büretten c und d und ein kleines Thermometer gehen. A ist ein, durch den Hahn g mit den Büretten communicirendes Gefäß, welches, so wie die Büretten, mit gefärdtem Wasser gefüllt ist.

Bur Ansführung ber Analyse löst man 10 g bes schwefelsauren Ammoniats in 1/2 Liter Baffer und pipettirt von dieser Lösung 10 com = 0,2 g bes Salzes

in das Chlinderchen a. Ferner gießt man 50 ccm der Bromlauge in den äußeren Raum der Flasche A, drudt den Kautschutstopfen fest ein und setzt die Flasche in ben Wasserbehälter B. Hierauf lodert man ben (gefetteten) Glashahn f ein wenig, öffnet ben Hahn g und füllt durch Zusammendrilden der Rautschuttugel i die Büretten c und d, worauf man durch Ablassen bei g ben Flüssigkeitespiegel auf Rull einstellt. Nach etwa 10 Minuten brückt man ben Hahn f fest ein, hält ihn aber offen und wartet, ob innerhalb 5 Minuten der Flussigkeitespiegel in c gestiegen ist; ist dies der Fall, so wird f nochmals gelockert, wieder fest ein gebruckt und wieder 5 Minuten gewartet. Wenn ber Flussigfeitespiegel auf Rul stehen geblieben ist, so hat das Gefäß A mit seinem Inhalt die Temperatur bet Rühlwassers angenommen. Nun läßt man durch Deffneu des Hahnes g etwe 30 bis 40 ccm Wasser abfließen, nimmt A aus dem Wasser, neigt es, so bas etwas von der Ammoniaklösung in die Bromnatronlauge fließt, mischt burch Schütteln und wiederholt dies, bis alle Fluffigkeit aus a in die Bromlauge gelangt ist und auch burch heftiges Schütteln teine weitere, ben Bafferspiegel in c beein flussenbe Gasentwickelung mehr stattfindet. Hierauf stellt man A wieder in bas Wassergefäß B und wartet 15 bis 20 Minuten, um wieder auf die Temperatur des Kühlwassers zu kommen. Nachdem durch Ablassen bei g der Flüssigkeits spiegel in c und d gleich gestellt ist, liest man das Bolum des nach c übergetretenen Stickstoffs, sowie die Temperatur bes in C enthaltenen Baffers und ben Barometerstand ab. Zu dem in o enthaltenen Gasvolum muß jedoch noch eine gewisse Größe abdirt werden, welche ben in ber Bromnatriumlauge absorbirt bleis benben Stickstoff (vielleicht auch eine auf unvollständige Wirkung oder Rebenreactionen zurückführende Größe!) repräsentirt. Diese Größe ist für alle Ablesungen von 1 bis 100 ccm von E. Dietrich durch Bersuche für den Fall ermittelt worden, daß man mit einer gang bestimmten Berfetungefluffigfeit arbeitet, nämlich mit 50 ccm einer Bromnatronlauge von 1,1 specif. Gew., welche 200 mg N entsprechen, und 10 com wässeriger Ammoniaksalzlösung. Dietrich aufgestellte Correctionstabelle, beren Bahlen also ben entsprechenden Ablesungen stets hinzuadbirt werden muffen, befindet sich auf folgender Seite.

Das so gefundene wirkliche Stickstoffvolum muß nun auf 0° und 760 mm Druck reducirt werden. Diese Reduction, bei der man nicht vergessen darf, die Barometerhöhe um die Tension des Wasserdampses zu verringern und sie auf 0° zu reduciren, geschieht nach der Formel

$$V_1 = \frac{. V \times b}{0.76 \times (1 + 0.003665) t},$$

wobei b die, wie eben erwähnt, corrigirte Barometerhöhe, t die an dem im Wasser von t besindlichen Thermometer abgelesene Temperatur bedeutet. Erspart oder außerordentlich erleichtert wird die Rechnung durch Tabellen, wie die von mir berechneten und vielerorts abgedruckten (z. B. in meinem Handbuch der Sodas industrie, II, 924 ff. und in meinem Taschenbuche für die Sodasabrikation, S. 28 ff.); oder die von Leo Liebermann in Winkler's Lehrbuch der technischen Gasanalyse, S. 113 ff. Auch können die Thermometers und Barometers ablesungen ganz erspart werden bei Anwendung des von mir (und gleichzeitig

von Cl. Wintler) construirten Apparates zur Reduction von Gasvolumen, den ich in der "Chem. Industrie" 1885, S. 162 beschrieben habe. Daselbst (S. 165 ff.) habe ich auch gezeigt, daß man statt des Knop'schen Azotometers das von mir angegebene "Ritrometer" mit Anhängung eines "Entwickelungs-fläschchens" anwenden kann. In letterem lasse ich das innere, angeschmolzene Cylinderchen so weit machen, daß es 25 com faßt, bringe die Bromnatronlauge in dieses und die Ammoniaksalzsösung (welche nicht über 0,2 g schweselsaures Ammoniak enthalten soll) in den äußeren Raum des Fläschchens; dies verdürgt noch besser als die von P. Wagner angewendete Art der Arbeit, daß nichts von der Ammoniaksalzsösung der Wirkung der Bromnatronlauge entgehen kann, ohne daß man gar zu hestig zu schütteln braucht. Die Abkühlung durch eine größere Wassermenge von Zimmertemperatur vor und nach dem Bersuche läßt sich natürslich hier ebenso gut anwenden; die Manipulation mit dem Apparate ist aber einssacher und schneller als bei dem Azotometer.

Ent: widelt ccm	Zu addiren ccm	Ent= widelt ccm	Zu addiren ccm	Ent= widelt ccm	Zu addiren ccm	Ent= widelt ccm	Zu addiren ccm	Ent= widelt ccm	Zu addiren ccm
1	0,06	21	0,56	41	1,06	61	1,56	81	2,06
2	0,08	22	0,58	42	1,08	62	1,58	82	2,09
3	0,11	23	0,61	43	1,11	63	1,61	83	2,11
4	0,13	24	0,63	44	1,13	64	1,63	8 4	2,13
5	0,16	25	0,66	45	1,16	65	1,66	85	2,16
6	0,18	26	0,68	46	1,18	66	1,68	86	2,18
7	0,21	27	0,71	47	1,21	67	1,71	87	2,21
8	0,23	28	0,73	48	1,23	68	1,73	88	2,23
9	0,26	29	0,76	49	1,26	69	1,76	89	2,26
10	0,28	30	0,78	50	1,28	70	1,78	90	2,28
11	0,31	31	0,81	51	1,31	71	1,81	91	2,31
12	0,33	32	0,83	52	1,33	72	1,83	92	2,33
13	0,36	33	0,86	53	1,36	73	1,86	93	2,36
14	0,38	34	0,89	54	1,38	74	1,88	94	2,38
15	0,41	35	0,91	55	1,41	75	1,91	95	2,41
16	0,43	- 36	0,93	56	1,43	76	1,93	96	2,43
17	0,46	37	0,96	57	1,46	77	1,96	97	2,46
18	0,48	38	0,98	58	1,48	78	1,98	98	2,48
19	0,51	39	1,01	59	1,51	79	2,01	99	2,51
20	0,53	40	1,03	60	1,53	80	2,03	100	2,53

Jeder Cubikentimeter Sticksoff, reducirt auf 0° und 760 mm Druck, ents spricht 0,0012566 g N ober 0,0015259 g NH3. Dietrich hat eine Tabelle berechnet, welche das Gewicht eines Cubikentimeter Sticksoff für Temperaturen

von 10 bis 25° und fitr Barometerstände von 720 bis 770 mm direct angiett (vgl. P. Wagner's Düngerfabrikation, S. 162 und an vielen anderen Orten).

Die azotometrische Methode giebt bei sehr sorgfältiger Aussührung und gang genauer Innehaltung aller Bedingungen zwerlässige Resultate, erfordert aber boch, wie man aus obiger Beschreibung sieht, immerhin ziemlich viel Zeit zur Ausgleichung der Temperaturunterschiebe, und ist auch lästig wegen der nothwendigen Correction des Gasvolums, und vor allem wegen der geringen Haltbarteit der Bromnatronlauge. Sie eignet sich daher weit mehr zur Bestimmung von kleineren Mengen von Ammoniaksalz in Olingemitteln u. del. im fortlausenden Betriebe von landwirthschaftlichen Stationen, als zu der Analyse von künstlichem Ammoniumsulsat, sur welche die oben (S. 615) gegebene Analyse durch Austreiben des Ammoniaks, und Auffangen desselben in titrirter Säure und Rücktitriren den Borzug verdient.

Rachträge.

Zu S. 12. Menge bes in England erzeugten und verbrauchten Steinkohlentheers. Lewis T. Wright (Journ. Soc. Chem. Ind. 1886, p. 559) schätt die im Jahre 1885 in England erzeugte Menge Theer auf 105625000 Gallonen oder 558780 Tonnen. Hiervon sei etwas über 7½ Proc. im rohen Zustande zum Theeren, Asphaltiren 2c. und nicht viel über 1 Proc. zur Retortenseuerung verwendet worden, so daß etwa 97175000 Gallonen zur Destillation gekommen seien (vermuthlich ist die verbrannte Menge später viel größer geworden).

Die Menge bes Benzols schätt Davis) für 1886 auf je zwei Millionen Gallonen aus Gastheer, und für 1885 auf 440000, für 1886 auf nur 155000 Gallonen aus besonderen Berkotungsanstalten (carbonising works), die aber im Stande wären, 600000 Gallonen Benzol zu liefern, wenn der Preis desselben es gestattete. Das Benzol aus eigentlichen Kotereien (für Schmelztots) scheint hier nicht inbegriffen zu sein.

Bu S. 17 u. 20. Einfluß ber Temperatur und ber Berschiedenheit der Kohlensorten auf die erzeugte Theermenge. Nach E. T. Wright (s. o.) soll bei Steigerung der Temperatur die Menge des Theers ein wenig abnehmen, aber sein specifisches Gewicht zunehmen. Oberhalb einer gewissen sür jede Kohlensorte verschiedenen Temperatur verhindern die durch Verstopfung von Röhren zc. durch verdickten Theer entstehenden Unannehmlichkeiten die Durchssührung des Gassabrikationsprocesses. In den gewöhnlichen Gassabriken ist die Temperatur schon jetzt eine so hohe, als dies bei der jetzigen Form des Gaserzeugungsapparates gut angeht, so daß an eine Verminderung der Theermenge durch Erhöhung der Hitze hier kanm gedacht werden kann.

Folgende Tabelle zeigt die Schwantungen in dem Bolum und Gewicht von Theer (und Gas) bei der Destillation von Kohle bei sehr verschiedenen Temperaturen. Die Bersuche wurden in Thonretorten und mit allen gewöhnlichen Fabrikationsapparaten ausgeführt. Der Ausbruck "Normaltemperatur" bedeutet die beste in der Praxis auf die Länge in einer Gassabrik neueren Datums durchsführbare Temperatur. Unter "sehr hoher Temperatur" ist eine solche verstanden,

¹⁾ Chemical Trade Journal 1887, p. 129.

welche fich nur bei ganz besonders sorgfältiger Arbeit und auf kurze Beit bet führen läßt.

Rohlensorte						Deftillations: Temperatur	Rubilfuß Gas pro Lonne	Gallonen Theer pro Tonne	Specif, Gem. bes Theres	Theer br. Conne B. engl.	Theer, Proc. ber Rebte
Derbyfhire	Bladihale.	Nr.	1	,		Cehr hoch	11 128	10,63	1,210	128,62	5,74
17	77	77	1			Normal	10 400	-	1,185	-	
99	m	yı.	1			Sehr niedrig	7 856	11,50	1,145	131,67	5,86
77	77	я	2			Sehr boch	11 190	12,01	1,207	144,96	6,47
97	61	77	2			Rormal	10 400	_	1,185	_	-
14	ы		2			Gehr niebrig	7 562	14,38	1,136	163,85	7,29
Rotts Top	hard Can	nel .		٠		Rormal	9 852	21,82	1,147	944,54	10,91
я я	27 N		,		٠	Sehr niedrig	7 125	23,81	1,116	265,72	11,86
					40			l			

Das auf S. 17 des Textes Gefagte wird bestätigt von G. Rramer), welcher hervorhebt, daß ber Theer aus ben kleineren, noch mit Unterfeuer arbeitenben Gasanstalten im Allgemeinen für Destillationszwede geeigneter ift, als ber der großen, mit Generatorfeuerungen ausgestatteten Anstalten, beren Retorten heißer geben; ein gleicher Vorzug, jedoch mit Einschränkungen, gebühre auch ben Rotstheeren.

Bu S. 19. Nach Krämer ware die im Text ausgesprochene Meinung von Ronalds (welche sich auf bessen lange Ersahrung mit schottischen Therem stützt) unrichtig, insofern Ronalds behauptet, daß Naphtalin und Parassin zusammen auftreten. Festes Parassin komme im Theer nur vor, wenn den Stemstohlen Plattenkohle, Cannelkohle u. dgl. zugesetzt worden sei. Daß oft gleichzeitig viel Naphtalin mit Parassin vorkommt, erkläre sich daraus, daß die viel Naphtalin gebenden Steinkohlen in der Regel eines Zusates von Parassinkohlen bedürfen.

Bu S. 25. Gewinnung der im Leuchtgas suspendirt enthaltenen Theerbestandtheile. Ein dem Apparat von Belouze und Audonin im Princip ganz ähnlicher ist berjenige von F. Lux (D. R. B. Mr. 40897). Er besteht aus einem geschlossenen, mit stehend angeordneten Bellblechen berartig ausgesehten Raften, daß die einander zunächst stehenden Bellbleche je eine aus einer Reihe von Abtheilungen bestehende Kammer bilden, welche zwischen je zwei auf einander folgenden Stellen des engsten Querschnittes mit die Kammer wandungen nicht berührenden Anprollslächen ausgesetzt werden kann.

Bu G. 29. Bengolfohlenwafferstoffe aus bem Theer von comprimirtem Delgas. Rach Rramer tann man biefe von ben Olefinen leicht

¹⁾ Ueber ben Steintohlentheer. Journ. f. Gasbeleucht. 1887.

durch freies Chlor trennen, welches die Olefine bindet, so daß man das Benzol abblasen kann. Dieses Berfahren ist früher in der Praxis zur Anwendung gekommen, ist aber jest durch ein anderes ersest worden, welches noch nicht bestannt gegeben werden kann.

Zu S. 29. Gewinnung des in Gasen mitgeführten Benzols, Toluols, Naphtalins zc. durch Absorptionsmittel. Als solches schlagen Friedländer und Quaglio (E. P. Nr. 4888, 1887) sehr dünnen Theer vor, den man in einem Scrubber mit dem Gase zusammenbringt, dis er mit jenen Kohlenwasserstoffen gesättigt ist. Man destillirt dann die absorbirten Dele ab, benutt den rückständigen Theer zu Anstrichen oder zur Dachpappensabrikation und verwendet immer wieder frischen Theer zum Waschen des Gases.

Zu S. 39. Neue Patente für Koksöfen mit Gewinnung ber Rebenproducte:

Röchling (D. R. P. Nr. 38312), J. Collin (D. R. P. Nr. 36518).

Zu S. 43. Theer aus den modificirten Bienenkorböfen der Hibernia-Shamrod-Zeche ist im Bochumer Gewerkschaftslaboratorium anaslysirt worden (gutige Mittheilung von Herrn Dr. Otto) und hat folgendes Resultat gegeben:

Specif. Gew. bei 190: 1,106. Rohlenstoff 2,63 Proc. (auffallend wenig, wie auch im Berichte bemerkt).

1 kg ergab bei der Destillation bis zu 160°: 20 ccm Wasser und 47 ccm Leichtöl; bis zu 240°: 188 ccm Mittelöl.

Das Leichtöl enthielt 5 Proc. saure Dele und ergab:

bis zu 95—100° 110° 120° 130° 140° 150° 160° 170° 180° 190° Proc. 2 4 12 24 38 51 64 74 80 87

Das Mittelöl enthielt 24 Proc. saure Dele und sehr wenig Naphtalin; es ergab:

bis zu 182—190° 200° 210° 220° 230° 240° Broc. 5 18 42 62 76 85

Auf Benzol wurde nur qualitativ durch Behandlung des Leichtöls mit Salpetersäure geprüft, wobei der Bittermandelölgeruch sofort hervortrat (einen Schluß hieraus auf die sehr wichtige Frage, wie viel nitrirbare Kohlenwassersstöffe im Leichtöl vorhanden sind, wird man hieraus noch nicht ziehen dürfen).

Bu S. 45. Hoffmann Dtto's che Koksöfen. Bon Herrn Dr. Th. v. Bauer in München ist mir durch bestimmte Daten nachgewiesen worden, daß die im Text auf Grund der Patentschrift Herrn G. Hoffmann zugeschriebene Erfindung, nämlich die Berbindung von Siemens Regeneratoren mit Coppée-Defen, nicht diesem, sondern seinem Chef, Herrn Dr. v. Bauer, zustommt, welcher aus Privatzründen von der Erwähnung seines Namens in der Patentschrift abgesehen hatte. Die weitere Entwicklung dieses Systems durch Dr. C. Otto ist im Text aussührlich beschrieben.

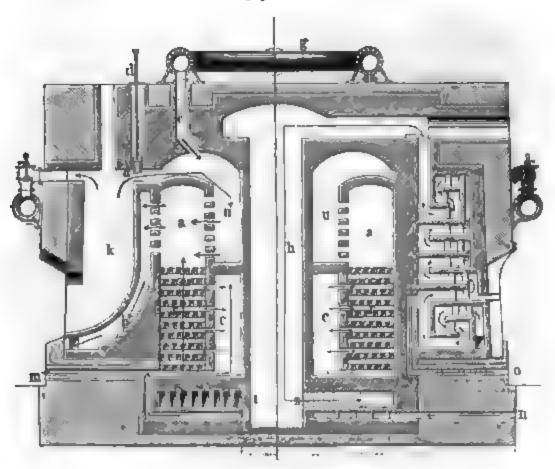
Bon Th. v. Bauer selbst ist nun das System in ganz anderer Beise, m Berlassung des Coppée-Ofens, ausgebildet worden, namentlich weil die im Lan beschriebenen Constructionen der großen Anlagetosten wegen sich nur für zu badende, viel Theer und Ammonial gebende Kohlen eignen. Dies führte Bauer zu der Construction von billigeren Desen, nach dem verticalen Princip, aber mi bogenförmiger, die Entleerung erleichternder Sohle (D. R.= P. Nr. 28530 und Zusäte). Bon diesen Desen sind seit 1884 mehrere hundert Stück erbaut worden, z. B. in Creuzot, wo 50 Proc. Anthracit mit 50 Proc. Backohle von St. Etienne verarbeitet werden, während man früher nur 20 Proc. Anthracu zusehen konnte. Weiterhin hat Bauer dann dieses Princip in treisförmig gestellten Osenbatterien ausgebildet, in drei Typen, näulich liegenden Desen sür Fettsohlen, halb liegenden für halbsette Kohlen und stehenden Desen sür wenig backende Kohlen.).

Die Idee war dabei die, nicht bloß Kohlen verschiedener Qualität zu versarbeiten, sondern auch die Gewinnung von Theer und Ammoniak jeder Zeit nach Belieben eins und ausschalten zu können, wodurch man zugleich die theure Anlage von doppelten Einrichtungen, die sonst zur Bermeidung von Betriebsstörungen stattsindet, vermeiden kann. Man kann daher bei wenig backenden Kohlen die Nebenproducte, wenn man will, nur in der ersten Periode der Arbeit aufsammeln, wo sie viel reichlicher als im späteren Stadium auftreten.

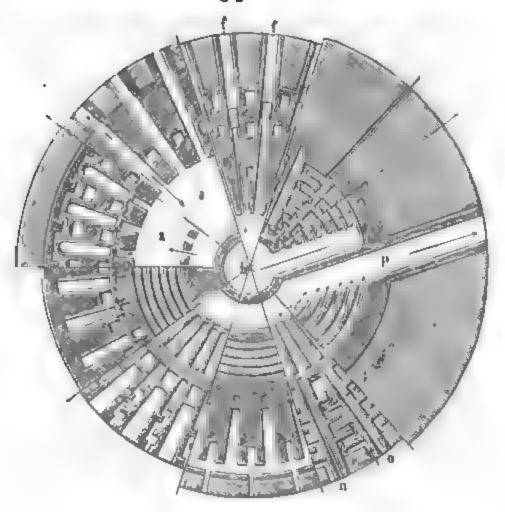
Fig. 194 u. 195 versinnlichen biejenige ber v. Bauer'ichen Constructionen, welche für magere Kohlen ober für Gemische von viel Anthracit mit Fettkohlen bestimmt sind. In der Mitte ift ein großer Luft= und Gassammelraum aa an= geordnet, welcher von den Bogensohlkammern b umgeben ist. In aa werden zuerst alle direct aus den Berkofungskammern kk kommenden, und alle von der Condensation zurückehrenden Gasc mit der vorgewärmten Berbrennungelust, welche durch cc eintritt, zusammengeführt. Die Gase treten aus den Rammernk durch die Register d, und aus dem von der Condensation zurückkehrenden Gaerohre g durch die Canale e in den Sammelraum aa ein, der auf diesem Bege fortwährend gefüllt erhalten wird und durch die hier vorgehende Berbrennung mittelft der aus dem Regenerator einströmenden heißen Luft eine einheitliche Duelle von gleichmäßig erhitten Beiggafen bildet, aus welcher die fammtlichen Gohl- und Seitenzüge der Bertokungskammern vermittelst der Regulirungsschieber bei f gespeist werden. Man tann hierbei nach Belieben (burch Deffnung ober Schlug der Schieber d) mit directen Rammergasen, also ohne Theergewinnung, ober nur mit Retourgasen von der Condensation, oder aber mit Mischungen von beiden arbeiten. Durch den großen gemeinsamen Gassammelraum ist es auch vermieden, daß die bei der frischen Chargirung entstehenden, stets fühleren Gase keinen Schaden anrichten, und namentlich nicht zur Rußbildung führen. Bei geschlossenem Register d ist eine Kammer ganz abgesperrt, falls das Gas nicht abgesaugt wird (was am Ende des Processes stets zutrifft); es tritt also bei geöffneter Thur keine kalte Luft in die Züge; bei geschlossener Thur kann man jede Kammer

¹⁾ Vgl. Glaser's Annalen f. Gewerbe= u. Bauwesen vom 1. September 1887, Vd. 21, Nr. 245.

Fig. 194.



§ig. 195.



schnell anheizen, und kann auch jede berschen für Reparaturen ohne Störung ta übrigen isoliren.

Die Circulation der Gase ist bei allen drei Typen des Ofens dieselbe. Tie in aa mit erhitter Luft zusammengetretenen Feuergase streichen zunächst buch bie Deffnungen it in die Sohlcanäle b, theilen sich am tiefsten Punkte bersetten nächst der Thur, und circuliren dann zwischen je zwei Kammern und dem de Kammern umfassenden Mantel nach oben, bis zu den Regulirungeschiebern f. Von da gehen sie bei den beiden ersten Typen (für fette und halbfette Rohlen) is eine gemeinsame, im Centrum aufgesetzte Esse; bei dem hier abgebildeten, ft magere Kohlen dienenden Typus III ist der eventuell fitr mehrere Gruppa dienende Hauptkamin seitwärts der Gruppe gedacht, und ist deshalb der Ramma schacht hangebracht, um die Barme der Gase bei ihrem Abzuge noch für be Während nämlich bei den weniger Bige verlangenten Lufterhitzung auszunuten. Typen I und II die Luftwege fürzer und directer sind, besitzen dieselben bi Thpus III einen gemeinsamen Sammelraum rr, welcher durchgittert ist, m etwaige Ungleichheiten in der Temperatur der durch c. einströmenden Luft, sowie Ungleichförmigkeiten in der Ausströmung nach dem für Luft und Gas gemeinschaftlichen Sammelraum aa auszugleichen. Die aus bem Raminschacht k abziehenden Gase circuliren nun treisförmig zwischen bei m und n eintretenden Luftführungen in der Richtung von s nach t, um endlich in den Abzugscanal p und von da eventuell durch Danipftesselzüge in den Hauptcanal zu gelangen. Auch unterwegs ist noch weiterer Luftzutritt bei o möglich. (Bei diesem System dienen also die Rammern rr nicht als Regeneratoren, vielmehr ift hier eine Regeneration durch getrennte neben einander liegende Gas- und Luftzuge, mit immer gleicher Stromrichtung, vorhanden.)

Für die Retourgase sind selbst bei einem System von 30 Kammern nur 4 bis 6 Eintrittsöffnungen e vorhanden, da in dem Sammelraume u und dem Verbrennungsraume a genügende Mischung mit den directen, durch d eintretenden Ofengasen, sowie mit der durch c und die Gitter r eintretenden Verbrennungelust stattsindet.

Die Kammern fassen je 2½ Tonnen Kohlen pro 24 Stunden; eine Gruppe von 30 Kammern also = 75 Tonnen. Das Ausbringen ist sast dem theoretischen gleich. Bei der sehr mageren Mischung von Crenzot (etwa gleiche Theile Anthracit und Halbsettschle von St. Etienne) beträgt der Stücktoksfall 92 Proc., der Kleinkoks 4 Proc., die Lösche 4 Proc. vom gesammten Koksausbringen.

Nach dieser neuen Bauer'schen Construction sind eine größere Anzahl von Defen im Bau in Schottland, Süd-Wales und Nordsrankreich. Ueber die frühere (hier nicht gezeichnete) Construction liegen sehr günstige Zeugnisse, z. B. aus Roknean in Böhmen und Linden a. d. Ruhr, vor. Der Bergdirector Schmalz¹) sagt von den auf der Maria Schachtanlage bei Pilsen functionirenden Bauer-Defen Folgendes aus. Es werden darin diejenigen Kohlensorten verkott, welche sitr sich allein weder in horizontalen noch in verticalen Koksösen anderer Constructionen entsprechenden Koks liefern. Dies wird erreicht dadurch, daß die stark

¹⁾ Oesterr. Zijchr. f. Berg= u. Hittenw., 23. Mai 1885.

Distanzen den Gasen zugeführt und nach der Berbrennung die Feuergase aus der Mitte des Osens nach den Kammern einzeln abgeleitet werden, so daß die Bortheile der liegenden und stehenden Koksösen verbunden werden. Durch die bogenförmige Gestalt der Osensohle wird dem Arbeiter das Ausziehen erleichtert, der Stückfoksall gefördert und der Osenson, indem bei dem Rutschen desselben keine Erschütterungen des Osens, wie dei der Arbeit mit Stoßmaschinen, eintritt. Dadurch, daß die Beschickung bei unten geschlossener Kammer und das Ausziehen bei oben geschlossener Kammer geschlossener Kammer und das Ausziehen bei oben geschlossener Kammer geschieht, wird die Absühlung möglichst vermieden. Auch sind die mechanischen Einrichtungen für Transport des gezogenen Koks und sür dessen Ablöschen sehr gut.

Zu S. 43 und 53. Zusammensetzung des Koksofentheers. Eine Arbeit über diesen Gegenstand von mir in Gemeinschaft mit 3. Schmid (Chem. Ind. 1887, 337) sei hier in ihrem praktischen Theile aussührlich wiedergegeben, da die Art der Untersuchung für ähnliche Fälle von Interesse sein kann.

Die zu dieser Untersuchung angewendeten Retorten waren von Glas und tubulirt; sie hatten etwa 5 Liter Fassungsraum und wurden in einem Sandsustbade erhist. In dem Indulus der Retorte befand sich ein doppelt durch, bohrter Korkpfropsen zur Aufnahme des Thermometers und einer unten zur Capillare ausgezogenen Glasröhre. Letztere dient dazu, um das so störende Stoßen zu verhindern. Die Retorte war aufangs vermittelst eines Borstoßes mit einem gewöhnlichen Liebig'schen Kühler verbunden, so lange, die die übersdestillirenden Dele vollsommen flussig blieben. Als dieselben ansingen, in dem Kühler zu erstarren, d. h. bei 170 bis 180°, wurde der Kühler weggenommen, und da bei dieser Temperatur auch das letzte Wasser entwichen war, und mithin kein Stoßen mehr zu befürchten stand, so wurde auch das weitere Durchlassen von Lust unterlassen. Das letzte Wasser entwich bei 140 bis 170° mit explosionsartiger Heftigkeit.

Die Destillation von 21/2 bis 3 Liter Theer dauerte etwa 8 Stunden. Es ist durchaus anzurathen, dieselbe in einem Zuge zu Ende zu führen, nicht allein, weil das Anheizen einer Retorte mit beim Erkalten bereits zähflüssig ober gar sest gewordenem Inhalte immer etwas sehr Bedenkliches ist, sondern auch, weil während des Abkühlens und Anwärmens eine erhebliche Menge von Substanzen weit unter ihrem Siedepunkte übergehen.

Die Arbeit muß, wenn der Theer nicht schon von vornherein völlig entswässert war, hiermit beginnen, und ist darauf sehr großes Gewicht zu legen. Bei dem Germaniatheer, der schon fast ganz entwässert anlangte, war dies leicht, aber bei dem Hiberniatheer äußerst mühsam. Wochenlanges ruhiges Stehen, auch bei etwas höherer Temperatur, reicht durchaus nicht dazu hin; andererseits kann man nicht leicht bei 100° arbeiten, weil der Theer schon lange vorher werthsvolle Bestandtheile verliert, namentlich wegen der langen Dauer der Operation. Die Entwässerung wurde daher in der Retorte selbst vollzogen, deren Hals nach oben gerichtet und dann noch mit einem abwärts gerichteten Kühler verbunden war, um das entweichende Benzol aufzusangen. Auf diesem Wege wurde 14 Tage

lang etwa auf 60 bis 70° erwärmt und jeden Morgen vor Wiederbeginn der Operation das inzwischen oben abgeschiedene Wasser mit der Pipette entsernt. Le dem Hiberniatheer blieb tropdem, wie sich unten zeigen wird, noch ziemlich wie Wasser zurück, welches erst bei der Destillation überging, in welcher jedensalt zum Theil ein Phenol, Pyridin u. dgl. chemisch gebunden war. Bor der Destillation wurde das specifische Gewicht des möglichst entwässerten Theers durch Abwägen in einem corrigirten 200 com Rölbchen bestimmt und das in der (vochstarirten) Retorte Zurückbleibende den Berechnungen zu Grunde gelegt.

Die Fractionen wurden wie folgt gemacht:

- 1. Leichtöl bis 1700,
- 2. Mittelöl bis 2300,
- 3. Schweröl bis 2700,
- 4. Anthracenöl bis zum Schluß der Destillation, welche so lange fortgescht wurde, als überhaupt noch etwas hinüberzutreiben war, woraus es sich erklärt, daß äußerst hartes Pech im Rückstande blieb.

Diese Fractionen wurden wie folgt behandelt:

Das Leichtöl wurde zuerst mit Natronlauge von 1,1 specif. Gew. geschüttelt und seine Bolumabnahme als Phenole in Rechnung gestellt. Dann wurde mit Wasser, darauf mit concentrirter Schweselsäure und wieder mit Wasser, darauf mit concentrirter Schweselsäure und wieder mit Wasser gewaschen und dadurch der gesammte Reinigungsverlust festgestellt. Run wurde mit eingesenktem Thermometer destillirt und bei 100 und 140° fractionin. Das Destillat dis 140° wurde als robes Anilindenzol angesehen und seine Reinheit durch Nitriren mit dem gewöhnlichen Säuregemisch untersucht. Der bei 140° noch zurückleibende Theil wurde als "schwere Naphta" verrechnet; derselbe wird natürlich bei der Rectisication noch ziemlich viel Rückstand geben, welcher zum Kreosotöl gehen muß; dasür wird aber aus dem Mittelöl etwas schwere Naphta zurücksommen, und konnte man im Kleinen diese Sache nicht weiter versolgen. Aus demselben Grunde mußte es auch unterbleiben, das "Anilindenzol" weiter in Benzol, Toluol und Xylole zu zerlegen.

Aus dem Mittelöl und dem Schweröl krystallisirte Naphtalin heraus, welches durch Leinwand absiltrirt, stark ausgepreßt und als "Rohnaphtalin" gewogen wurde. Der Rest des Ocles (mit Anrechnung des mechanischen Preße verlustes) wurde mit Natronlauge behandelt und die Volumenverminderung wieder als "Phenole" verrechnet.

Das Anthracen öl wurde nach dem Erkalten durch Leinwand filtrirt, das Rohanthracen kalt ausgepreßt, dann auf porösen Thonplatten im Luftbade auf 33 bis 40° erwärmt und nochmals gepreßt und gewogen. Hierauf wurde das selbe nach der modificirten Luck'schen Wethode (mit Schwefelsäurereinigung) analysirt und so das Reinanthracen ermittelt. Da aber im Handel das Anthracen meist 30= bis 40 procentig vorkommt, so wurde zur Berechnung des flüssigen Anthracenöls aus dem rohen Anthracenöl das dreisache Gewicht des Reinanthracens abgezogen. Im Großen würde wohl nicht so weit wie bei uns destillirt und jedenfalls ein erheblicher Theil des Oels zum Weichmachen des

Pechs verwendet werden; es würde also weit weniger flussiges Anthracenöl und weit mehr Pech als bei unseren Bersuchen fallen.

Das Bech murbe auf seinen Erweichungspunkt untersucht, indem ein erbsengroßes Stüdchen desselben an einem Drahte im Luftbade neben einem Thermometer erwärmt wurde (das Wasserbad reichte nicht zu), so lange, bis es beim Pressen mit den Fingern deutlich plastisch wurde. Ferner wurde darin noch der "Rohlenstoff" bestimmt, was eine ber langwierigsten Operationen ber ganzen Es wurde abwechselnd mit Bengol und Schwefeltohlenftoff int Reihe mar. Extractionsapparate ausgefocht, was viele Tage lang bauerte, bis endlich bas Lösungsmittel sich nur noch schwach färbte und auf dem Uhrglase keinen Berdunftungerlichtand mehr hinterließ. Dabei ftellte es sich heraus, daß man mit größter Borsicht verfahren muß, wenn nicht feine Rohlentheilchen durch bas Feuer gehen sollen, und stellte sich beshalb auch bie Anwendung bes sonst so bequemen Sorblet'schen Extractionsapparates als unthunlich heraus. Es ist baber vorzuziehen, einfach mit einer größeren Menge des Extractionsmittels (wozu Krämer bei Theer die 40 fache Menge Xylol anwendet, vgl. S. 637) längere Zeit am Rückflußtühler zu bigeriren und bann auf bem Filter auszuwaschen.

Die einzelnen Resultate waren folgende:

A. Germania-Theer Hoffmann-Otto-Ofen — (modif. Coppée-Ofen)	B. Hibernia-Theer (modificirter Bienenkorbofen)
Specif. Gew. bei 15º 1,1198	1,1368
(in 1000 g)	(in 1000 g)
Leichtöl bis 170° $65.5 \mathrm{g} = 74.3 \mathrm{ccm} \ldots$	48.8 g = 52.4 ccm
Mittelöl " 230° 105,4 " = 101,6 "	141,4 = 139,7 = 139,7
Schwerdl , 270° 76,2 , = 72,3 ,	99.9 = 97.7
Anthracenol 443,5 "	226,5 "
¥еф 305,5 "	434,1 ,,
Wasser	38,4 ,,
Berlust 3,9 "	10,9 "
1000 g	1000 g
Leichtöl.	•
Reinigungsverlust 18,42 Bol.=Proc.	33,05 Vol.=Proc.
Davon Phenole (3,80)	(5,32)
Product von 78—100° 8,11 " "	
$n = 100-140^{\circ} \dots 17,56 $	24,39 , ,
Specif. Bew. des Destillates bis 1400	
bei 15° 0,869 "	0,862 " "
Destillationsrückstand	42,56 n n

A. Germania=Theer Hoffmann=Otto=Ofen = (modif. Coppée=Ofen)	B. Hibernia-Theer (modificirter Bienenkorbosen)			
Mittelöl.				
Phenole (roh)	37,66 Bol.=Proc.			
Naphtalin (roh) 43,0 Gew. Proc.	7,76 Gew. = Proc.			
Somerol.	·			
Phenole	18,33 Bol. : Proc.			
Rohnaphtalin 43,6 Gew.=Proc.	4,40 Gew. = Proc.			
Anthracenol.				
Rohanthracen = 4,13 Proc. des Theers	0,93 Proc. des Theers			
Enthält Reinanthracen 12,90 Proc	25,67 Proc.			
Реф.				
Erweichungspunkt 1650	1600			
Gehalt an Rohlenstoff 51,56 Proc	42,44 Proc.			

Das Destillat von chemisch gewaschenem Leichtöl (bis 140°) hatte bei dem Germaniatheer das specif. Gew. 0,869 bei 15°; es ließ sich ohne Rückstand nitriren und ergab dabei 133 Gew.-Proc. an Nitroförpern vom specif. Gew. 1,191, welche bei der Destillation bis 190° nur 1,1 Proc. abgaben; eine weitere Nitrirung dieser kleinen Menge schien zwecklos. Man kann es daher ganz ale "Anilinbenzol" bezeichnen, wenn man hierunter auch das Ahlol mit einbegreist. Der über 140° siedende Antheil enthielt schon ziemlich viel Naphtalin, gegenüber dem aber die bei der Aufarbeitung aus dem Mittelöl zurücksommende Naphta ins Gewicht fällt; man kann ihn also am besten als "schwere Naphta" bezeichnen, wird aber nicht erwarten dürsen, diese vollständig als käusliche "solvent naphta" zu erhalten.

Bei der Rectification des chemisch gewaschenen Leichtöls aus dem Hiberniatheer stieg das Thermometer rasch über 100°, dann allmälig dis 140°. Ein nicht unbedeutender Theil destillirte erst über 170°. Bei der Nitrirungsprobe erhielt man aus dem Destillat dis 140°: 129,6 Gew. = Proc. Nitroproducte von 1,188 specif. Gew. Beim Destilliren derselben entwichen über 110 dis 190° 2,47 Proc. Del mit ein wenig Wasser; bei nochmaliger Nitrirung dieses Antheils hinterblied noch fast alles als nicht nitrirdares Del. Dieses "Anilindenzol" ist also keineswegs so rein wie dassenige aus dem Germaniatheer und enthält auch augenscheinlich sehr wenig Benzol neben viel Toluol und Xylol. Es wird demzgemäß natürlich einen erheblich geringeren Werth als dassenige aus dem Germaniatheer besitzen. Leider erhält man aus den destillirten 2,7 kg Theer zu wenig von diesen Producten, um sie noch genauer untersuchen zu können.

Aus obigen Resultaten werden wir nun folgende Zusammenstellung der aus den untersuchten Theeren zu gewinnenden Producte machen können.

·	Gern	A. 1ania= Seer	B. Hibernias Theer	
	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.
Anilinbenzol	_	1,68		1,12
Schwere Raphta	_	3,64		2,06
Rohnaphtalin aus Mitteldl	4,54		1,09	
Rohnaphtalin aus Schweröl	3,15		0,44	_
Insgesammt	-	7,69		1,53
Rohphenole aus Leichtöl	0,25		0,28	
" " Mittelöl	1,56		4,90	
" "Schweröl	0,42	_	1,75	
Insgesammt	-	2,23	-	6,93
Anthracen, berechnet als 33 Proc. Waare	_	1,59	_	0,72
Rreosotol = Mittelöl + Schweröl, minus Phenole				
und Naphtalin		8,24		15,67
Anthracenöl, filtrirt von Anthracen	_	42,76		21,93
Pech (sehr hartes)		30,55	_	43,41
Wasser	_		_	3,84
	_	98,38	—	97,21

Wenn wir nun auch nicht außer Acht lassen dürfen, daß eine genaue Ueberseinstimmung der im Kleinen erhaltenen Resultate der Theerdestillation mit denjenigen des Großbetriebes nicht zu erwarten ist, worauf oben im Einzelnen ausmerksam gemacht worden ist, so gestattet doch unsere Untersuchung jedeufalls folgende Schlisse zu ziehen.

Der Theer, bessen Typus der von uns untersuchte Germaniatheer ist, also berjenige von Koksösen des Coppée'schen Systems, umgeändert zur Geswinnung der Nebenproducte nach den Patenten von Hoffmann und Dr. C. Otto & Co., zeigt sich als ein dem besten Gastheer an Werth mindestens gleiches Product. Das "Anilindenzol" enthält reichlich wirkliches Benzol und ist sast ganz frei von nicht nitrirdaren Delen. Bon "schwerer Naphta" ist eine reichliche Wenge vorhanden. Diejenige der Phenole und des Naphtalins ist normal, ebenso diejenige des Anthracens (0,53 Proc. Reinanthracen). Eine erhebliche, aber zu Gunsten des Kokstheers sprechende Abweichung vom Gastheer liegt nur darin, daß weit weniger Kreosotöl und hartes Bech als Anthracenöl vorhanden sind, welches letztere eine immer ausgedehntere Berwendung zu Imprägnirungs= und Schmierzwecken sindet und jedenfalls mit dem harten Pech zu weichem Pech, Firnissen zc. zusammengearbeitet werden kann. Alles dies ist leicht

erklärlich, wenn wir bedenken, daß diese Defen mindestens ebenso heiß wie Gabretorten gehen, und daß die Rohlen in ihnen länger als in den Retorten verweilen.

Der Hibernia-Theer, welcher von außen geheizten Bienenkorbösen bet Systems Dr. E. Otto & Co. und Hibernia- und Shamrod-Gewertschaftstammt und augenscheinlich bei niedrigerer Temperatur erzeugt ist, ist weniger werthvoll. Derselbe enthält weniger und viel schlechteres Anilindenzol und Raphta, wie auch wenig Anthracen. Ungemein auffällig ist die sehr geringe Menge von Naphtalin und die große Menge der Phenole. Seine sehr schwierige Entwässerung ist auch ein Nachtheil. Immerhin ist auch dieser Theer unbedingt in dieselbe Classe wie der Gastheer zu stellen, und kann ganz wie dieser verarbeim werden. Er ist auss schwirste unterschieden von dem Jameson-Theer (aus nicht von außen geheizten Bienenkordösen), welcher schon durch sein geringes specisisches Gewicht und dann auch durch seine chemische Beschaffenheit eher in eine Clask mit den Braunkohlentheeren zu setzen ist, aber nicht, wie diese, brauchbare Beschutungsöle und Paraffin abgiebt und zur Zeit als sast werthlos angesehen werden muß. Solcher Theer wird, wie es scheint, in Deutschland gar nicht erzeugt.

Es wird allerdings von competenter Seite geklagt, daß die deutschen Rolstheere noch ungleich ausfielen und im Durchschnitt geringeren Benzolgehalt als die Gastheere ergaben. Indessen ist nicht zu übersehen, daß die Gastheere wahrlich auch nicht alle von gleicher Beschaffenheit sind, und ein Risico in dieser Beziehung selbst bei Bezug aus der gleichen Gasfabrit besteht, weil man daselbst nicht immer die gleichen Kohlen anwendet und namentlich oft Zusätze von Boghead, Plattenkohle u. dgl. macht, welche den Theer verschlechtern. Dagegen fann man bei den Zechentheeren unbedingt versichert sein, daß solche Zusätze nicht vorhanden sind, und daß immer dieselbe Kohle verkoft wird. Die bis jest bemerkten Ungleichheiten rühren wohl zum Theil bavon her, daß ungleiche Rohlen naturgemäß auch ungleiche Theere geben, zum Theil davon, daß der Theer verschiedener Berkokungesinsteme nicht identisch ist, wie wir gesehen haben. Sonft ist gar tem Grund vorhanden, warnm bei dem sabritmäßigen Rotereibetriebe eine größere Unregelmäßigkeit in der Qualität des Thecre als bei der Gasfabrikation fattfinden sollte.

Zu S. 76. Die Erzeugung von Hohofen-Kreosot in Schottland hat jest große Dimensionen angenommen. Dasselbe dient zum Imprägniren von Holz, und namentlich auch für das Lucigen-Licht (S. 297) und ähnliche Zwede; auch zur Verbrennung als Heizmittel. Die darin enthaltenen Phenole (25 bis 35 Proc. gegenüber 5 bis 10 Proc. im Gastheer-Schweröl) sind allerdings ganz verschieden von den im Gastheer enthaltenen, und ähneln mehr denjenigen aus Holz- und Braunkohlentheer und Schieferöl. Sie werden jest unter dem Nameu "Nocosot" als Antisepticum verlauft und sollen in dieser Beziehung dem rohen Kresol ("flüssiger Carbolsäure") gleichstehen, bei weit weniger äxenden Eigenschaften 1) (vgl. unten bei "Carbolsäurepräparate"). Eine weitere Untersuchung

¹⁾ Chemical Trade Journal 1887, p. 122.

von den Gartsherrie-Hohöfen ist etwas leichter als Wasser; er enthält viel Parassine, während Anthracen nicht nachzuweisen, vielleicht aber nur durch die Parassine verdeckt war. Sehr groß ist die Menge der Phenole; neben Phenol sindet sich Metakresol, Metakrenol, Pseudocumenol und Naphtole. Von Kohlen-wasserstoffen war Toluol, Xylol (mit 70 Proc. Metakylol), Pseudocumol, Mesikylen und ein wenig Naphtalin. Benzol war nie nachzuweisen, ist aber vermuthlich in dem Gichtgase dampsförmig enthalten. Die basischen Bestandtheile des Theers ähneln denjenigen des Steinkohlentheers; unter denselben wurde Anilin nachzuweisen.

Bu S. 77 und 100. Schulze's Theorie der Bildung von aromastischen Kohlenwasserstoffen aus Phenolen wird von Krämer (Priv.-Mitth.) bestritten. Nach Letterem sind die Phenole weit widerstandsfähiger als die Olessine 2c., ja selbst als die Benzole. Lettere können daher unmöglich aus den Phenolen entstehen, sondern werden vermuthlich aus den Parafsinen mit dem Durchgangsstadium der Olesine gebildet. Soweit auch sauerstofshaltige Körper mitwirken, sind dies noch Fettkörper, wie Säuren, Lactone oder Halbphenole mit langen Seitenketten, die ja in den Braunkohlens und Gasgenerator-Theeren wirkslich vorkommen.

Zu S. 99. Bildung von Benzolen aus Naphtenen. Nach Krämer zerfallen lettere schwieriger in Benzole als die Olefine, welche ihrerseits als Durchsgangsstadium von der ursprünglichen Substanz, den Paraffinen, zu betrachten sind. Daß im Petroleumgastheer die Phenole fast vollkommen sehlen, erklärt sich aus ihrem ähnlichen Fehlen im Rohpetroleum.

Zu S. 80. Berwerthung von Petroleumrücktanden auf Benzolic. Aramer hat gefunden, daß die amerikanischen Rücktande hierfür sogar günstiger als die kaukasischen sind.

Bu S. 78. Erzeugung von Benzol, Naphtalin, Anthracen 2c. aus Raphtas und Petroleumrücktänden. Um die bisher beobachteten Uebelstände der Ueberhigung dieser Körper in mit Kots, Kupserspänen oder platinisirtem Kots beschickten Retorten zu vermeiden, welche eine praktische Berswerthung des Bersahrens bisher verhindert hatten, will Nikoforoff²) die Naphta 2c. zuerst bei verhältnismäßig niedriger Temperatur in cylindrischen Retorten zersezen, um möglichst viel unterhalb 200° siedende Kohlenwassersfosse vom specif. Gew. 0,800 bis 0,810 zu erhalten, und dann erst diese neuen Prosducte in aromatische Kohlenwassersfosse verwandeln, indem man sie einer neuen Destillation (Ueberhigung) aussetz, wobei man am besten die bis 140° siedenden Körper der ersten Destillation von den höher siedenden getrennt behandelt. Man soll dabei gewöhnlich erhalten: 12 Broc. Anilindenzol vom specif. Gew. 0,870 und 80° die 135° Siedepunkt, 0,5 Proc. Anthracen, 2 Proc. Naphtalin, 5 Proc. Ross und im Rücktande ein Gemisch von Kohlenwasserstossen, welche man theils

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1887, p. 583. 2) E. B. Rt. 10957, 1886.

weise zu Schmierzwecken gebrauchen kann. Im Unterschied gegen die bisherigen Verfahren soll sich bei der zweiten Destillation der Koks leicht von den Retorten wänden ablösen.

- Zu S. 96. Naphtene. Neue Beobachtungen von Markownikoff und Spady¹) machen ce zur Gewißheit, daß die Naphtene Wasserstoffabbitionsproducte der aromatischen Kohlenwasserstoffe sind; ebenso, daß außer diesen im Petroleum auch Benzol und dessen Homologe selbst vorkommen.
- Zu S. 112. β =Methylnaphtalin schmilzt nach Fittig und A. Schmidt (Berl. Ber. 1887, S. 3179) bei 37 bis 38°. Es krystallisirt aus Alkohol in großen, perlmutterglänzenden Nadeln. Seine Pikrinsäureverbindung schmilzt bei 115° (wie auch R. E. Schulze augab).
- Zu S. 116. Der Siedepunkt des Phenanthrens ist von Krämer (Priv.-Mitth.) mit reinem, aus dem Pikrat erhaltenen Material = 320 bis 322° gefunden worden (Gräbe fand 325 bis 330°).
- Bu S. 124. Die Isolirung und Nachweisung des Phenols in thierischen Flüssigkeiten gelingt nach Dragendorff und Jacobson²) am besten durch Ansäuern, Behandlung mit Alkohol, Filtriren, Eindampfen des Filtrats und Ausschütteln mit Benzol, worauf man die gewöhnlichen Erkennungsreactionen anwenden kann.
- 3n S. 129. Phrofresole nennt H. Schwarz³) drei isomere Phenole von der Formel C₁₅ H₁₄O, welche in dem butterartigen Rückstande von der Destilstation von roher Cardolsäure disweilen vorkommen. Dieselben sind näher untersucht worden von W. Bott⁴). Die drei Isomere (α, β und γ) werden durch fractionirte Krystallisation 2c. in umständlicher Weise getrennt. Das α, Phrofresol krystallisirt in großen glänzenden Blättchen, mit bläulicher Fluorescenz, Schmelzpunkt 196°; es sublimirt bei weiterem Erhitzen so stark, daß man den Siedepunkt nicht bestimmen kann. β. Phrofresol schmilzt bei 124° und sublimirt ebenfalls, aber nicht so schön; es krystallisirt in Nadeln und kleinen Blättchen. γ. Phrofresol schmilzt bei 104 dis 105° und sublimirt nicht, ist aber ohne Zerstehung slüchtig. Es krystallisirt in Nadeln und ist der löslichste der drei Körper. Die Structur des Molecüls der Phrofresole ist noch nicht mit Sicherheit bekannt; doch ist es dis jett am wahrscheinlichsten, daß sie anhydridähnliche Verdindungen sind, in welchen Kohlenwassertosserben Sauerstoss zusammengehalten werden.
- Zu S. 132. Reaction auf Thiophen in Benzol. Nach Liebers mann (Berl. Ber. 1887, S. 3231) eignet sich hierzu am besten nitrose Schwesels säure, welche sich beim Schütteln mit thiophenhaltigem Benzol schön blau färbt. Um besten hält man folgende Verhältnisse genau ein. Reine englische Schwesels säure wird in verschließbarer Flasche allmälig mit eirea 8 Proc. Kaliumnitrit unter Schütteln versetzt und dann der Luft überlassen, bis 6 bis 7 Proc. Feuchtigs

¹) Berichte 1887, €. 1850. ²) Chem. Centralbl. 1886, €. 828. ³) Berl. Ber. 1882, €. 2201. ⁴) Journ. Soc. Chem. Ind. 1887, p. 646.

burch Filtriren über Glaswatte beseitigt wird. Um auf Thiophen zu prüsen, giebt man 2 bis 3 Tropfen des Reagens in ein Reagensglas und schüttelt mit circa I com des fraglichen Benzols. Bei thiophenfreiem Benzol wird die an den Wandungen des Glases sich ausbreitende Schwefelsäure braungelb, bei thiophenshaltigem geht diese Farbe alsbald in Grün, und beim Schütteln bald in prachts volles Kornblumenblau über, das meist stundenlang unverändert bleibt. Die Einwirfung des Luftsauerstoffs ist dabei günstig. Bei größerem Procentgehalt an Thiophen ist die Reaction meist momentan, bei 2 bis 3 Proc. Thiophen tritt sie nach einigen Minuten ein, bei sehr geringen Mengen braucht sie 10 bis Winuten zu ihrer vollen Entwickelung.

Zu S. 138. Darstellung der Basen aus dem Steinkohlentheer. Krämer macht darauf ausmerksam, daß diese am besten nach dem in den Patenten Nr. 34947 u. 36372 beschriebenen Methoden stattsindet, welche im 10. Capitel, S. 383 angeführt werden. Die Trennung der Basen kann im Großen leicht durch einen Colonnenapparat geschehen.

Bu S. 141. Freier Kohlenstoff. Krämer (Privatmitth.) schließt sich ber früher allgemeinen Meinung an, wonach der freie Kohlenstoff von der Zersseung schwerer Kohlenwasserstoffe an den heißen Retortemwänden herrühre, und will dem mechanisch übergerissenen Kohlenstaub höchstens einen kleinen Antheil daran zuschreiben. Derselbe i) giebt folgende Kohlenstoffgehalte (bestimmt durch Erwärmen des Theers mit der 40 sachen Menge im Wasserbade, dis eine homogene Flüssigkeit entsteht, und Answaschen des braunschwarzen Pulvers mit etwas Xylol) in den 1886 von ihm verbrauchten Theeren an:

Gastheer	der	städtischen 2	lnstalten	bon	Be	rliu		•	•	15,2	Proc.
n	77	Gaegesellsch	aft Mi	nchen	•	•	•	•	•	20,4	ກ
77	77	städtischen 2	Instalten	von	Dr	esp	en	•	•	20,6	77
n	n	77	n	n	Ch	enir	tib	•	•	22,0	n
n	"	n	n		Lci				•	23,0	7
n	n	37	n	n	Ha	mbi	urg	•	•	26,4	"
Rotstheer	der	Friedenshitt	te .		•	•	•	•	•	8,0	77
17	de8	Porembasch,	adjtë		•	•	•	•	•	8,2	11
n	der	Friedenshof	fnungsh	ütte	•	•	•	•	•	10,0	77

Der durchschnittliche Kohlenstoffgehalt in den vier Anstalten Berlins, die alle unter derselben Leitung stehen, also wohl dasselbe Kohlengemisch vergasen, schwankte 1886 zwischen 14,7 und 16,3 Proc., der von den drei Anstalten Dresdens zwischen 19,5 und 22,7 Proc. Auch bei den aus einer und derselben Anstalt zu verschiedenen Jahreszeiten bezogenen Theeren sind Schwankungen von 3 bis 4 Proc. im Kohlenstoffgehalt nicht selten, vermuthlich weil je nach dem wechselnden Gasbedarf die Inanspruchnahme der Netorten und mithin deren Temperatur variirt.

¹⁾ Ueber den Steinkohlentheer; Journ. f. Gasbel. 1887.

- Zu S. 143. Leuchtgas aus Theer. W. Bäcker¹) empfiehlt, Then innig gemengt mit Kalkmehl oder Koksstaub (am besten nehme man Theer mit Roksmehl und Koksgries) in eine glühende eiserne Retorte einzustihren, und zwer je halbstündlich oder stündlich durch ein einzölliges schmiedeeisernes Rohr, welches oben mit Trichter und unten mit Abschlußhahn versehen ist. Er rechnet dabei eine große Rentabilität heraus, aber seine Angaben wurden augenscheinlich auf der Versammlung der Gassachmänner nicht mit großem Zutrauen entgegengenommen, und wird ihnen von Bunte²) auf das Bestimmteste widersprochen.
- W. Hempel³) macht neuerdings den Borschlag, den Theer der Gassabriken zur Leuchtgassabrikation heranzuziehen, und zwar, indem man ihn mit einem Lowe'schen oder Granger'schen Wassergasapparat verarbeitet. Krämer (a. a. D.) hält dies für wenig aussichtsvoll. Man vergleiche hierzu auch das S. 143 und 224 bis 226 Gesagte.
- W. Burns 4) bestillirt ben Theer unter Einblasen von Wasserdampf zur Trockne und läßt das Gasgemenge in eine erhitzte Kammer treten, wo es gut durchgemischt wird, von da durch roth glühende, mit Holzschlen gefüllte Röhren, wo die Zersetzung zu Leuchtgas erfolgt. Je nach der Menge des Dampses kann man start leuchtendes oder aber schwach leuchtendes und dasür heizkräftigeres Gas erzeugen. Aus 1 Gall. Theer und 2 Gall. Wasser soll man 700 Kubitsuß Gas von 16 Kerzenstärten erhalten (d. i. auf 1 Liter Theer 4,4 cbm Gas). Wenn man Steinkohlen bei niedriger Temperatur unter Druck destillirt und dann den Theer wie oben behandelt, soll 1 Tonne Steinkohlen 21 000 Kubitsuß Gas von 16 Kerzen liesern (?).

Weitere Versuche über Theervergasung, die aber ebenfalls keine günstigen Resultate ergaben, werden von Leybold berichtet (Dingl. Journ. 267, 32).

- Zu S. 149. Der zur Darstellung des basischen Futters für den Stahlproceß nach Thomas und Gilchrist verwendete Theer muß absolut wasserfrei sein. Es wird aus diesem Grunde jedenfalls auch für diesen Zwed besser sein, statt des rohen Theers den sogenannten "präparirten Theer" der Destillationen (S. 244) anzuwenden.
- Zu S. 145. Roher Theer wird zuweilen, jedoch selten, zur Herstellung eines Pflasters für Fußwege, Terrassen u. dgl. verwendet, das man weit besser aus "präparirtem" Theer macht (s. unten).
- Zu S. 163. Verbrennen des Theers zur Heizung. Neue Apparate für diesen Zweck werden beschrieben u. A. von W. G. Bussen (E. P. Nr. 5026, 1887); Henden (Chemical Trade Journal 1887, p. 159); Thomas (ibid.); Mörth (D. R.-P. Nr. 40142; vgl. S. 154).

Großes Gewicht ist auf den Umstand zu legen, daß bei rohem (nicht filtrirtem) Theer die unvermeidlich kleinen Deffnungen der Hähne 2c. sich leicht theils weise oder ganz verstopfen. Der Theer sollte also stets möglichst gut filtrirt werden, was auch seine großen Unannehmlichkeiten hat. Um diese zu vermeiden,

¹⁾ Journ. f. Gasbel. 1887, S. 908 und 910. 2) Ebendas. S. 105. 3) Ebendas. S. 521 ff. 4) Iron 1887, p. 383; Dingl. Journ. 265, 239; E. P. Nr. 14958, 1886.

virkt Livesen) die Regulirung durch Einschaltung von mehr oder weniger sen Stücken eines Messingrohres von etwa 3 mm innerem Durchmesser ischen dem mit beliebig großem Hahn versehenen Theerbehälter und dem enner. Die Reibung in dem engen Rohre bewirft bei der Zähigkeit des seers eine mit der länge des Rohres im Verhältniß stehende Verlangsamung i Stroms, und damit die Regulirung des Ausslusses.

3. Smith verwendet zu diesem Zwecke drei Rohrlängen von 0,9, 1,35 b 1,8 m länge (zu Spiralen aufgewunden), um damit den Wechseln in der üssigkeit des Theers und der Ofentemperatur Rechnung zu tragen; das iveau des Theers in dem Speisebehälter soll 1,5 m über der Rohrschlange hen. Verstopfungen sollen kaum vorkommen; der Strom ist ganz regelmäßig d bedarf keiner Ueberwachung.

Die neuesten Angaben von L. Körting?) über Theerverbrennung sind aus 0 beutschen und 25 ausländischen Gasanstalten entnommen. Die 130 deut= en besitzen eine Gesammtproduction von 65833 Tonnen Theer, während chilling's Statistif 828 deutsche Gasaustalten mit zusammen 97 266 Tonnen jeer angiebt. Bon jenen 130 haben 44 mit einer Production von 43078 innen (also gerade die größeren) Theer verbrannt, und zwar im Jahre 1886: 434 Tonnen, also etwa 12 Proc. der gesammten Production der deutschen asanstalten. Nach ber ihm von G. Livefen gegebenen Auskunft follen in igland fast alle Gasanstalten mehr ober weniger Theer verbrennen, im Ganzen va 20 Proc. der dortigen Gesammtproduction. [Diese Angabe ist jedenfalls rt übertrieben. Andere englische Fachmänner sprechen nur von 1 Proc.; avis (Chemical Trade Journal 1887, p. 103) von 5 Proc.; augenscheinlich wankt gerade in England das Quantum des verbrannten Theers je nach den mjuncturen außerordentlich stark hin und her, doch bricht sich immer mehr die isicht Bahn, daß man unbedingt einen Theil des erzeugten Theers verbrennen uffe, um der Entwerthung desselben vorzubeugen, und daß man dies gegenüber 1 Preisen für Rots mit Bortheil thun könne. G. L.] Rörting führt an, ß man durchweg den Heizwerth des Theers = 1,2- bis 1,6 mal demjenigen des its annehme, auch in Generatoröfen mit nur 12 Proc. Rofsverbrauch 3). jrt dann eine Anzahl von neuen Theerverbrennungseinrichtungen an (mit liggen), in Bezug auf welche ich auf ben Driginalauffat verweisen muß.

Die South Metropolitan Gas-Company in London soll durch Berbreunen :es Theers denselben zu $1^{1}/_{2}$ d. pro 1 Gallone verwerthen, während sie ihn r zu $1^{1}/_{2}$ d. verkausen könnte (?). Sie soll dabei den größeren Theil der sonst tureicherung des Gases verwendeten Cannelkohle ersparen, indem sie das as längere Zeit mit dem Theer in Berührung läßt, wobei derselbe das Benzol d andere lichtgebende Stoffe abgeben soll (unter Umständen kann auch das Umslehrte eintreten!) 4).

¹⁾ Journ. of Gas-Lighting 1886, p. 159; Chem. Trade Journ. 1887, p. 159. Journ. f. Gasbel. 1887, S. 882.

8) Letteres wird auch von Schiele (Journ. Gasbel. 1887, S. 909) bestätigt.

4) Industries 1887, 3, 260.

Auch Krämer (a. a. D.) glaubt, daß in Deutschland weit mehr The in England zur Verbrennung komme und hält die von Körting und Biber seinen Heizwerth gemachten Angaben, also etwa 1,2:1 gegenüber Kolrichtig. Doch hält er es sür unverständig, gute gehaltreiche Thecre in den zu schicken und schlägt vor, hierzu höchstens den Hydraulistheer und dspäteren Stadium der Vergasung gewonnenen Theer, die von den wert Substanzen sehr wenig enthalten, zu verwenden. (Letztere bieten gerade ihres großen Kohlenstoffgehaltes auch für die Verbrennung Schwierigseiten, aber doch wohl nicht unüberwindlich sein sollten; im Uebrigen erschein Krämer's Vorschlag ungemein rationell, und als eine der besten pra Lösungen der Frage von der Verwendung des für die Destillation überstenes.)

Zu S. 166. Die Verbrennung von Theer als Kraftquelli lich der Wirkung von Ericson's Heißluftmaschine, ist Gegenstand einer Er von James Hargreaves. Nach dem Chemical Trade Journal vom 1: 1887 gab eine Maschine mit einem Arbeitschlinder von 63 cm Durchmes 45 cm Hub eine Leistung von 29,7 indicirten Pferdestärken bei einem Ber von 2 Gallonen (= 9 Liter) Theer in der Stunde. Die Leistung ist = d. h. gleich derjenigen der besten Gas= oder Dampsmaschinen; abe 1000 Kubiksuß Gas, welche an vielen Orten 3 Mark kosten, braucht m 3 Gallonen Theer, die jetzt in England nur 25 Pfennig kosten. (Es lieder Hand, daß, wenn diese Ersindung sich bewähren sollte, sie von größ deutung sein und jede Verlegenheit wegen Verwendung des von den Destill und für andere Zwecke nicht verlangten Theers beseitigen würde.)

Zu S. 173. Einen dem Kunath'schen im Princip ziemlich äl Theerscheider patentirt D. Ruppert, D. R.= P. Nr. 40204.

Zu S. 206. Carbolfäure im Rohphenol. Nach Herrn Dr. K sei es unmöglich, daß ein Rohphenol jemals 65 Proc. krystallisirbare Cart enthalte. In England wird allerdings im Handel gewöhnlich "60 proc rohe Carbolfäure geführt.

Bu S. 236. Ausbringen an Endproducten aus dem Krämer (a. a. D.) giebt für die von ihm verarbeiteten nordbeutschen The

1,20 bis 1,60 Proc. Anilinbenzole,
0,60 " 0,80 " Cumol (Schwerbenzole),
0,35 " 0,50 " Phenol,
0,60 " 1,20 " Kresol,
3,00 " 4,00 " Naphtalin,
0,40 " 0,50 " Reinanthracen.

Weit ungünstiger stellt sich das Ausbringen bei schlechteren, stark kohl haltigen Theeren, z. B. den rheinischen.

Zu S. 241. Verwendung von Pech zur Fabrikation von kohlen (Briquettes). Hierilber sei vor allem auf das während des

Sachsen 1887, verwiesen, welches vollständige Auskunft über den jetzigen Stand wieser Sache giebt: Hier sein demselben nur einige Notizen zur Ergänzung bez. Berichtigung des im Text darüber Gesagten entnommen.

Mit Recht wird barauf aufmerksam gemacht (a. a. D. S. 10), daß das mamentlich in Deutschland früher noch vorhandene Haupthinderniß der Verswerthung der ungeheuren Massen von an den Gruben abfallendem Kohlenklein, wählich die Kosten des als Bindemittel benutzten Theerpechs, neuerdings kaum wehr besteht, seitdem eine neue Gewinnungsquelle von Steinkohlentheer, und mitzin von Pech, bei der Kokerei aufgeschlossen ist (vgl. S. 33 bis 72 dieses Werkes). Die Verbindung dieser beiden Industrien, nämlich der Steinkohlenförderung und der Kokerei mit Gewinnung von Nebenproducten, wird sicher gerade durch die Verwerthung des Pechs zur Briquettirung des Kohlenabsalls eine sehr rationelle vonerben.

Die Production von Kohlenziegeln ist jest viel bedeutender als im Text nach chult angegeben. Nach Preißig (S. 12) bestehen jest in Frankreich 50 bis 50 Fabriken, von denen einige 100 bis 220000 Tonnen erzeugen; insgesammt Fann die gegenwärtige Gesammtproduction von Frankreich auf 1,2 bis 1,5 Mill. Sonnen pro Jahr geschätzt werden. Der größte Theil des Berbrauches fällt auf Dampfschiffe und Locomotiven. In Belgien bestehen jest circa 20 Fabriken, welche jährlich 0,8 bis 1 Mill. Tonnen produciren; eine einzige Fabrik (zu Conillet) liefert 360 000 Tonnen. Die Niederlande haben eine Fabrit; England und Schottland mehrere (die größten in Sudwales) mit einer Jahresproduction von 1 Mill. Tonnen, wovon 850000 Tonnen exportirt werden. Spanien und Außland hat sich die Zahl der Fabriken vermehrt. Iand bestanden im Jahre 1885 14 Fabrifen mit einer Gesammtproduction von * 140 000 Tonnen; seitdem sind einige neue hinzugekommen. Desterreich - Ungarn 🛖 hat 5 Fabriken mit einer Production von 50 000 Tonnen (hiernach ist die im 🚌 Text angeführte Zahl von 250 000 Tonnen viel zu hoch). Insgesammt schätzt Preißig die gegenwärtige Jahresproduction an Steinkohlenbriquettes in Europa auf mindestens 3,5 Mia. Tonnen, in 120 bis 130 Fabriken. Aus Amerika führt er zwei große Fabriken mit zusammen 132 000 Tonnen Production an; andere in China, Indien und Neuschottland.

Der Verkaufspreis der Briquettes stellt sich meist dem der Stückschle gleich; in England und Rugland noch höher.

Man stellt die Briquettes meist in prismatischen Formen, zuweilen auch in Form von Chlindern, Augeln 2c. und namentlich recht vortheilhaft als durchlochte Biegel her, im Gewichte von 15 kg bis herab zu 50 g; das specifische Gewicht Ichwankt von 1,10 bis 1,40.

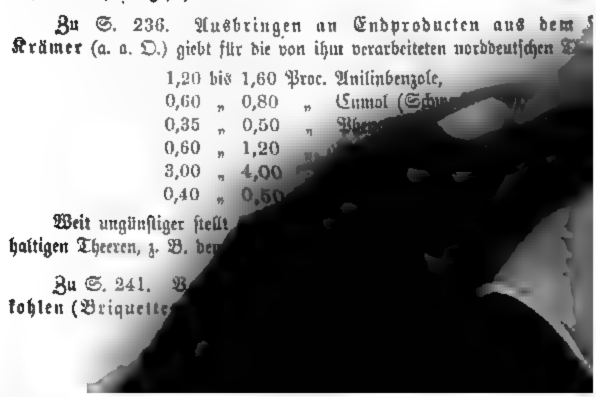
Der Heizwerth der Briquettes kann an sich nicht erheblich höher als der der angewendeten Rohkohle sein, ift es aber in der Praxis oft dadurch, daß die letztere zum Zwecke der Briquettirung vorher gereinigt wird, und daß die Briquettes besser verbrennen, weil sie leichter entzündlich sind, im Feuer nicht backen (wenn aus magerem Grus bereitet) und schichtweise von außen nach innen abbrennen. Die mit Hartpech dargestellten Briquettes geben nach den auf der kaiserlichen Werft

Auch Krämer (a. a. D.) glaubt, daß in Deutschland weit mehr Th in England zur Berbrennung komme und halt die von Körting und Klüber seinen Heizwerth gemachten Angaben, also etwa 1,2:1 gegenüber Korichtig. Doch hält er es sur unverständig, gute gehaltreiche Thecre in der zu schieden und schlägt vor, hierzu höchstens den Hydraulikiheer und t späteren Stadium der Bergasung gewonnenen Theer, die von den wert Substanzen sehr wenig enthalten, zu verwenden. (Lettere bieten gerade ihres großen Kohsenstoffgehaltes auch für die Berbrennung Schwierigkeiten, aber doch wohl nicht unüberwindlich sein sollten; im Uedrigen erschein Krämer's Vorschlag ungemein rationell, und als eine der besten pro Lösungen der Frage von der Verwendung des für die Destillation überst Theers.)

Bu S. 166. Die Berbrennung von Theer als Kraftquelle lich der Wirtung von Ericson's Heißlustmaschine, ist Gegenstand einer Erf von James Hargreaves. Nach dem Chemical Trade Journal vom 11 1887 gab eine Maschine mit einem Arbeitschlinder von 63 cm Durchmess 45 cm hub eine Leistung von 29,7 indicirten Pferdestärsen bei einem Berl von 2 Gallonen (= 9 Liter) Theer in der Stunde. Die Leistung ist = d. h. gleich dersenigen der besten Gass oder Dampsmaschinen; aber 1000 Kubitsuß Gas, welche an vielen Orten 3 Mart sosten, braucht m 3 Gallonen Theer, die jest in England nur 25 Pfennig tosten. (Es sie der Hand, daß, wenn diese Ersindung sich bewähren sollte, sie von größt deutung sein und jede Verlegenheit wegen Verwendung des von den Destille und für andere Zwecke nicht verlangten Theers beseitigen wilrbe.)

Bu S. 173. Einen bem Runath'ichen im Princip ziemlich ah Theerscheiber patentirt D. Ruppert, D. R. B. Rr. 40 204.

Bu S. 206. Carbolfäure im Rohphenol. Nach Herrn Dr. R. fei es unmöglich, daß ein Rohphenol jemals 65 Proc. frystallistebare Carbe enthalte. In England wird allerdings im Pandel gewöhnlich "60 proci rohe Carbolfäure geführt.



Auch Krämer (a. a. D.) glaubt, daß in Deutschland weit mehr Theer als in England zur Verbrennung komme und hält die von Körting und Bright über seinen Heizwerth gemachten Angaben, also etwa 1,2:1 gegenüber Roks, surichtig. Doch hält er es für unverständig, gute gehaltreiche Theere in den Osca zu schieden und schlägt vor, hierzu höchstens den Hydrauliktheer und den in späteren Stadium der Vergasung gewonnenen Theer, die von den werthvolken Substanzen sehr wenig enthalten, zu verwenden. (Letztere bieten gerade wegen ihres großen Kohlenstoffgehaltes auch für die Verdrennung Schwierigkeiten, welche aber doch wohl nicht unüberwindlich sein sollten; im Uedrigen erscheint mir Krämer's Vorschlag ungemein rationell, und als eine der besten praktischen Lösungen der Frage von der Verwendung des für die Destillation überflüssigen Theers.)

Zu S. 166. Die Verbrennung von Theer als Kraftquelle, ahmlich der Wirkung von Ericson's Heißluftmaschine, ist Gegenstand einer Ersindung
von James Hargreaves. Nach dem Chemical Trade Journal vom 11. Juni
1887 gab eine Maschine mit einem Arbeitschlinder von 63 cm Durchmesser und
45 cm Hub eine Leistung von 29,7 indicirten Pferdestärken bei einem Verbrauche
von 2 Gallonen (= 9 Liter) Theer in der Stunde. Die Leistung ist = 0,174,
b. h. gleich derzenigen der besten Gas= oder Dampsmaschinen; aber statt
1000 Kubiksuß Gas, welche an vielen Orten 3 Mark kosten, braucht man um
3 Gallonen Theer, die jetzt in England nur 25 Pfennig kosten. (Es liegt auf
der Hand, daß, wenn diese Ersindung sich bewähren sollte, sie von größter Vebeutung sein und jede Verlegenheit wegen Verwendung des von den Destillationen
und für andere Zwecke nicht verlangten Theers beseitigen würde.)

Zu S. 173. Einen dem Kunath'schen im Princip ziemlich ähnlichen Theerscheiber patentirt D. Ruppert, D. R.= P. Nr. 40204.

Zu S. 206. Carbolfäure im Rohphenol. Nach Herrn Dr. Krämer sei es unmöglich, daß ein Rohphenol jemals 65 Proc. krystallisirbare Carbolsäure enthalte. In England wird allerdings im Handel gewöhnlich "60 procentige" rohe Carbolsäure geführt.

Zu S. 236. Ausbringen an Endproducten aus dem Theer. Krämer (a. a. D.) giebt für die von ihm verarbeiteten norddeutschen Theere an:

```
1,20 bis 1,60 Proc. Anilinbenzole,
0,60 " 0,80 " Cumol (Schwerbenzole),
0,35 " 0,50 " Phenol,
0,60 " 1,20 " Arefol,
3,00 " 4,00 " Naphtalin,
0,40 " 0,50 " Reinanthracen.
```

Weit ungünstiger stellt sich das Ausbringen bei schlechteren, stark kohlenstoffs haltigen Theeren, z. B. den rheinischen.

Zu S. 241. Verwendung von Pech zur Fabrikation von Preßekohlen (Briquettes). Hierüber sei vor allem auf das während des Drucks

Schienene Wert von E. Preißig, Die Preßtohlen Industrie, Freiberg in Sachsen 1887, verwiesen, welches vollständige Auskunft über den jetigen Stand besefer Sache giebt: Hier seien demselben nur einige Notizen zur Ergänzung bez. Serichtigung des im Text darüber Gesagten entnommen.

Mit Recht wird barauf aufmerksam gemacht (a. a. D. S. 10), daß das mentlich in Deutschland früher noch vorhandene Haupthinderniß der Berserthung der ungeheuren Massen von an den Gruben abfallendem Kohlenklein, währlich die Kosten des als Bindemittel benutzten Theerpechs, neuerdings kaum wehr besteht, seitdem eine neue Gewinnungsquelle von Steinkohlentheer, und nitzin von Pech, bei der Kokerei aufgeschlossen ist (vgl. S. 33 bis 72 dieses Werkes). Die Verbindung dieser beiden Industrien, nämlich der Steinkohlensörderung und Ber Kokerei mit Gewinnung von Nebenproducten, wird sicher gerade durch die Verwerthung des Pechs zur Briquettirung des Kohlenabsalls eine sehr rationelle werden.

Die Production von Rohlenziegeln ift jest viel bedeutender als im Text nach Schult angegeben. Nach Preißig (S. 12) bestehen jest in Frankreich 50 bis 60 Fabriken, von denen einige 100 bis 220000 Tonnen erzeugen; insgesammt kann die gegenwärtige Gesammtproduction von Frankreich auf 1,2 bis 1,5 Mill. Tonnen pro Jahr geschätt werden. Der größte Theil des Berbrauches fällt auf Dampsichiffe und Locomotiven. In Belgien bestehen jest circa 20 Fabriten, welche jährlich 0,8 bis 1 Mill. Tonnen produciren; eine einzige Fabrik (zu Couillet) liefert 360 000 Tonnen. Die Niederlande haben eine Fabrit; England und Schottland mehrere (die größten in Sudwales) mit einer Jahresproduction von 1 Mill. Tonnen, wovon 850 000 Tonnen exportirt werden. Spanien und Rugland hat sich die Zahl der Fabriken vermehrt. In Dentschland bestanden im Jahre 1885 14 Fabrifen mit einer Gesammtproduction von 140 000 Tonnen; seitdem find einige neue hinzugekommen. Desterreich - Ungarn hat 5 Fabriken mit einer Production von 50 000 Tonnen (hiernach ist die im Text angeführte Zahl von 250 000 Tonnen viel zu hoch). Insgesammt schätzt Preißig die gegenwärtige Jahresproduction an Steinkohlenbriquettes in Europa auf mindestens 3,5 Mill. Tonnen, in 120 bis 130 Fabriken. Aus Amerika führt er zwei große Fabriken mit zusammen 132 000 Tonnen Production an; andere in China, Indien und Neuschottland.

Der Verkaufspreis der Briquettes stellt sich meist dem der Stücksohle gleich; in England und Rugland noch höher.

Man stellt die Briquettes meist in prismatischen Formen, zuweilen auch in Form von Cylindern, Augeln zc. und namentlich recht vortheilhaft als durchlochte Ziegel her, im Gewichte von 15 kg bis herab zu 50 g; das specifische Gewicht schwankt von 1,10 bis 1,40.

Der Heizwerth der Briquettes kann an sich nicht erheblich höher als der der angewendeten Rohkohle sein, ist es aber in der Praxis oft dadurch, daß die letztere zum Zwecke der Briquettirung vorher gereinigt wird, und daß die Briquettes besser verbrennen, weil sie leichter entzundlich sind, im Feuer nicht backen (wenn aus magerem Grus bereitet) und schichtweise von außen nach innen abbrennen. Die mit Hartpech dargestellten Briquettes geben nach den auf der kaiserlichen Werft

5

Bu Wilhelmshaven 1874 bis 1886 durchgeführten Beizversuchen weniger schwerzen Rauch als die betreffenden Rohkohlen.

Nach Preißig (S. 81 f.) stehe die Frage, ob Hartpech oder Weichpech sich besser zur Briquettesfabrikation eigne, folgendermaßen. Die mit Hartpech kerreiteten Briquettes sind ein vollkommeneres Fabrikat (vgl. oben) und dabei emfällt auch die Einrichtung zum Weichmachen des Pechs. Audererseits besigt das Hartpech den Nachtheil, daß man es zur Mengung mit der Kohle zerkleinen und bei der Mischung eine höhere Temperatur anwenden muß, sowie den da schällichen Einwirtung des Pechstaubes auf die Augen der Arbeiter. Tropben müsse man es als das zwecknäßigere Bindemittel ansehen, und habe es deshalt nach und nach alle übrigen in den Hintergrund gedrängt.

(Ich kann diese Ansicht von Preißig nicht für richtig ansehen, benn, wie ich im Text, S. 259, erwähnt habe, wird im englischen Großhandel meist ein mittelhartes Pech mit dem Erweichungspunkt 55 bis 60° verlangt. Bielleicht nennt Preißig dies schon "Hartpech", was aber nicht zutrifft.)

Preißig berechnet (S. 83 bis 84), daß es in Deutschland keineswegs methunlich sei, sämmtlichen Theer, der sich bei der Kokerei gewinnen lasse, zur Briquettessabrikation zu verwerthen. Wenn alle Kokereien im preußischen Staak sich auf Gewinnung der Nebenproducte einrichteten, so würde dies jährlich eine 200 000 Tonnen Theer oder etwa 100 000 Tonnen Bech entsprechen, und würde der Preis des Hartpechs 16 bis 20 Mark pro Tonne nicht übersteigen. Dies würde bei 6 Proc. Zusax erst 1,7 Mill. Tonnen Briquettes oder 3,25 Proc. der preußischen Steinkohlenförderung entsprechen, während dieses Procentverhältniß in Frankreich schon jest 6 bis 7, in Belgien 4 bis 5 Proc. steht.

Zu S. 247. Theerasphalt. Außer der im Text erwähnten Anwens dung zur Verkitung von Steinpflaster ist zu erwähnen diejenige für Holzpflaster, welches ja in großen Städten eine bedeutende Verbreitung gewonnen hat. Hierzu kann man jedoch noch besser weiches Pech nehmen, was ja auch nur eine Ant von Theerasphalt vorstellt. Man operirt, nach freundlicher Auskunft von Herrn S. B. Boulton, in der Art, daß man beim Pflastern, schon zum Einhalten der geraden Richtung, zwischen je zwei Reihen der Holzblöcke einen Holzstreisen von 6 mm Dicke legt, welcher dann entfernt wird, und die entstehende Fuge mit gesschwolzenem Theerpech füllt, worauf man noch mit Kalkstaub oder besser mit Cement ausfugt.

Eine ganz andere Berwendung von Theerasphalt ist diejenige zu Fußpfaden, Eisenbahnperrons, Gartenterrassen u. dergl., als billigen Ersatz für wirklichen Asphalt. Dieses "tar pavement" wird in England neuerdings viel angewendet. Man verwendet dazu nicht rohen Theer, dessen Ammoniakwasser und leichte Dele nur schädlich sind?), sondern das, was S. 244 als

¹⁾ Dieser Grund scheint mir nicht sehr stichhaltig, weil die Theerdestillationen das Weichmachen des Pechs ohne specielle Einrichtungen besorgen können, und im Gegenstheil, wie früher gezeigt, ihre Arbeitsmethode dadurch sehr erleichtern. G. L.

²⁾ Diese Auskunft ist mir von der eminenten Autorität des Herrn Boulton gegeben worden, und widerlegt eine Aeußerung im Journal of Gas-Lighting (1887, p. 491), wonach "tar pavement" die wichtigste Anwendung von rohem Theer sei.

präparirter Theer beschrieben worden ist, oder wenigstens Thecr nach Abbestüliren des Wassers und der leichten Dele, also eben dinnen "Theerasphalt". Man verfährt so, daß man zuerst eine dünne Betonschicht legt; hierauf kommt ein Gemisch von Theer mit gewaschenem (lehmfreiem) Ries. Man wirst den Ries in den in einem Kessel erhisten Theer, läßt ihn sich damit vollsaugen, nimmt ihn dann heraus und legt ihn auf den Beton, worauf man ihn in einer slachen Schicht einpreßt. Nach dem Erkalten legt man eine oberste Schicht auf, bestehend aus grobem Sand, gut gemischt mit heißem Theer und etwas Pech, welches die Zwischenräume zwischen dem Kies ausstüllt und eine ebene Fläche hervorbringt.

Zu S. 258. Berwerthung des Pechs. Krämer (a. a. D.) schlägt vor, das überschüssige Pech zu verkoken, etwa so, daß man es der in Koksöfen zu vergasenden Kohle in kleinem Procentsatz zugiebt. Bersuche mit diesem Berschren in oberschlesischen Kokereien haben einen reinen Koks von ausgezeichneter Qualität ergeben.

Zu S. 270. Reinigung des Rohanthracens. Nach einem Patent der Chemischen Fabrit-Actiengesellschaft Hamburg (E. P. von A. A. Vale, Nr. 5785, 1887) sind die Verunreinigungen des Rohanthracens, einschließlich des Carbazols, viel leichter löslich als Anthracen in den Basen des Steinkohlensthers: Phridin, Chinolin, Anilin und deren Homologen. Man kann dieselben. (deren Gewinnung auf S. 382 und 383 beschrieben worden ist) daher zur Ansreicherung des Anthracens benutzen, indem man sie mit den gewöhnlich angewendesten Waschmitteln vermengt. So ergiebt z. B. das Waschen des Rohanthracens mit der doppelten Menge einer Mischung von gleichen Theilen Naphta und Theerbasen ein etwa 80 procentiges Anthracen.

Bu S. 272. Das flüssige Anthracenöl (Preßöl) wird seit einiger Zeit zu einem "Carbolineum" genannten Präparate verwendet, welches zur Imprägnirung von Bauholz empsohlen und ziemlich start verwendet wird. Dies geschieht durch bloßes Anstreichen, zuweilen in erwärmtem Zustande, aber ohne Anwendung von Druck, wie er sur das eigentliche Kreosotöl üblich ist (vergleiche S. 300 ff.), und was jedenfalls weit gründlicher wirkt. Für solche Zwecke, wo weniger gründliche Durchdringung genügt, mag der bloße Anstrich mit "Carbolineum" ausreichen, und ist jedenfalls demjenigen mit rohem Theer vorzuziehen; es wird ungefähr ebenso wie der "präparirte Theer" (S. 244) wirken, und hat ebenso wie dieser den Nachtheil der dunklen Farbe und des durchdringenden Geruches. Uedrigens soll zur Herstellung des "Carbolineums" das Anthracenöl ebensalls zuweilen durch Zusat von Harzen, Leinölstrniß oder Metallsalzen (Kupfervitriol oder Chlorzint) "präparirt" werden.

Bu S. 275. Anthracen Dualitäten. Nach der Chemical Trade Review 1887, p. 300 nennt man im englischen Handel "A-Anthracen" solches, welches hauptsächlich aus Newcastler Kohlen erhalten worden ist, und daher weniger Paraffin und andere schwer entfernbare Berunreinigungen enthält, als das "B-Anthracen" aus der Kohle von Lancashire und Portshire und anderen Districten (wo viel Canneltohlen mit vergast werden).

Bu S. 297. Beleuchtung mit Kreosotöl n. bgl. Ein neuer Apparat zu diesem Zwed ist unter dem Namen "Tragbares Sonnenlicht" von Luther & Rose patentirt worden. Das Chemical Trade Journal 1887, p. 202 berichtet über eine damit in Manchester angestellte, sehr gut ausgefallene Probe. Der Apparat besteht aus einem Stahleylinder als Delreservoir, welcher auf einen Druck von 9 kg pro Quadrateentimeter geprüft und mit Sicherheitsventil versehen ist; derselbe ist zur Verhütung der Condensation von einem gußeisernen Mantel umgeben. Vermittelst einer kleinen Kotsseuerung wird das Del verdampst und durch ein Rohr von passender Länge in die Verbrennungstammer geleitet. Hier wird (ohne ein Gebläse u. bgl.) Luft in nöthiger Menge zugesührt, wobei der unter einem Druck von 3,3 kg pro Cubiscentimeter ansströmende Deldamps vollständig und mit blendend weißem Lichte verbrennt. Die Patentträger sertigen solche Lampen die zu 3000 Kerzenstärte an, und berechnen die Kosten davon auf etwa 1 d. (8 Ps.) pro Stunde sür 1000 Kerzen (?).

Bu S. 347. Bestimmung der Carbolsäure als Tribromosphenol. Beckurts) macht darauf aufmerksam, daß man zur Bereitung der im Text vorgeschlagenen ½100 Normalkaliumbromatlösung und ¾100 Normalkaliumbromidlösung reine Salze benutzen müsse. Hat man solche nicht zur Berstügung, so muß man (nach Geisler's Borschrift) ihren Wirkungswerth seitsellen. Man mischt gleiche Raumtheile der Bromats und Bromidlösung, läßt das durch Schweselsäure aus dieser Mischung frei gemachte Brom auf Jodfalium einwirken und mißt die Menge des sich ausscheidenden Broms durch ½10 Normalkatriumthiosulfat.

Bu S. 350. Carbolfäurepräparate. A. H. Allen 2) giebt neuere Mittheilungen darüber. Das älteste berfelben wurde durch Zusatz von rober Carbolfäure zu rohem Calciumsulfit bargestellt. Andere wendeten Calciumbisulfit oder andere Sulfite an. Weitere Mischungen wurden gemacht mit Rieselsäure, Torf, Gastalt, Chlorfalt; ferner mit löslichen Salzen, wobei die Abzugeröhren weniger leicht verstopft werden, z. B. mit trockenem Borar. Als "Carbolfäure" figurirten dabei nicht nur Producte, welche hauptsächlich Kresole und noch höhere Homologe des Phenols enthalten, sondern ungerechtfertigtermaßen sogar folche, aus benen die wirkliche Carbolfäure vorher ausgezogen worden ist; ja fogar solche, welche absichtlich mit neutralen Theerölen u. dgl. gemischt worden sind, was bie zu 50 Proc. geschehen ist. Neuerdings wird die Carbolfaure oder Kresplfaure bes Steinkohlentheers häufig theilweise ober ganz ersetzt durch die rohe Mischung von phenolartigen Körpern, welche man aus bem Theer ber Gichtgase von ben mit bituminösen Rohlen betriebenen schottischen Hohöfen erhält (f. o.); es ist sicher nicht in Ordnung, dies ohne Angabe ber Herkunft zu thun, selbst wenn biese Körper an antiseptischem Werthe den gewöhnlichen Phenolen nicht nachstehen.

¹⁾ Pharm. Centralhalle 1887, 28, 43; Berl. Ber. 20, Ref. 600. 2) Journ. Soc. Chem. Ind. 1887, p. 671.

Diese werden nach Allen's Borschlag jetzt für sich dargestellt und so weit gesteinigt, daß sie im frischen Zustande wasserhell sind; beim Stehen werden sie braungelb. Die Eigenschaften dieses Gemisches, welches als "Neosot" in den Handel kommt, erinnern an Holztheer-Areosot, dem es auch in chemischer Beziehung am nächsten zu stehen scheint.

Zu S. 350. Carbolsäurepräparate. Sapocarbol der Chemischen Fabrik Eisenbüttel ist eine Lösung von Seife in roher Carbolsäure. Das "Creolin" von Pearson ist damit factisch so gut wie identisch 1).

Zu S. 350. Carbolfäurepräparate. "Creolin" ist nach Biel (Chem. Zeitg. 1887, S. 1583) ein von Jenes in London fabricirtes Desinstectionsmittel, dargestellt durch Uebersührung der höheren Homologen des Phenols (Rebenproduct von der Carbolsäurefabrikation) in zum größten Theil in Wasser lösliche Natronsalze. Die verschiedenen Nummern unterscheiden sich hauptsächlich durch den geringeren oder höheren (20 bis 40 Proc.) Gehalt an indifferenten Kohlenwasserstoffen vom Siedepunkt 210 bis 300°. Dieses Mittel wird sür medicinische Zwede empfohlen.

Prüfung von Carbolsäurepräparaten. Muter und de Koningh?) verwersen das Versahren von Koppeschaar und schlagen dasür ein anderes vor, welches auf nichts als die bekannte rohe Probe durch Behandlung mit Natronslauge und Messung des Volums der ungelösten Dele, sowie Ausscheidung der Carbolsäure mit Salzsäure unter Zusat von Kochsalz herauskommt. Auch die anderen Vorschriften zur Prüfung von käuslicher Carbolsäure können nur unsgefähre Annäherungswerthe geben.

Zu S. 359. Verwendung von Naphtalin. Krämer (a. a. D.) schätzt die 1887 verwendete Menge davon auf 5000 Tonnen.

Zu S. 360. Eine neue Albo-Carbonlampe ist von Kitson & Co. construirt worden; bei dieser soll die Leuchtkraft des Gases durch das Naphtalin um das 2= bis $2^{1}/_{2}$ sache gesteigert werden (Dingl. Journ. 267, 34).

Bu S. 382 u. 383. Berwendung des Phridinbasengemisches aus der Theer-Reinigungssäure. Rach einem neuen Regulativ soll der Spiritus zu gewerblichen Zwecken mit 2 Proc. Holzgeist und 1 Proc. des obigen Phridinbasengemisches denaturirt werden. Hierzu werden von Krämer und Löwenherz³) folgende Vorschriften für Prüfung der Phridinbasen gegeben:

1) Farbe: soll die des Holzgeistes (nicht dunkler als heller Rheinwein) sein; doch soll in Rlicksicht auf das Nachdunkeln der Phridinbasen bei längerem Stehen noch eine Färbung bis zu der des Madeiraweins zulässig sein.

2) Berhalten gegen Cabmiumchlorid. 20 ccm einer Lösung von 1 ccm der Pyridinbasen in 250 ccm Wasser werden mit einer 5 procentigen wässerigen Lösung von Cadmiumchlorid versetz; es soll nach wenigen Augenblicken eine deutliche Tribung entstehen.

¹⁾ Chem. Zig. 1887, S. 1229. 2) The Analyst 1887, p. 191; Chem. Zig. 1887, Rep. S. 238. 3) Chem. Ind. 1887, S. 426.

- 3) Siedepunkt. Das Destillat bei 140° (Thermometergefäß gerade unterhalb des Siederohrstutzens) soll nindestens 90 Proc. betragen.
- 4) Mischbarkeit mit Wasser. Beim Bermischen von 20 ccm mit 40 ecm Wasser dürfen auch nach längerem Stehen keine Oeltröpfchen ausgeschieden werden.
- 5) Wassergehalt. Beim Durchschütteln von 20 com Basen und 20 ccm Natronlauge von 1,4 specif. Gew. sollen nach einigem Stehenlassen mindestens 18 ccm der Basen abgeschieden werden.
- 6) Flüchtigkeit. 4 Tropfen des Basengemisches, auf einem Platinblech in die Flamme eines Bunsenbrenners gehalten, sollen mit rußender Flamme verbrennen und keinen Rückstand hinterlassen.
- Zu S. 476. Ueber das Kalken der Kohlen behufs Bermehrung tes Ansbringens an Animoniak sind Versuche von Spice und von Walton Clark gemacht worden, welche das im Text Gesagte nicht wesentlich abandern (Dingl. Journ. 267, 35).
- Bu S. 478. Entfernung des Ammoniaks aus dem Leuchtgase ohne Scrubber durch Superphosphat. Nach neuesten Mittheilungen von Bunte¹) hat sich dieses Versahren in München seit 1882 sehr gut bewährt und rentirt. Man wendet es auf das aus den Condensationsvorrichtungen kommende Gas an, welches dadurch ohne Waschen von der letzen Spur Ammoniak befreit wird. Zur Beseitigung des Theers aus dem Gase ist zwischen den Exhaustoren und der Superphosphatreinigung ein Pelouze-Condensator (S. 25) aufgestellt, der so vorzüglich functionirt, daß sich in den untersten Lagen der Reinigerkasten nie eine Spur von Theer zeigt. Das Superphosphat nimmt hierbei etwa 30 Proc. des bei der Destillation der Steinsohle erzeugten Ammoniak auf und wird, auf 7 dis 8 Proc. Stickstoff angereichert, wieder an die chemische Fabrik, welche das Superphosphat lieserte, zurückgegeben. In der sich an den Vortrag knüpsenden Discussion wurde hervorgehoben, daß das Versahren sich sür kleine Gasanstalten weniger als sür große eigne.
- Zu S. 483. Ammoniak aus Generatorgasen nach Mond. In dem 23. Report on Alkali etc. Works, p. 22 sind solgende Angaben über sechsmonatlichen Betrieb des Mond'schen Apparates enthalten, wobei 12 bis 16 Tonnen Kohlen in 24 Stunden vergast wurden. Die angewendete Kleinkohle enthielt 1,3 bis 1,6 Proc. N, entsprechend 150 Pfd. engl. schweselsauren Ammoniaks pro Tonne. Man bekam ein Gas von folgender Zusammensetzung:

					•	•		•		
Rohlendioryd	•	•	•	•	•	•	14	bis	16	Proc.
Rohlenoryd	•	•	•	•	•	•	8	77	10	· ກ
Wasserstoff	•	•	•	•	•	•	23	77	25	77
Rohlenwassers	to	ffe	•	•	•	•	21/2	n	31	1/2 n
Stickstoff .	•	•	•	•	•	•	471/	2 77	51	31

mit mehr oder weniger Wasserdampf. Dasselbe brennt mit rauchloser Flamme und wurde zur Heizung von Dampftesseln 2c. gebraucht. Man verdampfte damit

¹⁾ Journ. f. Gasbel. 1887, S. 1061.

auf 1 Pfd. Kohle 4,8 Pfd. Wasser; außerdem noch 0,34 Pfd. Wasser durch Bersbrennung der 3 dis 4 Proc. Theer, die sich condensirten. Hiervon geht jedoch der zum Betrieb des Generators verwendete Dampf ab, so daß 4,14 Pfd. Dampf auf 1 Pfd. Kohle übrig blieben. Dieselbe Kohle verdampft bei directer Feuerung unter denselben (Galloways) Kesseln 6,65 Pjd. Wasser, also im Berhältniß von 1:1,6 für Mond'sche Generatorseuerung gegenüber directer Feuerung. Dieser bedeutenden Minderleistung steht nun aber die Gewinnung von 66 Pfd. (= 29,88 kg) schweselsaurem Ammoniat pro Tonne Kohlen gegenüber, welche bei heutigen Preisen nicht nur den Mehrverbrauch an Kohlen, sondern bei billiger Kleinkohle diese selbst ganz und gar bezahlen sollen.

Bon dem Schwefel der Kohlen wird ein Theil durch das Ammoniak zurückgehalten, und da die Flamme rauchfrei ist, so wäre die Einführung dieses Systems, wenn es sich bewähren sollte, von sehr großer gesundheitlicher Wichtigkeit, absgesehen von der ungeheuren Menge Ammoniak, welche gewonnen werden könnte. Aber der weiten Ausbreitung dieses Systems wird sicher bald der Umstand entsgegentreten, daß Kohle viel zu theuer und Ammoniak viel zu billig werden müßte, um es lohnend zu machen. Immerhin kann es unter günstigen Umständen großen Vortheil bieten.

Zu S. 543. Beseitigung des Schweselwasserstoffs. Aus dem 20. Report on Alkali etc. Works, p. 50 erhellt, daß in Mittel-England im Jahre 1882 und 1883 folgende Anzahl von Einrichtungen zur Beseitigung des Schweselwassersson der Gaswasser-Saturation bestand:

					1882	1883
1)	Behandlung durch das Claus'sche Berfahr	en	•	•	0	1
2) 5	Bollständige Berbrennung	•	•	•	28	7
3) 1	Unvollständige Berbrennung	•	•	•	8	5
4) (Einleiten in die Hydraulik der Gasfabrik	•	•	•	2	3
	Absorption durch Eisenoryd				9	27
6) 9	Absorption durch Kalk	•		•	1	1
7) 9	Berbrennung zur Schwefelfäurefabrikation	•	•	•	5	6
_	Directe Ableitung durch den Schornstein	•	•	•	8	8

Seitbem hat sich die 2. und 8. Rubrik bedeutend verringert. Für die ans beren englischen Inspectionsdistricte sind ähnliche Angaben nicht vorhanden.

Anhang.

Tabelle zur Bergleichung der specifischen Gewichte mit den Aräometern von Baumé, Cartier und Beck; nach Duflos.

(Für Flüssigkeiten leichter als Wasser.)

Grade	Baumé	Cartier	Bed	Grade	Baumé	Cartier	Bed
0	_		0	17	0,952	0,955	0,9090
1	_		0,9941	18	0,946	0,948	0,9042
2	-		0,9983	19	0,940	0,941	0,8994
3	· -	_	0,9826	20	0,933	0,934	0,8948
4	_	_	0,9770	21	0,927	0,928	0,8900
5	_	_	0,9714	22	0,921	0,921	0,8654
6	-	_	0,9659	23	0,915	0,914	0,8806
7	<u> </u>	¦ <u> </u>	0,9604	24	0,909	0,908	0,8762
8	_		0,9550	25	0,903	0,901	0,8717
9	–	· -	0,9497	26	0,898	0,895	0,8673
10	1,000		0,9444	27	0,892	0,889	0,8629
11	0,993	1,000	0,9392	28	0,886	0,883	0,8585
12	0,986	0,992	0,9340	29	0,881	0,877	0,8542
13	0,979	0,985	0,9289	30	0,875	0,871	0,8500
14	0,972	0,977	0,9239	31	0,870	0,865	0,8457
15	0,966	0,970	0,9189	32	0,864	0,859	0,8415
16	0,959	0,962	0,9139		,		,

Tabelle zur Reduction des specifischen Gewichts leichter Flussigkeiten bei verschiedenen Temperaturen auf die Normaltemperatur von 15,50 C. = 12,30 R. = 600 F.

1. Für specifische Gewichte von 0,880 und darunter.

Lemberaturgr.	7	7	9	80	10	12	131/2 15,50 171/9	15,60	171/8	191/8	211/2	23	25	27	29	
Chuziehen	0,0106	600'0	900'0	900'0	0106 0,009 0,008 0,006 0,0045 0,003 0,002	0000	0,002	0	0,001	0,0025	₹00′0	0,0025 0,004 0,0055 0,007	200'0	600'0 800'0	600'0	Buzusegen

2. Für specifische Gewichte zwischen 0,880 und 0,920.

Lemperaturgr.	64	4	51/2	7	6	101/2	12	7	14 15,50 17	17	19	201/8	22	24	1 251/2	27	83	
Abzuziehen	0,0100	0,0085	100.0,0085 0,0075 0,0065 0,005 0,004 0,0025 0,001	0,0065	0,005	0,004),0025	0,001		0 0000		,0025 0,0085 0,005 0,006 0,007 0,008 0,0095	0,005	900,	2000	800'0	0,0095	Buzusegen

3. Filt specifische Gewichte zwischen 0,920 und 0,960.

	(Zuzu:
	& <u>~</u>
291/8	003 0,003 0,004 0,005 0,006 0,007 0,008 0,009 0,010
82	600'0
5 261/2	900'0
25	200'0
24	900'0
21 221/2 24	0,005
	0,004
191/8	0,003
18	~
17	0,001
15,50	0
14	0,001
13	0,002
111/2	0,008 0,007 0,006 0,005 0,004 0,003 0,002 0,001
10	7000
81/8	0,005
7	900'0
9	0,007
41/8	900′0
အ	0,010,009
11/2	0,010
Temp.	Abzu= ziehen

gegeben. Wenn die beobachtete Temperatur unter der normalen ift, muß man die bezeichneten Größen von dem scheinbaren specifischen Gewichte abziehen, um das specifische Gewicht bei der Rormaltemperatur zu erhalten; ist dagegen die beobachtete Temperatur über der norz Anmerkung. Die Reductionsscala ift nicht dieselbe für höhere oder niedrigere specifische Gewichte; daher find drei verschiedene Tabellen malen, fo muß man bie betreffenden Zahlen gufegen.

Alphabetisches Register.

A.

Abel's Vorschriften für Kreosotöl 314. Abfälle, thierische, Ammoniak aus, 460. Abfallsäure, s. Reinigungssäure. Abwässer der Ammoniakblasen 526, 528. Acenaphten 111. Aceton 121. Acetylen 96, 98. Acetylenreihe 96. Acridin 139. Aethan 91. Aethylen 94.

Aethylenreihe 93.

Aegnatron, Gewinnung von Ammoniak bei deffen Fabrikation 456.

Albo = Carbonlicht 360, 645.

Alfalien zum Waschen von Carbolöl 318; zum Reinigen von Naphta 373, 378.

Alfohol im Theer 120, 417.

Alfoholprobe für Anthracen 277.

Allylen 97, 99.

Ammoniat, Eigenschaften 503. Zersetzung 504. Fixes und flüchtiges 492, 499. Specifische Gewichte der Lösungen 506, 507. Bestimmung 497, 616. Wassersfreies, Fabrikation 593.

Ammoniat, Quellen desselben 446. Bildung 446. Im Theer 133. Natürliches
Borkommen 447. Aus Luftstickstoff 448.
Durch Chanüre 452. Bei der Fabrikation
von Aegnatron 456; von schwefelsaurer
Thonerde 456. Aus Urin, Spüljauche 2c.
457. Aus Guano 460. Aus Knochen,
Horn, Leder 2c. 460. Bon der Zuckerfabrikation 464. Aus Torf 466. Aus
bituminösen Schiefern 467, 479. Aus

Rohlen 467. Bon der Leuchtgassabritation 471. Durch Superphosphat 478, 646. Ausbringen aus den Rohlen 473. Bermehrung des Ausbringens 476. Aus Rotsösen 484. Aus Hohosengasen 486. Aus Generatorgasen 466, 489, 646. Aus Rauchgasen 489. Aus Gasreinigungsmasse 479, 503.

Ammoniat, kohlensaures, im Boden 447. Eigenschaften 509. Sorten 609. Dars stellung 610. Reinigung 611. Reuere Methoden 613. Statistik 614.

Ammoniat, phosphorsaures 614.

Ammoniat, schwefelsaures. Eigenschaften 515, 581. Fabrikation 519. Aus Pyritzsäure 525. Aus Theerreinigungssäure 382, 525. Aus schwestiger Säure 526. Aus Rieserit 526. Abdampspfannen 527. Geruch beim Abdanipsen 543. Apparate zur Fabrikation 544 (vgl. die Ramen der Erfinder). Reuere Borschläge zur Fabrikation 579. Gehalt des käuslichen 582. Berunreinigungen 582. Statistik 583.

Ammoniatblasen, Art der Erhigung 521. Sicherheitsventile 522. Destillationsrückstände (Abwässer) 526, 528. Schädliche Gase 527, 534, 647. Specielle Systeme 544; für Ammoniatsoda 593.

Ammoniakslüssigkeit (Salmiakgeist). Specisische Gewichte der Lösungen 506, 507.
Fabrikation 584. Darstellung von reiner
585. Transport 600. Prüfung 600.
Anwendung 600. Statistik 613.

Ammoniaksoda, Destillationsapparate 593. Ammoniakwasser, Zusammensetzung 491. Werthbestimmung 497. Aufbewahrung 517, 528. Trennung vom Theer 172, 517, 640. Berarbeitung ohne Destilslation 517, 580. Directe Sättigung mit Schwefelsäure ober Salzjäure 518. Berarbeitung durch Destillation 519.

Ammoniumdlorid, f. Salmiaf.

Amplen 94.

Anilin 134.

Anftriche mit Theer 144.

Anthracen, Eigenschaften 113, 275; aus Bech 251, 256. Darstellung 260. Pressen 264. Waschen 265. Gewinnung aus Rücktänden vom Waschen 267. Besons dere Berfahren zur Reinigung 270, 643. Sublimiren 273. Statistik 275. Bestandtheile des Rohanthracens 275. Ansthracens Qualitäten 643. Untersuchung 276. Fabrikprobe 285. Untersuchung des Theers auf Anthracen 286.

Anthracenol 208, 260, 643.

Anthracenprefol 272.

Anthracenproben 276.

Anthradinonprobe 279.

Anthrol 129.

Antiseptische Eigenschaften des Theers 129; des Kressotöls 305.

Araometer, Tabelle zur Bergleichung 648. Aromatische Additionsproducte 96, 636.

Aromatische Bestandtheile, Bedingungen des Borwaltens 81.

Arfen, Entfernung aus schwefelsaurem Ammoniat 382, 525.

Afphalt aus Pec 247, 642.

Alphaltpapier 250.

Ajphaltröhren 249.

Astatti 8(), 155.

Auflösungsnaphta 265, 396, 411, 438.

Ausbringen von Theer und Ammoniat aus Rohlen 21, 82, 467.

Ausbringen aus dem Theer 226, 640.

Auswurfproducte, thierische, als Quelle von Ammoniat 457.

Ajotometer 618.

8.

Bajen des Steinkohlentheers 138, 383, 637, 643, 645.

Basische Ziegel für den Stahlproces 149, 639.

Bauer's Rotsofen 626.

Baumaterialien, Conservirung durch Theer 143.

Behalter für Theer 168.

Benzasphalt 145.

Benzoejäure 121.

Benzol, Eigenschaften 100; aus Leuchtgas 28, 624, 625; aus Roksofengas 32. Theorie der Bildung 77, 98, 100, 635. Darstellung von reinem 409. Handelssforten 391, 411. Ausbewahrung und Transport 436. Anwendung 437. Prüzfung 418. Zusammensetzung der Hansbelsbenzole 434.

Benzolreihe 98.

Betriebsresultate der Theerdestillation 226, 640.

Bienenforbofen 39, 625, 634.

Borfaurefabrikation, als Quelle von Amsmoniak 448.

Borsticktoff zur Ammoniakbarstellung 450. Boulton's Imprägnirungsversahren 301.

Anfichten über Areosotiren 307.

Braunkohlenöle, Unterscheidung von Steinkohlenölen 417.

Braunkohlentheer, Berarbeitung auf Benzol zc. 78.

Brennnaphta 396, 441; Lampe für 442.

Briquettes 149, 241, 640.

Brachmosre als Quelle von Ammoniat 466. Brunolfäure 131.

Butane 91.

Butplen 94.

C.

Canneltoble, Theer aus 18.

Capillaritätsmethode zur Benzolprüfung 416.

Carbazol 141.

Carbolineum 643.

Carboldl 206, 318.

Carbolsaure. Eigenschaften 121. Unters juchung 340, 343, 640, 644. Röthung 123, 830, 333. Rolle im Areosotöl 309. Allgemeines über Fabrikation 316. Ausziehen mit Ratronlauge 318. Zersetzung der Lauge mit Säuren 324. Rohe 328. Reine, Fabrikation 328. Anwendung 349.

Karbolfäurepräparate 350, 644.

Carbolfeife 350, 348.

Carburiren von Gas 360, 438, 645.

Carburirnaphta 395, 438.

Carbes : Cfen 35, 55, 58.

Carves: Simon: Djen 59.

Cespitin 134.

Chilisalpeter, j. Natronsalpeter.

Chinaldin 137.

Chinolin 137.

Chlorammonium, s. Salmiak.

Chrysen 118.

Chryjogen 118.

Claus' Verfahren zur Reinigung von Leuchtgas mit Ammoniak 472; zur Dars stellung von Schwefel aus Schwefels wasserstoff 537.

Coffen's Blaje 546.

Collidin 136.

Colonnenapparate für Benzol 397; für Ammoniak 560, 569, 572 2c.

Condensationsapparate für Theerblasen 190; für Naphtalin 357.

Conservirung von Baumaterialen durch Theer 143.

Coridin 136.

Coupier's Colonnenapparat 397.

Creolin 645.

Crotonylen 97.

Cryptidin 138.

Cyanammonium 514.

Cyanüre zur Ammoniakfabrikation 452. Cyanverbindungen im Theer 140. Cymol 100.

D.

Dachpappe 145, 250.

Dampf zur Theerdestillation 169; zur Amsmoniakdestillation 521.

Dampfblasen für Bengol 385.

Decane 92.

Dephlegmationsapparate 387, 389, 391 (j. auch Ammoniakblasen).

Desinfection mit Theer 146.

Destillation, trockene 1. Destillation des Theers, Geschichtliches 166; mit Dampf 169; über freiem Feuer 171; Betrieb 198; Beendigung 208; mit Wasserdampf am Schluß 210; im Vacuum 215; constinuirliche 223; Schema 443; Destillation von weichem Pech 210; von hartem Pech 251; von Naphtalin 356; von Carbolssäure 328; von Leichtöl 364; im Benzol 385; im Laboratorium 370, 419; von Gaswasser 519.

Destillationsprobe bei Benzol 370, 419; bei Gaswasser 499, 544.

Diphenyl 112.

Druderichwärze 149.

Duodecane 93.

Œ.

Eisenoryd jur Entfernung bes Schwefels 541, 597.

Eijenfalze zur Entfernung bes Schwefels 597.

Eleftricität zur Darstellung von Ammonial 451.

Elvers' & Pad's Ammoniakapparat 587. Endproducte, Untersuchung der Rohnaphte auf 430 (vgl. auch Betriebsresultate). Entwässerung des Theers 172.

Explosion von Pecklammern 220; von Theerblasen 2c. j. Sicherheitsventile.

F.

Feldmann's Ammoniakapparate 569, 591.

Ferrochanür aus Gaswasser 526, 598; aus Reinigungsmasse 527, 598.

Fette Rohlenwasserstoffe 2, 16, 78, 81, 90, 447, 624.

Feuersgefahr, Feuerlöschen 185, 193, 379. Filtriren des Anthracenöls 262.

Firnisse aus Pech 244; aus Leichtol 364. Fluoranthen 117.

Fluoren 112.

Forsunka 155.

Fractionen vom Theer 200; vom Leichtöl 365; vom Borlauf 384; vom Benzol 392. Fractionirte Destillation, Theorie 202; im Laboratorium 370, 419; in der Fabril 330, 385, 397; zur Prüfung des Benzols 419; Englische Methode 421; Unssicherheiten 423; Mendelejew's Methode 424.

G.

Gartiberrie = Proces 75.

Gas, f. Leuchtgas.

Gase, riechende, bei der Theerdestillation 196; bei der Ammoniakdestillation 534.

Gasgeneratoren, Theer und Ammonial, von 72, 461, 489, 647.

Gasreinigungsmaffe, Berwendung 479, 503, 597, 598.

Gasmaffer, f. Ammoniatwaffer.

Generatorgase, Ammoniat aus 466, 489, 647.

Beneratortheer 73.

Beschichtliches über Steinkohlentheer 7, 166.

Gichtgase, Theer und Ammoniak aus 74, 485.

Grüneberg's Apparat 560.

Grüneberg und Blum's Apparat 565, 590.

Guano, Ammoniat aus 448, 460.

Ş.

Haare, Ammoniak aus 460. Hargreaves' Theerverbrennungsmotor 640. Harn, Ammoniak aus 457. Heizung mit Theer 149, 638.

Helm ber Theerblasen 178, 186.

Hemellithol 107.

Beptane 92.

Heptylen 95.

Hegan 91.

Hegoplen 97. Hegylen 95.

Sibernia-Rotsofen 42, 625, 634.

Hirjchornfalz 610.

Höchster Anthracenprobe 281.

Hoffmann=Otto's Roksösen 45, 625, 633.

Hohdfen, Theer aus 6, 74, 76, 343, 634; Ammoniat aus 485.

Holz, Conservirung durch Theer 144; durch Areosotol 305, 309.

holzement 145, 249.

Holzpflaster mit Theerasphaltkitt 642.

horn, Ammonial aus 460.

Suffener's Rotsofen 67.

3.

Jamejon=Roksofen 40. Imidophenylnaphtyl im Anthracen 284. Imprägniren von Holz 298; mit Druck 300; nach Boulton 301. Iridolin 137. Isochinolin 137.

R.

Raliversahren für Anthracenreinigung 270. Ralt, zur Bermehrung des Ausbringens an Ammoniat aus den Rohlen 476, 646; zur Destillation des Gaswassers 519.

Rloakeninhalt, Ammoniak aus 457.

Anochen, Ammonial aus 460.

Rohlensäure zur Zersetzung von Phenolnatrium 326.

Rots aus Pec 257.

Rots, Stickftoffgehalt der 473.

Roksofen, Theer aus 6, 8, 33. Construction zur Theergewinnung 34, 38, 625; Ammoniat aus 484.

Rotsofengaje 52.

Rotsofentheer 16, 41, 53, 69, 625, 629.

Rohlen, f. Steinfohlen.

Rohlenoryjulfid 132.

Rohlenforten, Einfluß auf den Theer 18, 623.

Rohlenstoff, freier, im Theer 142, 637; im Pech 238, 260, 631.

Rohlenziegel 149, 241, 640.

Rreosotiren, f. Imprägniren.

Areosotöl zum Waschen von Anthracen 269; zum Imprägniren 305, 309; s. auch Schweröl.

Rresole 125.

Rühlröhren 180; Berftopfung der 205.

2.

Lampen für Schweröl 294, 297; für Raphta 442.

Lampenschwarz, Fabrikation 146.

Landwirthschaft, Ammonial und Salpeter für 469.

Leber, Ammoniat aus 460.

Leichtol 203, 363.

Leichtölblase 367.

Leichtölnaphta 365.

Lencauchez's Apparat für Ammoniak 576. Leuchtgas, Gewinnung von Theer aus 25, 624; von Benzol aus 28, 624, 625; Darstellung aus Theer 143, 224, 638; aus Pech 251; aus Schweröl 291.

Leuchtgasfabrikation, Ammoniak von der 471; Bermehrung des Ausbringens an Ammoniak durch Kalk 476; Gewinnung dabei ohne Scrubber 478.

dabei ohne Scrubber 478. Leuchtöl aus Schwerdl 295.

Leucolin 137.
Lucigenlampe 297.
Lucigenlampe 297.
Lud'sche Anthracenprobe 279.
Luft = Stickstoff, Ammoniat aus 448.
Lurmann's Rotsofen 43.
Lutidin 136.

M.

Magnesia zur Austreibung von Ammoniak 499, 521. Mallet, A., Apparat für Ammoniak 553. Malle ? \$3., dito 572, 574, 591. Manganfalle zur Entfernung des Schwes fels 597. Mechanisches Rühren in Theerblasen 181, 189, 213. Mercaptan 133. Mesitylen 108. Methan 90. Methanreihe 90. Methylamin 133. Methylanthracene 115, 268, 283. Methylnaphtaline 111, 636. Mijcharbeit 376. Mischapparate 321, 373. Mittelöl 204. Mond's Gewinnung von Theer und Am= moniak aus Gasgeneratoren 73, 483, 647.

N.

Naphta der Dampfdestillation 171; zum Waschen des Anthracens 265; Rückstand davon 267; Untersuchung auf Endsproducte 430.

Naphtabrenner 155.

Montejus 196.

Raphtalin, Eigenschaften 109; Rolle im Kreosotöl 304; Fabrikation 351; Reinigung 353; Sublimation 354; Destillation 356; Chemisch reines 358; Untersuchung 359; Verwendung 359, 645.

Naphtalinhydrüre 110.

Naphtene 96, 635, 636.

Naphtole 129.

Natronlauge zum Ausziehen von Carbolssäure 318; zur Reinigung von Naphta 373, 378; zur Destillation von Ammosniak 499; im Großen 592.

Ratronsalpeter, Ammoniat bei Verwendung desselben in der Sodafabrikation 456;

Bergleichung seines Düngerwerthes mit Ammoniat 469.

Rebenproducte der Gasfabritation, Berth für dieje 4.

Ritrirungsprobe für Benzol 418.

Nonane 92.

Ronan 97.

Rormalfäure für Ammoniaftitrizung 616.

D.

Octane 92. Olefine 93. Otto's Rotsöfen 42, 45, 625, 633.

B.

Pantopollit 362.
Parassin im Theer 90, 93, 624; im Anthracen 269.
Parvolin 136.
Pech 208, 238; Ablassen des 186, 216, 221; Destillation von weichem 210; von hartem 251, 643; Weichmachen 217,

239, 247; als Reductionsmittel 240; 311 Briquettes 241, 640; 311 Firnissen 2c. 244; 311 Leuchtgas 258; 311 Ruß 258; 311 Asphalt 2c. 247, 642; Untersuchung 259.

Pechgruben 220.

¥ефfammern 219, 22Г.

Pechtots 257, 643.

Pentane 91.

Petroleumöle, Untersuchung von Stein- fohlenölen 417.

Petroleumäther zum Waschen von Anthracen 268; zum Mischen von Brennnaphta 443.

Petroleumrückftande, Berarbeitung auf Ben: gol zc. durch Ueberhigung 78, 635.

Pflafter aus Theer 638, 642.

Phenanthren 116, 636; Gewinnung 267.

Phenanthrol 129.

Phenol, Eigenschaften 121; f. Carbolsaure. Phenolith 350.

Phenylnaphtylcarbagol 141.

Picolin 136.

Pintichgas, Theer aus 28, 624.

Platinschwamm zur Ammoniakdarstellung aus Luft 450.

Praparirter Theer 245.

Pressen des Anthracens 262; des Raphtaling 351. Probiren von Theer 236, 629; von Bech 259; von Benzol 370, 419; von Gas= maffer 499, 544.

Propan 91.

Propylen 94.

Pseudocumol 107.

Pseudophenanthren 117.

Bumpen des Theers 169.

Ppren 117.

Ppridin 416.

Pyridinbajen 188, 383, 637, 643, 645.

Pprotresole 636.

Pyrrol 140.

Ħ.

Rauchgase, Ammoniat aus 489.

Rectification des Schwerdls 289; des Leichts 518 364; des Borlaufs 383; des Benzols 385.

Reinigung des Theers 175; des Anthracens 265; des Raphtalins 352; der Carboljäure 323; des Rohbenzols 372, 379.

Reinigungsfaure 325, 377, 380, 525.

Reinigungsverluft 378.

Reten 119.

Rhodanammonium, Eigenschaften 513; Schädlichkeit 530, 582; Darstellung 479, 614.

Rohbenzolblase 383.

Rohnaphia, Untersuchung auf Endproducte 430; Werthschung 435.

Rojolfäure 130.

Rübenzuderfabrikation, Ammoniak aus 464. Rubidin 136.

Rückfandsnaphta vom Anthracenwaschen 267.

Ruffabrikation 146, 258.

S.

Sal armoniacum 448.

Salmiak, natürliches Borkommen 448; Eigenschaften 514; Darstellung 601; Sublimation 605; Arnstallisation 608; Berwendung 608; Statistik 609, 613.

Salmiafgeift, j. Ammoniaffitifigfeit.

Salzfäure zur Zersetzung von carbolsaurem Ratron 326.

Sapocarbol 645.

Saturation von Ammoniat 522.

Saturationsprobe für Basmaffer 499.

Sauerstoffhaltige Theerbestandtheile 120.

Savalle's Colonnenapparat 401.

Shabliche Base von der Ammoniakfabristation 527.

Schema der Steinkohlentheerdestillation 443.

Schiefer, bituminöse, Ammoniak aus 467, 479.

Schieferole, Unterscheidung von Steinkohlens ölen 417.

Schlempe, Ammoniat bei der Berarbeitung pon 464.

Schmierol aus Schwerol 293.

Schwefel, freier, im Theer 12; Darftellung aus H2S nach Claus 537; nach Kunheim 598.

Schwefelammonium, Eigenschaften 513; Entfernung 597.

Schwefelchanammonium, f. Rhobanammo-nium.

Schwefeltohlenstoff im Theer 132; im Benzol 415, 425; Bestimmung 427; zur Analyse von Anthracen 278.

Schwefelsaure zur Zersetzung von carbolsaurem Ratron 325; zur Reinigung der Rohnaphta 372; Menge dafür 376, Gebrauchte 377, 880, 525; zur Saturation von Ammoniał 522, 525; Fabrikation aus H₂S 536.

Schwefelsaure Thonerde, Ammoniat bei ihrer Fabritation-456.

Somefeltheer 145.

Schwefelverbindungen im Theer 131.

Schweselwasserstoff bei der Animoniakoestils lation 534, 597, 647; zur Zersetzung von carboljaurem Ratron 326.

Schweslige Saure zur Zersetzung von cars bolsaurem Ratron 326; zur Behandlung von Ammoniak 542.

Schwerdl 207, 286; Eigenschaften und Zussammensetzung 287; Anwendungen 289; Rectification 289; Zersetzung durch Hitze 290; zu Leuchtgas 291; als Schmiers mittel 293, zur Beleuchtung 294, 644; zum Imprägniren von Holz 298; Berssendung 315.

Separirungstäften 390.

Sicherheitsventile für Theerblasen 187; Raphtalinblasen 357, Ammoniakblasen 522.

Siemens' Colonnenapparat 406.

Colvay's Ammoniasdestillationsapparate 558, 593.

Solvent Raphta 396, 411; zur Behands lung von Anthracen 265, 438.

Specifische Bewichte, Tabellen für 648.

Spiritusbenaturirung mit Pyridinbasen 645.

Spüljauche als Quelle von Ammoniak 457.

Steine, Conservation durch Theer 143.

Steinkohlen, Ammoniak aus 466; Gehalt an Stickstoff 467; Ausbringen an Ammoniak 473. Bermehrung desselben durch Kalk 476; durch Wasserstoff 477; durch Wasserdamps 477.

Steinkohlenöle, Unterscheidung im Petro-

leum 2c. 417.

Steinkohlentheer, Allgemeines 3; Entwerthung 4; Beschichtliches 7, 166; Menge bes erzeugten 11, 623; Erzeugung in den Gasfabriten 14; Ginfluß der Tem= peratur 14, 622; ber Rohlensorten 18, 623; aus Cannelfohle 18; Theorie ber Bildung 20; Ausbringen aus den Rohlen 21, 82; Borichläge gur Berbefferung des Ausbringens 26; Gewinnung des im Leuchtgas suspendirten 25, 624, 625; Allgemeines über Steinkohlentheer verschiedener Hertunft 80; Eigenschaften 83; Elementarzusammensetzung 84; Tabelle der Bestandtheile 85; Methoden zur Untersuchung 236, 629; Berwendung ohne Destillation 142, 638, 642; Berbrennung 149, 638; dito als Rraftquelle 640; Destillation f. d. Ausbringen an Endproducten 226, 640.

Steinkohlentheerdestillation, Schema ber

443.

Steinpappe 145.

Stickstoff der Kots 473; der Luft NH₈ aus 448; der Steinkohlen 467.

Stickstoffhaltige Bestandtheile des Theers 133.

Styrol 108.

Sublimation von Anthracen 273; von Raphtalin 354.

Succisteren 119.

Suffioni als Quelle von Ammoniat 448.

Superphosphat zur Absorption von Ammoniak 478, 646.

Sutherland's Generator für Theer 72.

Synanthren 117.

T.

Temperatur, Einfluß auf Beschaffenheit des Theers 14, 623.

Temperatur Gorrection für specifische Bewichte, Tabelle 649.

Tetramethylbenzole 108.

Theer, Allgemeines 2; f. Steinfohlentheer, Rotsöfen 2c.

Theerbehälter 168.

Theerblasen, Material 176; Blechstärke 177; Form 177; Stehende 177; Helm 178; Ritt 179; Liegende 179; Rossersörmige 179; mit Rührwerk 181, 189, 213; Beschreibung einer 25. Tonnenblase 183; Ausrüstung 186; Einmauerung der engslischen 189; Betrieb 198.

Theerbestillation, Betriebsresultate 226,

640. •

Theerfauren, Bestimmung 313, 314.

Theerscheider 172, 640.

Theorie der Theerbildung 20, der Benzol: bildung 77, 98, 100, 635.

Thermometer in Theerblasen 187.

Thiophene 132, 636.

Tidy's Bericht über Kreosotol 311; Berfahren zur Bestimmung der Theersauren 313.

Toluol, Eigenschaften 104; reines 392, 410,

415.

Torf, Ammoniat aus 466. Transport des Theers 167.

Trimethylbenzole 108, 430.

u.

Ueberlaufhahn der Theerblasen 186. Undecan 93.

Urin, Ammoniat aus 457.

B.

Bacuum, Anwendung zur Theerdestillation 215.

Valylen 97.

Bedle's Benzol = Rectificationsappara 400.

Viridin 137.

Verbrennung von Theer zur Heizung 149 163, 638; als Kraftquelle 640. Verkoken des Pechs 251. Borlagen für Theer 193, 195; für Bengol Bafferstoff gur Bermehrung des Ammo-390.

Vorlauf von Theer 200, 369; Untersuchung 370; cemifche Reinigung 372; Rectifis cation 383.

23.

Waschen von Anthracen 265, 643, von Raphtalin 352; von Borlauf (Rohnaphta) 372; Berluft dabei 378.

Wafferdampf jum Betrieb von Theerblafen 187, 210; Ueberhitzung 212; zur Bermehrung des NH₈ 477, 479.

Baffergas, Darftellung jugleich mit Ammoniat 480.

niats 477.

Wiederbelebung bes harten Bechs 239.

X.

Xenole 128. Aplenole 128.

Aplole, Eigenschaften 105; Trennung 106; 428; Darftellung 410; Untersuchung des handelsyplois 428.

3.

Buderfabritation, als Quelle von Ammoniat 464.

